

# 杭州博拓生物科技股份有限公司

## 关于 2025 年度“提质增效重回报”行动方案的半年 度评估报告

为深入贯彻落实国务院《关于进一步提高上市公司质量的意见》要求，响应上海证券交易所《关于开展沪市公司“提质增效重回报”专项行动的倡议》，杭州博拓生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）于 2025 年 4 月 26 日在上海证券交易所（www.sse.com.cn）披露了《杭州博拓生物科技股份有限公司关于 2024 年度“提质增效重回报”行动方案实施情况暨 2025 年度“提质增效重回报”行动方案》。根据 2025 年度行动方案，公司在 2025 年上半年积极推进相关工作，现将报告期内的实施和效果评估情况报告如下：

### 一、聚焦经营主业，提升核心竞争力

报告期内，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。虽然面临较多不确定性因素影响，公司将继续积极把握行业发展趋势，坚定推进全球化战略，构建差异化竞争优势，紧密围绕战略规划深耕核心主业。

#### （一）加大研发力度推出新品，加快研发成果应用转化

报告期内，公司研发投入 3,999.37 万元，占 2025 年上半年营业收入的 19.67%。公司产品线更加丰富，新推出了多款检测试剂，包括赛洛西宾检测试剂、依托尼秦检测试剂、乙基氟胺酮快速检测试剂、西布曲明快速检测试剂、替来他明快速检测试剂、新型毒品饮料安全快速检测试剂、星状病毒检测试剂、人偏肺病毒检测试剂、新型呼吸道病原体联合检测试剂、宠物寄生虫联合检测试剂、口蹄疫病毒检测试剂、葡萄糖-6-磷酸脱氢酶检测试剂和屋尘螨/猫皮屑/狗皮屑联合检测试剂等。

报告期内，公司重点加快微流控技术平台的建设，重点攻关心肌标志物、甲

状腺功能和营养类相关项目微流控检测技术研发。特别在心肌标志物微流控检测方面实现重大突破，多项核心工艺技术取得进展，实现了在一张芯片上的多项目联检，为后续系列产品的量产化奠定了坚实基础。目前其他数十个微流控检测项目也正在有序推进中。

报告期内，公司加速研发成果转化，实现新增授权专利 23 项，境内 15 项，境外 8 项，其中：发明专利 10 项。

## **（二）捕捉市场动态需求，拓展国际国内市场**

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  $\gamma$ -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毒机构日常工作中。随着夏季来临，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、基肯孔雅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。

2025 年上半年，公司还积极参加了阿联酋 MEDLAB、杭州 CACLIP、乌兹别克斯坦 TIHE 等医疗行业展会和中国国际警用装备博览会，下半年还将参加美国 ADLM、南非 WHX、德国 MEDICA 等国际医疗器械展会。公司在展会上推出了包括新款多项呼吸道病原体检测试剂、微流控荧光免疫检测系列、SalivaTracer 系列微量唾液检测试剂、毒品饮料系列检测试剂、新型毒品检测试剂等新产品，吸引了众多客户的关注，并获得了广泛的好评。

## **（三）优化质量管理体系，推进重点产品注册认证**

全球主要国家对体外诊断试剂的生产厂家有严格的质量管理体系要求，对诊

断试剂的注册认证有明确的准入门槛和严格的监管措施。因此，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。

国际注册认证方面，公司将欧盟 IVDR 认证放在首要位置。报告期内，公司第二批 54 项产品获得欧盟 IVDR 认证，目前公司获得 IVDR 认证的产品已达到 126 项，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。新证书的签发进一步巩固了公司在全球快诊行业内欧盟 IVDR 认证方面的领先地位。同时公司还抓紧布局自测项目的欧盟 IVDR 认证，为后期产品进入欧盟 OTC 市场奠定基础。国内注册认证方面，公司上半年取得了胃泌素 17（G-17）检测试剂（荧光免疫层析法）产品注册证，国内荧光免疫层析产品线又添新证，国内其他项目也在注册推进中。

#### **（四）战略布局产业新赛道，提升公司持续竞争力**

报告期内，公司紧紧围绕产业方向进行战略布局，探索寻找新的增长赛道。通过设立产业投资平台（全资子公司）杭州博肽智投企业管理有限公司，对外进行参股投资或并购。目前，已通过该投资平台参股了杭州青石永隼医疗设备有限公司，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。今后，公司将持续关注医疗大健康前沿技术领域，通过投并购等方式，进一步巩固和提升公司竞争力，实现公司长期可持续发展。

#### **二、完善公司治理，促进规范运营**

报告期内，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。新一届董事会及高管完成换届选举后，公司高度重视“关键少数”的职责履行和风险防控，持续加强“关键少数”监管规则学习和专题调研，积极组织“关键少数”参加监

管机构培训，传递法规动态，增强自律意识和规范运作水平，共同推动公司规范运作。

### 三、强化市值管理，推动价值提升

公司高度重视市值管理工作，制定了《市值管理制度》，通过提升公司治理水平、优化业务布局、强化信息披露透明度、合理运用各类资本运作工具等有效策略，持续开展市值管理工作。报告期内，公司坚持信息披露的真实性、准确性、完整性和及时性，严格按照信息披露相关制度和规则，履行信息披露义务、规范信息披露行为、提升信息披露质量，形成了较为完善的信息披露机制，切实维护投资者知情权利。在投资者关系管理方面，公司积极利用上证路演中心召开 2024 年年度暨 2025 年第一季度业绩说明会，通过线下和线上等方式组织投资者交流活动 6 次，吸引近百家机构参与调研，接待投资者调研约 200 人次。同时还通过上证 e 互动、投资者热线电话等方式积极回复投资者提问，回应市场关切。在投资者回报方面，公司自上市以来，已累计派发现金红利 7.98 亿元（含税）。报告期内，公司分别实施了 2024 年前三季度、2024 年年度权益分派方案，合计派发现金红利 15,987.50 万元，并以资本公积金向全体股东每股转增 0.4 股。同时，公司在 2024 年年度股东大会上提交的《关于提请股东大会授权董事会进行 2025 年中期分红的议案》获得审议通过，在符合利润分配的条件下，授权董事会制定具体的中期分红方案。经过一系列举措，公司投资价值逐步得到资本市场认可。报告期内，公司市值从年初的 33.63 亿元（剔除报告期内分红）提升至 6 月 30 日的 53.46 亿元，市值增长 58.97%。

### 四、其他事宜

公司将持续评估“提质增效重回报”行动方案的具体举措，及时履行信息披露义务。公司将继续专注主业，提升公司核心竞争力、盈利能力和风险管理能力。通过良好的业绩表现、规范的公司治理积极回报投资者，切实履行上市公司责任和义务，回报投资者信任，维护公司良好市场形象，促进资本市场平稳健康发展。

本报告所涉及的公司规划、发展战略等系非既成事实的前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，敬请投资者注意相关风险。

特此公告。

杭州博拓生物科技股份有限公司董事会

2025年8月29日