

证券代码：300246

证券简称：宝莱特

广东宝莱特医用科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：20260102

投资者关系活动类别	<div><input checked="" type="checkbox"/>特定对象调研</div> <div><input type="checkbox"/>分析师会议</div> <div><input type="checkbox"/>媒体采访</div> <div><input type="checkbox"/>业绩说明会</div> <div><input type="checkbox"/>新闻发布会</div> <div><input type="checkbox"/>路演活动</div> <div><input checked="" type="checkbox"/>现场参观</div> <div><input type="checkbox"/>其他</div>	
时间	2026 年 1 月 8 日、2026 年 1 月 9 日	
地点	宝莱特公司会议室	
参与单位名称	<div>西部证券 陆伏崴</div> <div>汇添富基金 毕宇倩</div> <div>华创证券 张良龙</div> <div>国泰基金 韩昊东</div> <div>中邮证券 陈峻</div> <div>世传国际 陈玮</div> <div>睿郡资产 吴雨潇</div> <div>和谐汇一 陈凯</div> <div>国金证券 郭天敏、宋亚琴、林朝野、吴仁天、玥桐、刘子菲等参加国金证券“走进上市公司——宝莱特”活动的投资者。</div>	
上市公司接待人员姓名	<div>董事会秘书 杨永兴</div> <div>创新研究院院长助理 沈昭</div> <div>证券事务代表 李韵妮</div> <div>证券事务专员 钟欣昊</div>	
投资者关系活动主要内容介绍	<div>一、公司介绍</div> <div>宝莱特成立于 1993 年，主营业务为医疗器械产品的研发、生产、销售。公司作为中国最早一批研发制造医疗监护仪的民族企业，是国家发改委授予的“国家多参数监护仪产业化基地”、工业和信息化部认定的“第八批国家级制造业单项冠军企业”，目前公司的监护设备已覆盖数千家医疗机构。</div>	

在生命信息与支持领域，公司的监护产品品类丰富，公司拥有一体式监护仪、插件式监护仪和掌上监护仪三大系列产品，以及输注液泵、心电图机、中央监护系统等院内医疗设备及配套产品，广泛应用于普通病房、急诊室、ICU、CCU、手术室。家用医疗方面，公司拥有脉搏血氧仪、超声多普勒胎心仪等可穿戴医疗产品，广泛应用于家庭保健、社区医疗、户外运动等场景。在肾科医疗领域，公司拥有全产业链布局，拥有八大耗材基地，以及渠道平台公司。公司产品结构完善，拥有血液透析设备（机）、聚醚砜膜材血液透析器、透析液过滤器、血液透析干粉/透析液、消毒液、透析用制水设备、腹膜透析设备及配套管路等产品，广泛应用于急慢性肾功能衰竭领域的治疗。

二、问答交流

1、公司监护类产品研发方向？

答：公司将聚焦于临床需求，紧跟时代步伐，加强技术革新，将新时代的智能化融合到产品研发中，推出更多能够解决临床核心痛点、更具“新质”属性的智能化医疗设备，并打造差异化的解决方案矩阵，持续推动医疗设备从“功能集成”向“智能决策”跃迁。

2、公司监护产品的竞争力及技术优势？产品是否有脑部监测相关技术？

答：公司的P系列高端监护仪拥有脑电（EEG）、脑部与区域血氧饱和度（rSO2）等参数的监测功能。公司高端监护设备拥有数项独有参数、拥有行业领先的解决手术麻醉领域关键痛点的抗电刀干扰技术、设备管理及液体管理等实用性附加功能、具有语音交互功能、搭载物联网系统且信息化可视化等产品优势。公司依靠自身在医疗设备领域的研发底蕴，被评为“第八批国家级制造业单项冠军企业”。

3、公司在脑部监测领域发展布局及规划？

答：在上述领域，公司过去三至四年聚焦于手术室与ICU场景的医疗级、无创脑部监测技术的应用。公司开发三个方面技术：多通道长程脑电图监测（辅助术前术中术后脑神经放电异常分析）；麻醉深度实时监测

（判断麻醉是否进入手术适宜区间）；脑部氧饱和度监测（评估麻醉药致缺氧风险及术后后遗症）。公司对应孵化产品与注册进度：1、拥有脑电监测功能的产品已获二类注册证。2、麻醉深度监测内部实验完成，正在申请三类注册证。3、脑氧监测相关产品计划 2026 年同步申请二类与三类注册证。

4、2025 年血透设备市场情况如何？

答：据最新权威数据，2024 年度血液透析（HD）在透患者数量为 102.7 万人，近十年来保持约 12%的年均复合增长率。

以 2025 年前三季度来看，国内血透设备市场销量有所增长，既与“医院运营节奏恢复”“血透中心建设项目推进”相关，也得益于集中采购落地后基层采购需求的批量释放。2025 年，参考行业相关年度招采统计数据，血透设备国产品牌占比有所提高，约占一半金额。长远来看，国产替代、基层医疗资源建设、在透患者的增加及平均透析龄的增加，将会持续血透设备市场的增长。

5、公司血透设备有什么优势？

答：公司自主研发的 D800S、D800H、D800Plus 血液透析设备，分别对应单泵、双泵、三泵型号，满足患者差异化需求，产品融合公司在监护上的优势，支持同步监测各项生命体征，搭载物联网系统，可实现远程掌控设备运行状态、报警情况及故障情况，拥有 360 度全方位声光报警、在线自动预冲、治疗充分性评估等便捷功能，设备内置血温、血压、在线清除率及血容量监测功能，无需增购模块即可一站式满足最新政策“新四项”监测要求，有效提升血液透析机构服务与治疗质量。

D800Plus 为国内首创三泵机型，拥有混合稀释置换模式，兼顾前置换与后置换的优点并规避其缺陷，弥补单方向置换模式的不足，更好地维持透析膜对水及溶质的转运，有效改善透析治疗效果，D800Plus 也是国内自研自产的首台可进行混合稀释血液透析滤过的三泵机型。

在医疗设备国产替代进口的趋势及国家政策支持背景下，公司透析

设备有望凭借产品技术优势脱颖而出，受益于市场的新增及更新换代需求。

6、公司腹透业务的进展如何？

答：公司已取得全自动家用腹膜透析机、一次性使用腹膜透析管路的注册证，两项产品已在销售，腹透信息系统微信小程序已上线运行。公司近年积极探索腹透系列产品的营销模式，并已取得一定进展。

7、公司有源新品有哪些？

答：近年公司推出了 D800 系列血液透析设备、P 系列插件式监护仪、家用腹膜透析机、S 系列输注液泵、电子尿量计量仪、遥测监护仪、可视喉镜、肠内营养泵等有源产品。其中不乏拥有行业领先技术及行业首创功能的亮点产品，如 P 系列插件式监护仪，曾荣获“红点奖”，拥有独有参数、智能化预警、高端参数集成分析、智能语音助手和 BOA 麻醉平衡界面等功能；D800Plus 血液透析滤过设备，为国内首创三泵机型，拥有混合稀释置换模式，能更好地维持透析膜对水及溶质的转运，有效改善透析治疗效果；PD600 腹膜透析设备，轻量化设计，可远程监控，并拥有智能语音、视频操作引导、多设备数据收集及蓝牙传送等实用功能。

2025 年，公司可视喉镜、肠内营养泵亮相国内外展会。BioViewC100 可视喉镜具备超高清影像功能和智能算法，专为急危重症场景设计，显著提升气管插管的精准性与安全性，一体化防雾设计与可拆卸消毒模块，兼顾感染控制与操作效率；S200 智能肠内营养泵搭载双重防阻塞系统，保障喂养的顺畅与安全，并可与输注中央站协同管理，实现重症患者体液输入与输出的精准控制。

8、公司是否受益于医疗设备“以旧换新”政策？

答：上述相关政策的施行，对公司监护仪业务的影响是积极的，监护设备更新需求增加，政策推动公立医院、基层医疗机构淘汰老旧设备，公司的中高端监护仪有望受益于采购增量；基层医疗扩容（县域医共体、社

	区医院）带来监护仪的替代需求，其对公司血透业务也有积极影响，血透中心设备升级，政策鼓励血透设备更新，公司血液透析机、透析专用水处理设备、透析器等产品可进入各级医院及民营血透中心采购清单；结合“千县工程”，县域血透中心建设加速，公司可凭借高性价比的国产设备抢占市场；而政策可能提供财政补贴或税收优惠，降低医院采购成本，推动公司产品渗透率提升。
关于本次活动是否涉及应披露重大信息的说明	本次活动不涉及未公开披露的重大信息。
附件清单（如有）	
日期	2026 年 1 月 12 日