**证券代码：688767 公司简称：博拓生物**

**杭州博拓生物科技股份有限公司**

**投资者关系活动记录表**

**编号：2025-005**

|  |  |
| --- | --- |
| **投资者关系活动类别** | □特定对象调研 □分析师会议□媒体采访 业绩说明会□新闻发布会 □路演活动□现场参观□电话会议□其他 （请文字说明其他活动内容） |
| **活动主题** | 2025年半年度业绩说明会 |
| **时间** | 2025年9月9日9:00-10:00 |
| **地点** | 上证路演中心（<https://roadshow.sseinfo.com>） |
| **参会人员** | 董事长：陈音龙；董事兼总经理：吴淑江；独立董事：段建平；副总经理、董事会秘书：费其俊；财务总监：俞苗苗 |
| **投资者关系活动主要内容介绍** | **问：请介绍上半年的市场情況？**答：您好，感谢您的提问！报告期内，公司在国际毒品检测市场和临床类检测市场上持续发力。毒品检测方面，面对多国新的药品管控政策特别是美国多州娱乐大麻合法化、西方多国陆续放松大麻管控以及全球新兴毒品泛滥的趋势，公司推出具有性能竞争优势的SalivaTracer大麻唾液产品以及赛洛西宾检测试剂、依托尼秦检测试剂、乙基氟胺酮快速检测试剂。当前北美地区对饮料中掺入毒品检测需求持续增长，公司推出了多项毒品饮料安全快速检测试剂以满足市场需求，检测项目包括γ-羟基丁酸、氯胺酮、苯二氮卓，检测方法包括干式化学法和常规免疫层析法。临床类检测方面，公司对应市场热点需求开发了多款相关试剂，有效助力各国疾病防控。国内市场方面，公司结合市场情况研判新型药物的滥用趋势，开发新的药物滥用检测试剂如右西布曲明检测试剂，替来他明检测试剂等，已广泛运用于各省市相关禁戒毒机构日常工作中。夏季气温升高，以蚊虫作为传播媒介的登革热等虫媒传播疾病病例多发，公司的登革病毒抗原检测试剂、基肯孔亚热抗体检测试剂被各省多家疾控单位采购，用于重点人群的初筛，收到了良好的临床反馈，助力疫情防控。**问：2025半年度经营面临怎样的压力？未来发展规划是怎样的？**答：您好，感谢您的提问！公司坚持创新驱动发展战略，聚焦POCT产品的深度研发与品质提升，推出满足不同细分领域和客户个性化需求的高质量产品，持续推进品牌建设和渠道推广，主营业务总体维持良性发展。由于美国政府自2025年以来多次加征关税引发全球市场重大波动，公司对美出口下滑，面临短期压力。此外，传染病检测市场尤其是呼吸道传染病、热带传染病的周期性波动，对公司业绩亦产生了较大影响，与上年同期相比营业收入下降较为显著。面对短期业绩压力，公司正积极采取多重措施应对：一是持续强化研发创新与产品迭代，在传统五大系列检测产品方面，上半年已推出多款新型检测试剂，这些新产品不仅满足了市场对快速、准确检测的需求，还将开拓新的市场增量；二是加速微流控技术平台建设，重点攻关心肌标志物、甲状腺功能和营养类相关项目研发，加快推进欧盟、东南亚以及中国市场的产品注册，为后续系列产品的量产化奠定坚实基础；三是捕捉市场动态需求，拓展国际国内市场。公司将继续积极参加国内外重要医疗器械展览会议，持续捕捉关注市场需求，结合市场分析推出客户需要的产品；四是优化产品质量管理体系，推进重点产品注册认证。公司高度重视质量管理体系建设，始终将产品质量管理视为生命线。公司严格采用各项先进的国际质量管理标准，致力于不断优化和完善自身的质量管理体系。公司将持续推进国际、国内产品注册，持续巩固公司产品认证方面的领先地位；五是积极推进战略布局与产业投资，通过旗下产业投资平台杭州博肽智投企业管理有限公司，持续关注医疗大健康前沿领域开展参股或并购，为公司长期可持续发展奠定基础。**问：美国加征关税对公司影响如何？有何应对措施？**答：您好，感谢您的提问！受2-3月份美国加征的所谓“芬太尼税”以及4-5月加征的所谓“对等关税”的影响，2025年上半年公司对美出口面临短期压力，毒品检测系列产品销量同比出现下滑。关于美国加征关税，公司已与客户协商，针对不同客户的情况采取差异化政策，承担部分关税。下半年公司将加大在美市场销售渠道建设，加快恢复对美市场产品供应。考虑到中美关税的不确定性和反复性，公司做好在美子公司进行生产的相关准备，以备在畸高关税下，发挥其本土生产实现销售之需。此外，公司加快欧洲市场、俄罗斯市场以及东南亚等市场的开拓力度，力争实现新的增长。从长期看，此次中美关税战将加速公司全球化布局与产品结构优化，有利于公司长远发展。**问：公司的研发费用和销售费用均大幅上升的原因是什么？**答：您好，感谢您的提问！研发费用增加主要系本期实验注册费及材料费增加所致；销售费用的上升，主要受到股份支付费用增加、展会费用增加等因素的影响。前述费用投入均是基于长远发展的必要支出，为公司经营可持续发展奠定坚实基础。同时，公司也高度重视费用管控与资源使用效率，持续完善成本管理，强化投入产出评估，优化组织架构和流程，着力提升整体费效比。**问：公司目前专利证书及注册证书情况如何？**答：您好，感谢您的提问！截至2025年6月30日，公司已累计获得授权专利及著作权292项（境内194项，境外98项），其中：发明专利35项。公司持续大力推动医疗器械产品备案/注册进程，截至2025年6月30日，公司已拥有NMPA注册/备案证书52项（其中：三类医疗器械注册证31项），欧盟CE证书797项（其中：IVDR126项），FDA510（k）证书3项，其他国家和地区证书114项。报告期内，公司54项产品新获欧盟IVDR认证，这是继2023年6月首批产品获得IVDR认证以来又一突破性的进展。获证产品涵盖了药物滥用检测、传染病检测、女性健康检测、肿瘤标志物检测和炎症指标检测等多个应用领域。**问：公司治理结构在上半年发生了怎样的变化？**答：您好，感谢您的提问！上半年根据新《公司法》和《上市公司章程指引》等相关法律法规的规定，结合公司实际情况，公司取消了监事会，监事会的相关职权由董事会审计委员会行使，并对《公司章程》及二十余项相关制度进行修订和制定，提高了公司运营的规范性和决策的科学性，为公司的高效、规范运行提供了制度保证，切实维护公司及全体股东利益。同时，完成了新一届董事会及高管人员的换届选举，新的董事会成员中增设了职工董事，董事会的治理结构更加科学合理。**问：公司有无提升分红比例的计划？**答：您好，感谢您的提问！公司高度重视广大投资者的利益，并致力于通过稳健的分红政策与所有股东分享发展成果。自上市以来，公司已累计派发现金红利7.98亿元（含税）。关于未来的分红计划，董事会将综合考量公司的盈利水平、现金流状况、未来重大的战略资金需求等多项关键因素审慎决策，在确保自身长远发展和财务健康的前提下，努力寻求当期股东回报与未来成长投入之间的平衡。**问：公司投资脑机接口公司的考量是什么？**答：您好，感谢您的提问！公司通过子公司杭州博肽智投企业管理有限公司投资了杭州青石永隽医疗设备有限公司，投后占比5%。该公司是由浙江大学侵入式脑机接口团队创办成立，是南湖脑机交叉研究院首个科技成果转化企业。其首款产品面向全球3亿抑郁症患者中近30%的难治性重症抑郁患者，通过装备AI算法的三类有源植入医疗器械，为患者提供因人、因病、因时的个性化治疗方案。公司此次投资是基于对脑机接口未来市场前景以及浙大研发团队的深度分析做出的，是在大医疗器械赛道上，探索由诊断向诊疗一体化前沿技术迈进的重要尝试，后续公司将持续跟进该公司的投后进展，积极推进相关合作。 |
| **是否涉及应当披露重大信息的说明** | 不涉及 |
| **附件清单（如）** | 无 |
| **日期** | 2025年9月9日 |