

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Suzhou Basecare Medical Corporation Limited
蘇州貝康醫療股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2170)

盈利預告 — 虧損收窄

本公告由蘇州貝康醫療股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09(2)(a)條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部項下的內幕消息條文(定義見上市規則)而刊發。

本公司董事會(「董事會」)欣然知會本公司股東(「股東」)及潛在投資者，根據董事會對本集團截至2026年6月30日止六個月(「報告期」)未經審核綜合管理賬目的初步評估，以及董事會目前可獲得的資料，本集團預期實現收入增長及虧損收窄，核心業績提示如下：

核心業績提示(報告期內)

- (i) 收入增長：截至2026年6月30日止六個月，預計錄得收入約人民幣125.7百萬元至人民幣130.8百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣101.3百萬元同比增長約24.0%至29.0%。
- (ii) 虧損收窄：截至2026年6月30日止六個月，預計錄得歸屬權益股東虧損約人民幣69.0百萬元至人民幣73.5百萬元，同比收窄約39.5%至43.2%；錄得負稅息折舊及攤銷前利潤(「EBITDA」)約人民幣44.4百萬元至人民幣49.0百萬元，同比收窄約46.9%至51.9%。

一、收入增長的主要原因

報告期內，本集團收入增長主要得益於以下因素：

- (i) 本集團進一步拓展胚胎植入前基因檢測(「**PGT**」)市場，形成具有較強盈利能力的核心產品，合規化紅利疊加滲透率提升，收入錄得強勁增長。報告期內，**PGT-M**試劑盒於2026年4月獲國家藥品監督管理局(「**NMPA**」)第三類醫療器械註冊證批准上市，系全國首個針對地中海貧血家系遺傳阻斷的**PGT-M**產品，填補了我國單基因病胚胎植入前遺傳學檢測領域的國產空白，為落實國家單基因遺傳病防治政策提供了合規的國產化技術工具。全國首個基於純國產自主測序平台的**PGT-A**試劑盒於2026年3月獲**NMPA**第三類醫療器械註冊證。本集團實現從測序儀到試劑的全國產化閉環，進一步鞏固國內持證龍頭企業的先發優勢。

需求端隨生育年齡推遲影響，臨床對胚胎遺傳學篩查的需求持續上升。疊加國家持續加大出生缺陷防治力度，胚胎植入前遺傳學檢測作為從源頭阻斷單基因遺傳病傳遞、實現出生缺陷一級預防的關鍵技術手段，其臨床價值與政策導向高度契合，行業迎來重要的政策視窗期。

- (ii) **Gems**培養液獲**NMPA**批准上市，新增成為又一具有穩定收入貢獻的重要產品管線。經過兩年的註冊申報，本集團**Gems**系列培養液於報告期內實現全品系密集落地，繼一步式胚胎培養液於2026年2月獲**NMPA**批准後，受精培養液、囊胚培養液及卵裂胚培養液等相繼獲批，本集團成為中國輔助生殖市場首個擁有大規模臨床試驗資料支撐的本土全品系培養液品牌。

Gems培養液技術源自悉尼IVF中心，由「培養液之父」David Mortimer教授主導研發，此前已獲美國食品藥品監督管理局(Food and Drug Administration) (「**FDA**」) 認證、歐洲合格認證 (「**CE**」) 及澳大利亞藥品管理局(Therapeutic Goods Administration) (「**TGA**」) 三大國際權威認證，在全球20多個國家、超過600家生殖中心廣泛應用。本集團已成功實現高品質國際產品的國內上市，並進一步落實國產轉化。此外，Gems培養液憑藉扎實的臨床證據為本集團實現「Geri全時差培養箱＋Gems培養液＋AI胚胎評估系統」的無干擾胚胎培養體系產品矩陣，進一步強化客戶黏性並豐富收入來源。

- (iii) 本集團海外市場收入於報告期內保持穩健增長，其中亞太地區增長近50%，表現尤為突出，韓國、日本、泰國及越南等地成為亞太地區主要增長引擎。隨著設備裝機量的持續提升，疊加配套耗材銷售增長，本集團實現設備及耗材同步放量。

與此同時，本集團海外產品管線持續拓寬。PGT試劑盒及基因測序儀已入駐歐洲及亞太近10家生殖中心，為本集團帶來持續的複購收益及預期增長。自主研發的超低溫存儲儀Gelida 800於報告期內完成海外首套交付。本集團通過拓展海外產品管線，為海外業務打開新的增長空間。

二、虧損收窄的主要原因

報告期內，本集團歸屬權益股東虧損同比收窄主要歸因於：

- (i) 本集團核心產品的註冊申報工作已基本完成，研發投入相應回落，本集團已將重心全面切換至商業化。本集團已成為全球少數覆蓋遺傳檢測、胚胎培養、男科檢測、冷凍存儲、軟體AI生態的輔助生殖行業平台型公司之一，建立了完善的產品佈局及合規壁壘，設備硬體搭配耗材及服務收入具備較強的延續性和預期放量空間。
- (ii) 隨海外業務的持續推進和管線拓展，本集團海外板塊持續實現收入及盈利改善，成為本集團重要的增長引擎。
- (iii) 隨著本集團收入規模持續擴大及毛利率改善，疊加持續推行的精細化管理，在銷售、管理及研發費用的投入產出方面不斷改善，經營狀況持續向好。

本公司仍在完成本集團截至2026年6月30日止六個月業績的過程中。本公告所載資料僅為根據本集團截至2026年6月30日止六個月未經審核綜合管理賬目作出的初步評估，該等賬目未經本公司董事會之審計委員會審閱，亦未經獨立核數師審核或審閱。本公告所載之數據可能與本集團截至2026年6月30日止六個月的實際中期業績有所不同，並可能予以調整。

有關本集團2026年中期業績的詳細資料，股東及潛在投資者敬請參閱本集團截至2026年6月30日止六個月的中期業績公告，該公告預期將於2026年8月底刊發。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
蘇州貝康醫療股份有限公司
董事長兼總經理
梁波博士

中國蘇州，2026年8月16日

於本公告日期，董事會由執行董事梁波博士、孔令印先生及姜雋超女士；非執行董事趙業先生及王偉鵬先生；以及獨立非執行董事康熙雄博士、林兆榮先生及楊樹標博士組成。