

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：2026-01

<b>投资者活动类别</b>	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input checked="" type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他
<b>公司接待成员名单</b>	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
<b>参与单位名称及人员姓名</b>	通过网络互动平台参与公司 2025 年度业绩说明会的投资者
<b>时间</b>	2026 年 6 月 18 日 15: 00-16: 00
<b>地点</b>	网上业绩说明会
<b>形式</b>	<input type="checkbox"/> 现场 <input checked="" type="checkbox"/> 网上 <input type="checkbox"/> 电话会议
<b>投资者关系活动主要内容介绍</b>	<p>1. 原实控人现在的官司怎样了？作为股东，非常关注这个事件。按理，一月末的诉讼应该在三个月出结果，可等到现在毫无音讯。能否就当前公司所知晓的情况给股东们说明一下情况？</p> <p>尊敬的投资者，您好！感谢您的关心和关注！由于此诉讼相对复杂，且案件有保密要求，司法机关按规定可以申请延期，根据公司目前了解，诉讼还没有新的进展情况，敬请耐心等待。有新的进展情况，公司将通过公告及时告知股东。</p> <p>2. 公司目前几个独家品种上半年的销售增长情况如何？</p> <p>公司白血病和淋巴瘤产品拥有国内独家或首家国家药监局</p>

第三类注册证认证的优势，仍保持较强的市场竞争力和毛利率。2025 年，公司白血病分子检测试剂盒实现收入 1.08 亿元，淋巴瘤重排检测试剂盒实现产品和服务实现收入 2,969.43 万元。2026 年上半年尚未结束，半年度报告的相关工作公司正在筹备编制中，请您后续详见 2026 年半年度报告。感谢您的关注！

**3. 公司未来 1-3 年还有哪些项目可能形成利润增长点的，现在进行到了哪一步？还请详细说明一下，给长期坚持的股东一些信心。**

截至 2025 年底，公司共有 12 个在研项目，预计总投资 4.42 亿元，其中半数以上项目已处于“获得批件，临床试验阶段”。公司与上海交通大学医学院附属瑞金医院合作的 LDT 项目“T 细胞受体基因重排检测试剂盒(毛细管电泳法)”已获得备案。公司目前正集中优势资源，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，争取在这些研发项目中取得重大进展和突破。这些项目将为公司关键技术突破和创新产品开发上提供了有力支撑，也为后续产品管线的丰富和市场竞争力提升奠定了基础。

2025 年，公司在新产品入院方面取得了显著成果，新增招投标入院 93 家，其中白血病产品新增入院 50 家，淋巴瘤产品新增入院 29 家，WT1 产品新增入院 11 家。新产品的销售收入正在明显上升。2026 年，公司将进一步聚焦核心业务，集中优势资源深耕血液肿瘤领域的核心试剂产品，精心打磨白血病、淋巴瘤方向的标杆产品，重点独家/首款试剂做精做细、做出增量。

**4. 公司的股价最近滑落很多，看到很多被证监会查处涉及财务造假的公司，结果非常凄惨，后果也极其严重，在此，你能否向所有股东表明一下态度：坚决不做假帐！让股民放心！**

A 股市场资金目前抱团 AI 相关科技股对大部分上市公司股价都有较大负面影响。公司是按照监管机构以及企业会计准则

的规定编制定期报告和财务报告的，公司发布的年度报告也均经过了审计机构的严格审计，公司的定期报告均经过公司全体董事、高级管理人员签署了确认意见。监管机构对上市公司的监管越来越严，而且非常细化，我们作为上市公司的高管本身承担着很大的责任和压力，不会去违反规则做虚假财务报告违规违法的事情。

**5. 公司产品国际化的进程因精英队伍陷落而中断，公司应重整人马，开拓国际市场，当然，如果能有主力尽早脱困领銜，是最好的。让公司好的产品尽早尽快走向全球，也为公司创造更多利润来回报股东。关于国际市场开拓这块，目前有什么实际行动吗？**

感谢您的建议！公司目前正在朝着这两个方向努力。一方面尽力推动诉讼尽早结束，且督促诉讼律师尽力做好无罪辩护；另一方面已经安排新的核心技术人员接力国际合作项目的技术研发。公司与 Akonni 合作，计划将用于结核分歧杆菌耐药多位点快速自动化检测的仪器首先实现国产化生产，再开展“结核分歧杆菌耐药多位点自动化检测仪器”第 III 类医疗器械的临床试验和注册申报。公司在 Akonni 技术原理基础上，已开展了相关组件模块的国产化替代和二次研发，相关的发明专利申请已被受理。通过引进、消化、吸收和再创新，争取将创新技术和创新产品推向国际市场。

**6. 请问 2025 年自产试剂实现收入多少万元？占主营业务收入的比例是多少？**

公司 2025 年自产试剂实现收入 1.52 亿元，占主营业务收入的 85.84%。感谢您的关注！

**7. 公司白血病、淋巴瘤两大核心试剂产品线 2025 年收入分别是多少？**

公司白血病和淋巴瘤产品拥有国内独家或首家国家药监局第三类注册证认证的优势，仍保持较强的市场竞争力和毛利率。

	2025 年，公司白血病分子检测试剂盒实现收入 1.08 亿元，淋巴瘤重排检测试剂盒实现产品和服务共计实现收入 2,969.43 万元。感谢您的关注！
附件清单(如有)	无
日期	2026 年 6 月 18 日