

证券代码：688217

证券简称：睿昂基因

上海睿昂基因科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2025-02

投资者活动类别	☐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 ☐其他
公司接待成员名单	董事长兼总经理 高尚先先生 副总经理兼董事会秘书 周海红女士 财务总监 王春娟女士 独立董事 余星亮先生
参与单位名称及人员姓名	通过网络互动平台参与公司 2025 半年度业绩说明会的投资者
时间	2025 年 9 月 19 日 15：00-16：00
地点	网上业绩说明会
形式	☐ 现场 ☒ 网上 ☐ 电话会议
投资者关系活动主要内容介绍	1、财总好,经营活动产生的现金流量净额与去年同期相比上升较多的原因是? 尊敬的投资者,您好。公司 2025 年上半年支付的期间费用明显下降,使得本期支付的其他与经营活动有关的现金下降较多,导致本期经营活动产生的现金流量净额与去年同期相比上升较多。感谢您的关注! 2、上半年核心产品新增 45 家医院的招投标入院,未来公司的市场拓展有什么规划? 尊敬的投资者,您好。公司将持续推进淋巴瘤基因重排检测试剂盒、白血病 15 种融合基因检测试剂盒及 BCR-ABLP210 融

	合基因检测试剂盒等国内有证首家产品或独家产品及独家代理大塚制药的 WT1 测定试剂盒的产品入院。始终坚持以客户为中心，以产品质量为核心竞争力，持续优化售后服务体系，为客户提供从试剂使用到仪器维护的全流程专业培训与技术支持，确保检测结果的准确性及设备运行的稳定性。同时健全完善规范入院的营销机制，大力提升公司产品的入院数量，稳健强化公司销售能力。感谢您的关注！ 3、报告期内公司的盈利能力受什么影响？ 尊敬的投资者，您好。公司报告期内盈利能力主要受到以下方面所影响：（1）本期公司子公司源奇生物、云泰生物及百泰基因受增值税税收优惠政策取消的影响，增值税销售税率从 3% 的优惠税率变为 13%，由于公司前期与客户签订的合同价均为含税金额，在合同价保持不变的情况下，增值税税率越高，公司可以确认的收入金额越低。在公司销售及商务团队与客户重新议价，要求提高合同单价的情况下，仍因增值税税率的提高导致上半年收入下降 600.91 万元；（2）本期受体外诊断行业竞争加剧以及本公司高管事件的影响，报告期营业收入较去年同期下降 2,403.34 万；以上原因合计使得本期营业收入与去年同期相比下降 3,004.25 万元，导致利润总额出现亏损。感谢您的关注！ 4、原董事长熊慧女士辞职，高尚先先生接任后，公司的发展战略和日常经营是否会发生重大改变？ 尊敬的投资者，您好。目前，公司的技术研发和日常经营均正常进行，现有研发团队及核心技术人员能够支持公司未来核心技术的持续研发。熊慧女士的辞职不会对公司技术研发和持续经营能力产生实质性影响。代理董事长兼代理总经理高尚先先生接替熊慧女士担任公司董事长兼总经理不会对公司发展战略和生产经营产生重大影响。感谢您的关注！ 5、智能化实验室建设有什么进展？
--	---

	尊敬的投资者，您好。公司凭借多年在国内血液肿瘤领域的领先地位，积累了海量血液病肿瘤患者数据库，目前每年血液肿瘤检测数据超过 20 万人。随着肿瘤多组学科研项目的推进，公司通过建立的大数据平台处理研究样本海量数据（包含转录组学、基因组学、蛋白组学、血清学、生理生化指标及临床数据），以 AI 大语言模型为技术底座打造多组学分析平台，采用 AI 智能算法结合对海量文献和相关数据库的深度挖掘和理解分析，探索其可能存在的肿瘤信号通路、治疗靶点及相关干预治疗方案，探索疾病发生分子机制、分子诊断标志物、分子分型模型、预后评估模型和潜在干预治疗方案等。这一大数据平台、相关数据模型和算法已大量应用于科研服务项目，为产品研发提供着重要的数据支撑和技术支持。 公司对标国际先进水平，持续推动实验室数字化、智能化升级改造，为公司优化生产流程、提高医学检测效率打下了坚实基础。 2025 年 1 月，公司控股子公司上海思泰得医学检验实验室有限公司顺利通过 CAP（美国病理学协会）现场评审，这一成果标志着该实验室的检测质量管理体系和水准获得了国际权威的高度认可。感谢您的关注！ 6、研发投入占营业收入的 30%，主要聚焦在哪些具体产品和技术平台？ 尊敬的投资者，您好。公司集中优势资源，重点推进血液肿瘤 MRD 监测、白血病相关融合基因检测、AML 预后分层相关基因突变检测等研发项目。争取在上述研发项目中取得重大进展和突破。以上海交大附属瑞金医院与公司合作开发的“弥漫大 B 细胞淋巴瘤分子分型试剂盒”为契机，充分利用该项目在国际学术界的影响力和国际领先地位，大力推进项目成果的转化。感谢您的关注！ 7、在目前激烈的 IVD 行业竞争中，睿昂基因的核心优势是什
--	--

	么？如何应对集采等政策风险。 尊敬的投资者，您好。公司的白血病相关融合基因检测试剂盒、白血病相关 15 种融合基因检测试剂盒、免疫球蛋白基因重排检测试剂盒及 BCR-ABL P210 融合基因检测试剂盒等多项产品为国内独家或首家获得国家药监局三类注册证认证分子诊断产品，奠定了公司在淋巴瘤及白血病精准诊断领域的领先地位。
附件清单(如有)	无
日期	2025 年 9 月 19 日