

广州迈普再生医学科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2026003

投资者关系活动类别	☐ 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 ☐ 一对一沟通 ☒ 其他：电话会议
参与单位名称及人员姓名	华创证券 李婵娟、张良龙；开源证券 陈峻、石启正；国联民生 杨芳、徐敬业；广发证券 王稼宸；中信建投 陈逸飞、刘慧彬；华泰证券 王殷杰、孔垂岩；东方财富证券 唐爱金、崔晓倩；兴业证券 东楠；平安证券 裴晓鹏；中邮证券 岑峻宇；中信证券 陈逸飞；中信资本 叶铮；中融汇信 文惠霞；中国人寿养老保险 裴勇、吕品洁；中国人保资管 周修启；浙商资管 金嫣；浙江益恒投资 钱坤；银河基金 于嘉馨 方伟；野村东方国际证券 张熙；信达澳亚基金 李东升；西部证券 孙阿敏；天治基金 王娟；太樸生命科學投資 王弋佳；中泓汇富资管 秦贤；上海耀之资管 杨莹；上海明河资管 骆华森；上海涇溪资管 方彦；上海冲积资管 张智聪；山楂树投资 章韧；谦璞投资 汤贝玲；平安证券 倪亦道；诺德基金 朱明睿；开源自营 刘毅；建信理财 唐文成；华鑫证券 胡博新；华西证券 徐昕；华富基金 张瑞；华宝基金 毛文博；红塔红土基金

	曹阳；荷荷(北京)私募基金 唐巍；韩国投资（上海代表处）刘濯宇；国信证券证券投资部 隋欣；国联安基金 赵子淇；广东谢诺辰阳私募 薛海涵；光大证券 刘勇；东海基金 卢健；成都锦悦恒瑞资管 杨寅啸；博远基金 谭飞；安信证券 刘亚洲；Willing Capital Management 朱宏达
时间	2026年08月21日 15:00-16:00
地点	公司会议室
上市公司接待人员	董事、副总经理、财务总监 骆雅红 董事、副总经理、董事会秘书 龙小燕 证券事务代表 李晓香 投资者关系 楚晟钦
投资者关系活动主要内容介绍	一、简要介绍 公司是一家致力于结合人工合成材料特性，利用先进制造技术开发高性能植入医疗器械的高新技术企业。目前，公司是国内神经外科领域唯一同时拥有人工硬脑（脊）膜补片、颅颌面修补及固定系统、可吸收再生氧化纤维素、硬脑膜医用胶等植入医疗器械产品的企业，覆盖开颅手术所需要的关键植入医疗器械。 2026 年上半年，公司实现营业收入 18,980.16 万元，比上年同期增长 20.30%；归属于上市公司股东的净利润为 5,658.05 万元，比上年同期增长 19.62%；归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为 5,393.75 万元，比上

年同期增长 17.26%。

目前，迈普医学已发展为中国领先且是国内为数不多进入全球高端市场的医疗器械公司之一，旨在成为一家为客户提供整体解决方案的平台型医疗器械企业。

二、本次活动，公司就投资者提出的问题进行了回复：

问题一：公司各业务收入拆分。

答：报告期内，公司封闭防漏产品共计实现销售收入 9,607.59 万元，同比增长 11.13%；修复固定产品共计实现销售收入 5,071.53 万元，同比增长 14.59%。止血产品共计实现销售收入 3,362.47 万元，同比增长 44.77%。

问题二：公司海外市场搭建有哪些规划。

答：国际市场，公司始终坚持“走出去”布局，积极亮相国际顶尖医疗展会，主动对接全球前沿技术动态与海外市场需求，持续提升品牌国际影响力与全球渠道势能，同时，公司积极建设国际“本土化”生态，重点推进销售团队结构优化，加速引入当地资深销售人员，以深度融入当地文化、夯实渠道粘性。产品方面，公司硬脑膜医用胶以及德国迈普的可吸收再生氧化纤维素全科拓适应症均完成欧盟 MDR 认证，进一步夯实海外市场准入优势，为国际营收持续提供有力支撑。

问题三：易介并购的进展情况及与公司未来业务的协

同。

答：2026 年 6 月 26 日，关于公司发行股份及支付现金购买资产并募集配套资金暨关联交易事项（以下简称“本次交易”）获得深圳证券交易所并购重组审核委员会审核通过。7 月 24 日，公司正式收到证监会批复，同意发行股份及支付现金收购易介医疗 100%股权并募集配套资金。具体内容详见公司于巨潮资讯网披露的相关公告。

本次交易完成后，可助力公司将生物合成材料技术由植入领域扩展至介入领域，打造创新性生物材料研发平台。公司可凭借其业内领先的技术平台、在人工合成材料领域的优势和广州易介医疗科技有限公司在介入医疗器械领域的经验积累，助力上市公司抢占高端耗材市场。

问题四：脑膜集采情况。

答：2026 年 3 月，天津市医药采购中心发布《关于京津冀“3+N”联盟硬脑（脊）膜补片类医用耗材带量联动采购项目中选结果公布的通知》，公司两款脑膜产品均成功中选。截至报告期末，天津市、河南省、福建省等地陆续落地执行。后续，公司将持续关注集采进度，保障采购结果顺利执行。

问题五：在研管线后续注册、商业化的兑现节奏。

答：在研管线中，硬脊膜医用胶产品顺利通过国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心同意，进入创新医疗

	器械特别审查程序，截至目前，该产品已获得注册受理，取得关键性进展，如顺利获得注册证后，即可进入商业化兑现。新型可吸收止血粉处于临床阶段。
附件清单（如有）	—
填写日期	2026年08月21日