

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而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Shenzhen Edge Medical Co., Ltd.
深圳市精鋒醫療科技股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2675)

**截至2026年6月30日止六個月
中期業績公告**

董事會欣然宣佈本集團截至2026年6月30日止六個月之未經審核綜合中期業績，連同截至2025年6月30日止六個月之比較數字，載列如下。

於本公告中，「我們」指本公司及(如文義所指)本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已作約整，或已約整至小數點後一位或兩位。任何表格、圖表或其他部分總金額與所列金額總數之間如有任何差異，均因約整所致。

財務摘要

下表載列我們截至2026年6月30日止六個月之主要財務數據，連同截至2025年6月30日止六個月之比較數字及變動(以百分比列示)。

	截至6月30日止六個月		
	2026年	2025年	變動
	(人民幣千元)	(人民幣千元)	(%)
收入	319,316	149,383	113.8%
毛利	204,628	93,850	118.0%
除稅前虧損	(19,254)	(89,065)	(78.4%)
期內虧損	(19,254)	(89,087)	(78.4%)
本公司權益股東應佔虧損	(19,254)	(89,087)	(78.4%)
每股虧損－基本及攤薄 (人民幣元)	(0.05)	(0.25)	(80.0%)

於報告期間，本集團錄得收入人民幣319.3百萬元，較截至2025年6月30日止六個月大幅增長113.8%，乃由於我們的手術機器人於國內外市場的銷售迅速增長。我們的毛利率由截至2025年6月30日止六個月的62.8%上升至截至2026年6月30日止六個月的64.1%，顯示出我們具備強大的成本管理能力。

於報告期間，本集團淨虧損大幅減少78.4%至人民幣19.3百萬元，而截至2025年6月30日止六個月的淨虧損為人民幣89.1百萬元。淨虧損顯著減少的主要原因是收入大幅增加，而該增加主要由精鋒®多孔腔鏡手術機器人的銷售量提升所帶動。

綜合損益表

截至2026年6月30日止六個月 — 未經審核
(以人民幣列示)

		截至6月30日止六個月	
	附註	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
收入	3	319,316	149,383
銷售成本		(114,688)	(55,533)
毛利		204,628	93,850
研發開支		(53,841)	(96,502)
行政開支		(26,498)	(39,354)
銷售及營銷開支		(87,460)	(58,727)
貿易應收款項、其他應收款項及合約資產 減值虧損		(11,899)	(3,106)
其他(虧損)/收益淨額	4	(28,333)	6,443
按公允價值計量且其變動計入損益 (「按公允價值計量且其變動計入損益」) 的金融資產公允價值變動		(15,223)	8,709
應佔聯營公司虧損		(10)	(68)
經營虧損		(18,636)	(88,755)
財務成本		(618)	(310)
除稅前虧損	5	(19,254)	(89,065)
所得稅	6	—	(22)
期內虧損		(19,254)	(89,087)
本公司權益股東應佔金額		(19,254)	(89,087)
每股虧損	7	(0.05)	(0.25)
基本及攤薄(人民幣元)		(0.05)	(0.25)

綜合損益及其他全面收益表

截至2026年6月30日止六個月—未經審核
(以人民幣列示)

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
附註		
期內虧損	(19,254)	(89,087)
期內其他全面收益，扣除零稅項		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算海外業務的財務報表的匯兌差額，		
扣除零稅項	<u>(1,153)</u>	<u>(261)</u>
本公司權益股東應佔期內全面收益總額	<u><u>(20,407)</u></u>	<u><u>(89,348)</u></u>

綜合財務狀況表

於2026年6月30日 — 未經審核

(以人民幣列示)

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
非流動資產			
物業、廠房及設備		94,879	42,050
無形資產		186	89
貿易應收款項	8	19,855	3,999
聯營公司權益		121	131
其他非流動資產		9,465	5,120
		124,506	51,389
流動資產			
存貨		158,140	136,110
合約資產		8,047	13,076
貿易及其他應收款項	8	255,406	213,454
預付款項		29,576	26,405
其他流動資產		110,118	131,451
按公允價值計量且其變動計入損益的 金融資產		536,815	727,814
現金及現金等價物		1,260,075	86,041
		2,358,177	1,334,351
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	79,751	135,474
合約負債		7,847	7,729
租賃負債		10,860	4,249
撥備		22,525	16,993
		120,983	164,445

綜合財務狀況表

於2026年6月30日 — 未經審核 (續)

(以人民幣列示)

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
流動資產淨額		<u>2,237,194</u>	<u>1,169,906</u>
資產總額減流動負債		<u>2,361,700</u>	<u>1,221,295</u>
非流動負債			
合約負債		10,723	7,813
租賃負債		31,948	5,642
遞延收入		<u>9,127</u>	<u>9,130</u>
		<u>51,798</u>	<u>22,585</u>
資產淨額		<u><u>2,309,902</u></u>	<u><u>1,198,710</u></u>
資本及儲備	10		
股本		391,881	360,000
儲備		<u>1,918,021</u>	<u>838,710</u>
權益總額		<u><u>2,309,902</u></u>	<u><u>1,198,710</u></u>

未經審核中期財務資料附註

1. 編製基準

本中期財務資料已根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露條文編製，包括遵守國際會計準則理事會（「國際會計準則理事會」）頒佈的國際會計準則（「國際會計準則」）第34號中期財務報告。本中期財務資料已於2026年8月28日獲授權刊發。

本中期財務資料乃按照與2025年年度財務報表所採納者一致的會計政策編製，惟預期將於2026年年度財務報表中反映的會計政策變動除外。任何會計政策變動的詳情載於附註2。

編製符合國際會計準則第34號的中期財務資料，需要管理層作出判斷、估計及假設，而該等判斷、估計及假設會影響政策的應用以及按年初至今基準呈報的資產及負債、收入及開支的金額。實際結果可能與該等估計有所不同。

本中期財務資料載有簡明綜合財務報表及經選擇的說明附註。該等附註載列對了解深圳市精鋒醫療科技股份有限公司（「本公司」）及其附屬公司（「本集團」）自2025年年度財務報表以來的財務狀況及表現變動有重大影響的事件及交易的說明。簡明綜合中期財務報表及隨附附註並不包括根據國際財務報告準則會計準則編製整份財務報表所需的全部資料。

本中期財務資料未經審核，惟已由畢馬威會計師事務所根據香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈的香港審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」進行審閱。

2 會計政策變動

國際會計準則理事會已頒布多項於當前會計期間首次生效的國際財務報告準則會計準則修訂。其中，僅國際財務報告準則第9號金融工具及國際財務報告準則第7號金融工具：披露的修訂－金融工具分類與計量的修訂與本集團的財務報表有關。該等修訂對財務報表並無重大影響。本集團並無應用任何於當前會計期間尚未生效的新準則或詮釋。

3 收入及分部呈報

本集團的收入主要來自銷售手術機器人系統、器械及配件，以及提供服務。

就資源分配及表現評估而言，本集團最高層行政管理人員於作出有關分配資源及評估本集團整體表現的決策時，會審閱綜合業績，因此，本集團僅有一個可呈報分部，且並無呈列該單一分部的進一步分析。

收入劃分

按主要產品或服務線及收入確認時間劃分之客戶合約收入劃分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
國際財務報告準則第15號範圍內客戶合約收入		
－ 醫療器械及配件銷售－按時點確認	318,164	149,048
－ 服務收入－在一段時間內確認	<u>1,152</u>	<u>335</u>
	<u>319,316</u>	<u>149,383</u>

來自佔本集團收入10%或以上的各主要客戶的收入載列如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
客戶A	39,280	不適用*
客戶B	不適用*	26,036
客戶C	32,900	15,141

* 不足本集團中期收入的10%

下表載列有關本集團來自外部客戶的收入的地理位置資料。客戶的地理位置乃根據客戶註冊地點釐定。

	來自外部客戶的收入 截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
按客戶地理位置劃分		
－ 中國內地	96,498	88,687
－ 亞洲(中國內地除外)	112,899	23,755
－ 歐洲	79,449	24,319
－ 其他國家*	<u>30,470</u>	<u>12,622</u>
	<u>319,316</u>	<u>149,383</u>

* 各大洲佔本集團的中期收入的比例均低於10%。

4 其他(虧損)/收益淨額

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
按攤銷成本計量的金融資產利息收入	13,352	2,333
按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產投資收入	845	3,792
政府補助	4,854	526
外匯虧損淨額	(46,983)	(238)
其他	(401)	30
	<u>(28,333)</u>	<u>6,443</u>

5 除稅前虧損

除稅前虧損已扣除以下各項：

(a) 財務成本

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
租賃負債利息	<u>618</u>	<u>310</u>

(b) 其他項目

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
無形資產攤銷	<u>77</u>	<u>752</u>
折舊		
— 自有物業、廠房及設備	5,810	7,252
— 租賃物業裝修	2,179	2,401
— 使用權資產	<u>5,429</u>	<u>3,361</u>
	<u>13,418</u>	<u>13,014</u>
存貨撇減及虧損(扣除撥回)	923	469
上市開支	—	16,764

6 綜合損益表中的所得稅

根據中國所得稅法，本公司及中國內地附屬公司適用25%的中國企業所得稅（「企業所得稅」），本公司於2024年獲認證為「高新技術企業」，並因此於截至2026年6月30日止六個月，本公司享有15%的優惠企業所得稅率（截至2025年6月30日止六個月：15%）。

香港利得稅須按香港利得稅兩級制計提撥備，其中首2,000,000港元（「港元」）應課稅利潤以8.25%的稅率徵稅及超過2,000,000港元的任何應課稅利潤以16.5%的稅率徵稅。

本集團並無就累計未動用稅項虧損確認遞延稅項資產，原因為相關稅務司法管轄區及實體不大可能有未來應課稅利潤可用於抵銷有關虧損。

7 每股虧損

(a) 每股基本虧損

每股基本虧損的計算乃基於本公司權益股東應佔虧損人民幣19,254,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣89,087,000元）及截至2026年6月30日止六個月已發行普通股的加權平均數389,808,000股（截至2025年6月30日止六個月：360,000,000股普通股）。

普通股加權平均數

	截至6月30日止六個月	
	2026年 千股	2025年 千股
於1月1日的已發行普通股	360,000	360,000
發行股份的影響	29,912	—
股份回購的影響	(104)	—
於6月30日的普通股加權平均數	389,808	360,000

(b) 每股攤薄虧損

截至2026年及2025年6月30日止六個月，本集團並無任何發行在外的具有潛在攤薄影響的普通股。

因此，截至2026年及2025年6月30日止六個月的每股攤薄虧損與每股基本虧損相同。

8 貿易及其他應收款項

於報告期末，按收入確認日期並扣除虧損撥備後的貿易應收款項（計入貿易及其他應收款項）之賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
3個月內	162,523	153,051
3至12個月	83,507	32,987
1年以上	6,446	2,266
貿易應收款項（扣除虧損撥備）	252,476	188,304
其他應收款項（扣除虧損撥備）	22,785	29,149
按攤銷成本計量的金融資產	275,261	217,453
代表		
流動部分	255,406	213,454
非流動部分	19,855	3,999

所有貿易及其他應收款項的流動部分均於開票日期起一年內到期。

9 貿易及其他應付款項

於報告期末，按發票日期計算的貿易應付款項（計入貿易及其他應付款項）之賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元	於2025年 12月31日 人民幣千元
3個月內	19,937	21,630
3至12個月	226	1,007
1年以上	178	162
貿易應付款項	20,341	22,799
應計工資	25,615	37,040
其他應付款項及應計費用	33,795	75,635
	79,751	135,474

10 資本及儲備

(a) 股息

截至2026年6月30日止六個月，本公司並無宣派或派付中期股息（截至2025年6月30日止六個月：無）。

(b) 股本

	普通股數目 千股	繳足股份面值 人民幣千元
已發行及繳足普通股：		
於2025年1月1日、2025年6月30日及2026年1月1日 全球發售及超額配股權獲行使後發行H股（扣除發行 成本）（附註）	360,000 31,881	360,000 31,881
於2026年6月30日	<u>391,881</u>	<u>391,881</u>

附註：於2026年1月8日，本公司透過首次公開發售向投資者新發行27,722,200股H股，發售價為每股H股43.24港元，每股面值人民幣1.00元。於2026年2月9日，根據首次公開發售超額配股權獲悉數行使，本公司按發售價每股H股43.24港元配發及發行額外4,158,300股H股。

發行新H股的所得款項總額約為人民幣1,240,558,000元（相當於1,378,513,000港元）。相應的股份面值金額為人民幣31,880,500元，而扣除發行成本後的資本儲備約為人民幣1,160,485,000元。已付發行成本主要包括股份包銷費用及佣金，以及就法律、會計、其他顧問所提供的服務向其支付的專業費用及其他相關成本，該等成本為直接歸屬於發行新H股的增量成本。該等成本共計人民幣48,192,000元，已於發行產生的資本儲備中扣除。

(c) 購回自身股份

於中期期間，本公司於香港聯合交易所有限公司購回自身股份，詳情如下：

月份／年份	購回 H股數目	每股H股 已付最高價 港元	每股H股 已付最低價 港元	已付總價 千港元
2026年6月	1,818,900	39.00	33.78	68,004

管理層討論及分析

行業概覽

報告期內，全球經濟仍處於復蘇與重構並行的發展階段，主要經濟體貨幣政策逐步進入調整週期。儘管國際貿易環境及地緣政治局勢持續帶來挑戰，手術機器人行業作為高端醫療器械領域中由新質生產力驅動的重要板塊，仍保持強勁的發展韌性，並繼續作為全球產業升級的重要推動力。

中國經濟延續穩中向好的發展態勢，新質生產力加快培育，高端製造業和戰略性新興產業持續釋放增長動能。2026年作為「十五五」規劃的開局之年，是高端醫療裝備由「國產替代」向「全球競爭」加速演進的重要階段，為高端醫療裝備產業高品質發展創造了更加有利的發展環境。

中國醫療器械產業持續受到政策層面的高度重視。隨著《醫療裝備產業高品質發展行動計劃（2023-2025年）》順利收官，我國高端醫療裝備自主創新能力顯著增強，註冊審評機制持續優化，進一步加快創新產品上市時間。

從行業發展階段來看，全球手術機器人市場仍保持穩定增長。歐洲市場在醫保支付體系不斷完善及臨床應用持續擴大的推動下保持穩步增長；亞洲、拉丁美洲、中東及非洲等新興市場則處於快速發展階段，隨著醫療基礎設施不斷完善及微創外科技術快速普及，機器人輔助手術需求持續增長，為行業長期發展提供了廣闊空間。

相比全球成熟市場，中國機器人輔助手術仍處於快速發展階段。雖然近年來國產手術機器人產品不斷取得技術突破，機器人輔助手術數量快速增長，但整體臨床滲透率仍明顯低於歐美發達國家，未來仍具有較大的提升空間。隨著人口老齡化持續趨勢及對優質醫療的需求不斷上升，以及外科醫生對機器人輔助手術接受程度不斷提高，機器人輔助手術正逐步由高難度、複雜術式向更多專科及常規術式延伸，市場需求持續釋放。

政策環境方面，報告期內，醫療服務價格改革進一步推進。國家醫保部門發佈《手術與治療輔助操作類醫療服務價格項目立項指南（試行）》，首次對機器人輔助手術相關醫療服務專案進行統一規範，為機器人輔助手術收費體系建設提供了政策依據，有助於推動機器人輔助手術技術更加規範地進入臨床應用體系。與此同時，隨著《推動大規模設備更新和消費品以舊換新行動方案》以及相關配套政策逐步實施，各級醫療機構醫療裝備更新需求持續釋放，為國產高端醫療裝備企業帶來了新的市場機遇，也進一步推動了國產手術機器人市場滲透率的持續提升。

競爭格局方面，近年來國產手術機器人企業持續加快技術創新和商業化佈局，在系統穩定性、用戶體驗、器械豐富度及臨床應用廣度等方面不斷取得突破，逐步獲得臨床專家及醫療機構認可。隨著國家持續鼓勵高端醫療裝備國產化應用，國產品牌憑藉快速響應能力、當地化服務體系及更具競爭力的綜合解決方案，市場競爭力不斷增強，國產替代進入加速發展階段。

業務進展

自二零一七年成立以來，我們始終堅持全棧自研的技術路線，致力於攻克手術機器人的核心技術壁壘。我們已打造以多孔、單孔及遠程手術系統協同發展為特色的產品矩陣，並將業務版圖拓展至支氣管鏡機器人等專科領域。

報告期內，我們繼續堅持以臨床價值為導向，沿著「平台型產品、全球化商業及智能創新」三大戰略方向，持續推進產品研發、商業化拓展、臨床應用及國際市場佈局，並於上市後實現穩健發展。二零二六年一月，我們成功在聯交所主板上市，邁入國際資本市場，進一步增強資本實力、品牌影響力及國際化發展能力。我們持續完善全球化營運體系，推動研發創新、市場拓展及供應鏈建設的協同發展，為未來大規模商業化奠定更堅實的基礎。

作為全球領先的手術機器人製造商，我們同時布局多孔腔鏡、單孔腔鏡、單多孔一體化、自然腔道及遠程手術多模塊技術方向，我們已建立差異化的平台化競爭優勢。報告期內，我們持續推動產品註冊、臨床應用及商業化落地，並不斷拓展機器人手術在泌尿外科、普通外科、婦科、胸外科及呼吸介入等多個專科領域的應用邊界，持續提升平台化產品競爭優勢。

報告期內，我們錄得總收入人民幣319.3百萬元，其中來自銷售予海外終端用戶的產品收入達人民幣222.8百萬元，佔總收入的約69.8%。報告期內，毛利率仍然保持了64.1%的水平，我們的淨虧損已由截至2025年6月30日止六個月的人民幣89.1百萬元顯著減少至2026年同期的人民幣19.3百萬元，彰顯我們業務模式的穩健性及我們所建立的持續增長能力。

在全體員工的努力下，我們正以更強的營運韌性邁向規模化可持續發展的新階段，印證了「唯有創新才能引領行業潮流，唯有堅定出海，才能融入世界脈搏」的戰略定力。

產品組合持續擴充，平台戰略優勢進一步凸顯。

報告期內，我們持續推進產品平台建設，進一步鞏固競爭地位。與行業內多數企業聚焦單一產品不同，我們始終堅持平台化研發戰略，通過底層核心技術共享、系統架構協同及多產品協同佈局，不斷提升研發效率及商業化協同能力。目前，公司已形成以精鋒®多孔腔鏡手術機器人、精鋒®單孔腔鏡手術機器人、精鋒®支氣管鏡機器人及精鋒雲®遠程手術系統的產品矩陣，覆蓋機器人微創外科主要技術路線及未來發展方向。截至本公告日期，我們的核心手術機器人，包括精鋒®多孔腔鏡手術機器人及精鋒®單孔腔鏡手術機器人，連同其單孔／多孔一體化系統，獲得英國、新西蘭、沙特、澳洲等多個國家的註冊准入。

頂級醫院規模化應用，臨床手術量突破2萬例。

在報告期內，手術機器人的部署覆蓋北京大學人民醫院、吉林省人民醫院、浙江大學醫學院附屬婦產科醫院等多家中國醫院。在海外國家，我們覆蓋了巴西 Hospital Orizonti、波蘭國家內政與行政部醫學研究所(PIM MSWiA)、意大利IFO Istituti Fisioterapici Ospedalieri、匈牙利國家腫瘤研究院等頂尖醫院。截至2026年6月30日，南方醫科大學珠江醫院使用我們的手術機器人完成的機器人輔助臨床手術突破1,700例，鞏固其作為國產手術機器人高質量、大規模臨床應用的標桿的地位。截至2026年6月30日，精鋒®多孔腔鏡手術機器人累計手術量突破18,300例，精鋒®單孔腔鏡手術機器人累計手術量突破3,300例。精鋒手術機器人卓越的臨床價值，超高水平的穩定性，可靠性得到國內外客戶的認可。

遠程手術系統已發展至多家機構的常規應用。

依托精鋒雲®遠程手術系統，我們推動遠程機器人手術由技術驗證走向常態化臨床應用，在國內多個國家醫學中心及區域醫療中心實現跨院區遠程協同，並不斷拓展跨區域、跨國及跨洲遠程手術應用場景，將遠程手術的可及性擴展至此前醫療資源匱乏的地區。如公開新聞報道，於報告期內，利用我們的手術機器人及精鋒雲®遠程手術系統完成了多項標志性遠程手術，包括於羅馬CILR 2026期間演示的中國人民解放軍總醫院的遠程機器人輔助手術。截至2026年6月30日，通過我們的精鋒雲®遠程手術系統已完成超過700例機器人遠程手術。這些成就進一步展現我們在遠程手術領域於全球範圍內的強大實力。

我們的產品及產品管線

公司圍繞手術機器人領域構建了完整的技術平台，通過持續研發創新，不斷提升產品性能和臨床應用能力。我們擁有三款涵蓋處於不同研發階段的不同型號的產品及在研產品，以把握手術機器人的市場潛力，包括用於微創手術的精鋒®多孔腔鏡手術機器人及精鋒®單孔腔鏡手術機器人以及用於無創手術的精鋒®支氣管鏡機器人。

下圖概述截至本公告日期我們的主要產品和在研產品。

產品名稱	型號/版本	地區	手術應用	類別	設計開發	型式檢驗	臨床試驗 臨床評估	註冊階段	即將到來的關鍵 里程碑（預期）
★ 精鋒®多孔腔鏡 手術機器人	MP1000（基礎產品）	中國	泌尿科	第三類	於2022年12月獲國家藥監局批准註冊				-
			婦科、普外科及胸外科		於2023年8月獲國家藥監局批准註冊變更				-
		歐洲	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第二(b)類	於2025年3月取得歐洲藥品管理局CE認證				-
	MP1000 Plus	中國	泌尿科、婦科、普外科、胸外科及遠程手術	第三類	向國家藥監局申請註冊變更				將在2027年第二季度獲批
		中國	泌尿科、婦科、普外科、胸外科	第三類	於2023年10月獲國家藥監局批准註冊變更				-
	MP2000系列	中國	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第三類	於2024年7月獲國家藥監局批准註冊變更				-
		中國	泌尿科、婦科、普外科、胸外科及遠程手術	第三類	向國家藥監局申請註冊變更				將在2027年第二季度獲批
	升級版型號	中國	小兒外科及心臟外科	第三類	型式檢驗				預計2026年第四季度完成型式檢驗
		中國	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第三類	型式檢驗				預計2026年第四季度完成型式檢驗
		歐洲	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第二(b)類	型式檢驗				將於2026年第四季度完成型式檢驗
★ 精鋒®單孔腔鏡 手術機器人	SP1000（基礎產品）	中國	婦科	第三類	於2023年11月獲國家藥監局批准				-
			泌尿科、普外科	第三類	於2024年10月獲國家藥監局批准				-
		中國	耳鼻喉科(ENT)、頭頸科	第三類	於2025年8月向國家藥監局提交申請				將在2027年第一季度獲批
	升級版型號	中國	胸外科	第三類	於2026年3月獲國家藥監局批准				-
		歐洲	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第二(b)類	於2025年10月取得歐洲藥品管理局CE認證				-
		中國	小兒外科	第三類	型式檢驗				預計2026年第四季度完成型式檢驗
		中國	泌尿科、婦科、普外科及胸外科	第三類	於2026年第一季度向國家藥監局提交申請				向國家藥監局申請註冊變更 預計2027年第一季度獲批
精鋒®支氣管鏡 機器人	CP1000（基礎產品）	中國	支氣管及肺部病變的診斷與治療	第三類	於2025年1月獲國家藥監局批准				-
			支氣管及肺部病變的診斷與治療		產品開發				將於2026年第三季度啟動型式檢驗
	升級版型號	歐洲	支氣管及肺部病變的診斷與治療	第三類	產品開發				將於2026年第三季度啟動型式檢驗

★ 核心產品 需要臨床試驗 豁免臨床試驗

我們擁有強大的手術機器人產品及在研產品組合，能夠為各種微創手術提供全面的解決方案。同樣值得注意的是，精鋒®多孔腔鏡手術機器人與精鋒®單孔腔鏡手術機器人相互兼容，透過共享相同的醫生主控台及三維高清影像系統，主刀醫生可以在多孔、單孔之間輕鬆切換，提高醫院對二者的使用率。

作為一家快速成長的手術機器人公司，我們專注於微創手術機器人及器械，包括多孔腔鏡手術機器人和單孔腔鏡手術機器人。除微創手術外，我們亦開發出自然腔道手術機器人，將產品範圍擴展至無創手術領域。依托我們的專有核心技術模塊，我們建立了一套全面的手術機器人系統以滿足外科醫生和患者廣泛的臨床需求。

精鋒®多孔腔鏡手術機器人－我們的核心產品

我們的核心產品精鋒®多孔腔鏡手術機器人是一種機器人輔助設備，通過使用機器人技術、成像技術和數字技術進行微創手術。於其協助下，訓練有素的外科醫生可安坐於主控台，通過觀看高分辨率三維圖像手術術野，輕鬆地操縱通過小切口進入患者體內的手術器械進行手術。精鋒®多孔腔鏡手術機器人在手術術野的運動類似於人類手腕的運動，但外科醫生手部固有的顫動會被過濾，可幫助外科醫生在狹窄的工作空間內精準地進行複雜手術。

根據弗若斯特沙利文的資料，2023年8月，我們獲得國家藥監局的註冊批准，將MP1000的臨床應用範圍拓展至婦科、普外科及胸外科手術，是首個獲得國家藥監局批准在多個手術科室應用的國產腔鏡手術機器人。於2023年10月及2024年7月，國家藥監局分別批准我們對MP1000升級版（亦稱MP1000 Plus）及MP1000第二代產品MP2000系列的註冊變更。2025年3月，我們於歐盟獲得MP1000的CE認證。

於報告期間，我們進一步推進精鋒®多孔腔鏡手術機器人在國內外的商業化部署。在國內市場，我們擴大其在國家醫學中心、國家區域醫療中心、省級旗艦醫院及大型三甲醫院的覆蓋，推動機器人輔助手術融入常規多學科診療實踐。我們亦加強與頂尖醫院的臨床合作及學術推廣活動，以支持機器人輔助手術的更廣泛應用。

在海外市場，我們在意大利、西班牙、印度及土耳其等獲得了新的或深化了現有的商業安裝部署，將我們的市場覆蓋範圍擴展至歐洲、東南亞、獨聯體、中東非等地區。其中，我們在印度尼西亞實現覆蓋泗水與棉蘭兩大地區的跨島部署；在巴西，我們建立多站點商業化網絡，培訓中心與臨床合作醫院之間協同發展。截至2026年6月30日，我們已在歐洲、亞太、中東、非洲及南美洲的等37個海外司法管轄區地區獲得多孔腔鏡手術機器人的註冊批准，共計覆蓋63個國家及地區。

我們的精鋒®多孔腔鏡手術機器人已應用於多個專科，包括泌尿外科、普通外科、婦科及胸腔外科，並在複雜的腫瘤切除、器官重建及具挑戰性的微創手術中累積了真實世界的臨床證據。我們目前專注於開發並拓展精鋒®多孔腔鏡手術機器人的臨床應用，以用於泌尿外科、婦科、普通外科及胸腔外科的遠程手術。憑藉遠程手術能力，我們預期我們的新一代手術機器人將通過促進來自不同醫療專科和地理位置的專科外科醫生之間的手術協作，從而有助於改善複雜病例的手術結果。

精鋒®單孔腔鏡手術機器人－我們的核心產品

我們的核心產品精鋒®單孔腔鏡手術機器人是一種用於通過單個小切口或自然腔道進行微創手術的機器人輔助設備。所有手術器械均安裝於單個機械臂內，通過一個套管進行手術。它可與精鋒®多孔腔鏡手術機器人相互補充，所有器械及攝像頭均透過單個套管顯露，圍繞目標解剖結構進行三角測量，使外科醫生可在狹窄的手術範圍內操作。以單孔腔鏡手術機器人進行手術的切口少，故能減少患者的手術傷口，手術侵入性較小。預期患者出血量減少、手術過程中疼痛減輕，且康復較快、住院時間短。

2023年11月，我們獲得國家藥監局對精鋒®單孔腔鏡手術機器人首個型號SP1000用於婦科手術的註冊批准。2024年10月，我們獲得了國家藥監局關於將SP1000的臨床應用拓展至泌尿外科及普外科手術的註冊批准。根據弗若斯特沙利文的資料，SP1000是第一個（但目前並非唯一一個）獲國家藥監局批准覆蓋三個或更多主要外科的國產單孔腔鏡手術機器人。2024年，我們在中國開啟精鋒®單孔腔鏡手術機器人的商業化道路，並於2025年10月取得SP1000的歐盟CE認證。截至2026年6月30日，我們的SP1000獲批註冊已經覆蓋39個國家或地區。

單孔機器人作為前沿微創外科技術的重要代表，兼具「更微創、更精準、更美觀、更利於快速康復」等臨床優勢，正在成為推動複雜微創手術創新發展的重要技術方向。於報告期內，精鋒®單孔腔鏡手術機器人取得多項標誌性臨床突破，發展重點為深化國內市場商業化，同時在歐洲建立臨床立足點。在國內市場，我們將精鋒®單孔腔鏡手術機器人引入婦產專科醫療機構。2026年5月，精鋒®單孔腔鏡手術機器人於浙江大學醫學院附屬婦產科醫院余杭院區完成商業裝機調試，標誌著我們的單孔手術機器人在中國婦產專科醫院完成首次裝機。隨後，首例使用我們的SP1000進行的婦科手術順利完成，拓展了國產單孔手術機器人在婦科良性及惡性疾病治療以及複雜微創手術中的臨床應用。海外市場方面，精鋒®單孔腔鏡手術機器人於波蘭內政部國立醫學研究所完成首例海外臨床應用，連續完成三例高難度泌尿外科手術。此舉標誌著該產品從獲得歐洲監管批准過渡至真實臨床應用的關鍵里程碑。截至本公告日期，精鋒®單孔腔鏡手術機器人於泰國、土耳其、匈牙利、意大利及西班牙等多個國家和地區完成商業化。

依托精鋒®單孔腔鏡手術機器人，本公司協同臨床專家成功完成多個創新術式，不僅體現了精鋒®單孔腔鏡手術機器人在狹小解剖空間、多器官協同操作及複雜重建場景中的技術適配能力，也進一步驗證了國產單孔機器人在高難度外科手術中的安全性、可行性與臨床應用潛力。隨着臨床應用持續深入，截至2026年6月30日精鋒®單孔腔鏡手術機器人在中國累計機器人輔助臨床手術量超過3,300例。

我們目前主要聚焦精鋒®單孔腔鏡手術機器人在泌尿科、婦科、普外科及胸外科的開發及臨床應用擴展，並在耳鼻喉科進行探索性應用。同時，我們也在推動單孔手術範式的研究，我們根據先前臨床試驗以及進行中的臨床研究收集的反饋持續提升精鋒®單孔腔鏡手術機器人的性能。我們致力研發高精度腔鏡追蹤技術，以提供更卓越的影像引導能力。此外，我們亦將持續推進機器人系統的小型化設計，減少導致手術器械擁擠與碰撞的笨重外部組件。

精鋒®單孔腔鏡手術機器人和多孔腔鏡手術機器人之間的關係

基於精鋒®單孔腔鏡手術機器人及精鋒®多孔腔鏡手術機器人的協同開發，且分別都獲得泌尿外科、婦科、普外科和胸外科的相同適應證。我們成功的將精鋒®單孔腔鏡手術機器人及精鋒®多孔腔鏡手術機器人進行產品的組合。該產品組合共用醫生控制台和影像系統，可以進一步降低客戶的購買成本和維保服務成本，能夠使得醫生對患者做到「因病制宜」，根據病情選擇合適的手術入路和精鋒®單孔腔鏡手術機器人及精鋒®多孔腔鏡手術機器人的手術方案。

功能互補

我們自主開發的多孔與單孔腔鏡手術機器人互為補充，可根據不同手術專科的臨床需求，為外科醫生提供多種選擇。兩者共用相同的醫生主控台及三維高清影像系統（三維電子內窺鏡除外），但患者手術平台的結構有所不同。根據弗若斯特沙利文的資料，多孔腔鏡手術機器人與單孔腔鏡手術機器人之間不存在替代關係，因為二者各有優勢，可為外科醫生在不同臨床科室進行手術時提供可用選擇。

精鋒®多孔腔鏡手術機器人配備多個機械臂，讓外科醫生可進行廣泛專業領域的複雜外科手術，包括但不限於泌尿外科、普外科、婦科和胸外科手術，亦提供多種器械選擇，有靈活的孔口置入和大範圍的活動空間。

在非常狹窄的手術工作空間中進行機器人輔助手術存在的其中一個主要問題是器械碰撞。單孔腔鏡手術機器人患者手術平台的單臂結構使外科醫生能夠在更狹窄的手術空間內進行操作。由於其器械及內窺鏡均通過單個套管插入，並可準確放置於目標解剖結構周圍，故能有效避免器械碰撞。其更適用於需在高度集中、狹窄空間內切除集中病灶的手術，例如卵巢切除術與輸尿管切除術。此外，單孔腔鏡手術機器人僅造成單一小切口，適用於患者期望創傷較小及疤痕較少的手術情況，例如需接受婦科手術的女性患者。

在實際操作中，外科手術選擇使用多孔腔鏡手術機器人或單孔腔鏡手術機器人亦取決於其他因素，例如病變的位置、外科醫生進行機器人輔助手術的技術及技能，以及患者的術後康復要求。

基於精鋒®單孔腔鏡手術機器人與精鋒®多孔腔鏡手術機器人的協同發展，且兩者均已獲得泌尿科、婦科、普外科及胸外科相同適應症的批准，我們已成功將精鋒®單孔腔鏡手術機器人與精鋒®多孔腔鏡手術機器人整合為一體化產品方案，終端用戶可共享同一外科醫生控制台及影像系統。此舉進一步降低了客戶的採購成本及維護服務成本，同時使外科醫生能夠採取「因症施策」的方式，根據患者的具體病情選擇最合適的手術入路途徑及對應的精鋒®單孔或精鋒®多孔手術機器人治療方案。

銷售機會

更重要的是，我們將多孔與單孔腔鏡手術機器人作為一個組合進行整體銷售。我們認為，同時具備兩者可為醫院及醫療機構提供全方位能力，以應對多樣的臨床需求，使外科團隊能根據每位患者的情況選擇最合適的手術方案，同時拓展微創治療方案的可及性。我們的單孔及多孔一體化平台在2025年10月獲得CE認證，並在2026年3月獲得國家藥監局認證。本公司於報告期內正式推廣單孔及多孔一體化平台的商業化。該一體化平台具備在單孔與多孔配置之間無縫切換的能力，可適應廣泛的手術需求，從而為醫療機構提供更靈活及更全面的微創外科解決方案。

單孔腔鏡手術機器人因若干現有適用外科手術的限制以及技術限制，導致其市場規模明顯小於多孔腔鏡手術機器人。此外，單孔腔鏡手術機器人作為一種新型的手術機器人，其市場仍處於發展初期，尤其是在國內市場。需要進行額外營銷及推廣，以便醫院了解單孔機器人進行若干類型手術的專有能力及其在其他類型手術中較多孔手術機器人具備的卓越性能。我們已克服以下方面的現有困難：

- **一體化功能。**我們融合醫療科學與工程學，對單孔應用於各外科專科的情況進行系統性研究。通過分析視覺與操作空間之間的關係，包括七個自由度機械臂、三維視像系統及病變位置，我們實現了對機械臂末端及器械的數據驅動控制。這些專利技術解決了將多臂功能整合至單一機械臂的核心挑戰。
- **靈巧的多自由度機械臂設計。**靈巧的多自由度機械臂設計難點在於鋼絲驅動機制的設計。我們透過創新設計的器械，優化靈活性、耐用度與力量之間的平衡，成功克服設計上的複雜性。我們應用於SP1000的先進鋼絲傳動機構受專利保護，確保器械在患者體內實現精準且穩定的移動。

- **先進建模與控制。**我們已制定數學模型及演算法，全面涵蓋有七個自由度的機械臂的複雜功能、動力傳遞、主從結構，以及視覺空間與操作空間之間的位置關係。

在實際操作中，採購精鋒®多孔腔鏡手術機器人的醫院往往更傾向選擇我們的精鋒®單孔系統，而非競爭對手的產品。由於我們的多孔與單孔系統共用相同的醫生主控台及三維高清影像系統（不包括三維電子內窺鏡），醫院僅需另行購買精鋒®單孔患者手術平台及任何所需的附加組件。

我們可能無法成功按計劃在海外市場營銷我們的核心產品，或在中國或海外市場成功開發或營銷核心產品及其他在研產品手術應用範圍的擴展。股東及本公司其他潛在投資者於買賣股份時務請審慎行事。

精鋒®支氣管鏡機器人

除了我們的核心產品之外，精鋒®支氣管鏡機器人是用於自然腔道手術或NOTES的自然腔道手術機器人，在我們產品組合中發揮重要作用，通過靈活的機器人內窺鏡在肺部周圍導航，專為診斷及治療支氣管鏡手術而設計。由於我們的機器人技術克服了傳統支氣管鏡探查觸及範圍的局限性，可以定位及診斷最難以觸及的病變，故其提供了對肺病變進行活檢及在肺部疾病早期診斷較小的肺部病變（尤其是周圍型肺癌）的有效方法。

精鋒®支氣管鏡機器人在中國被按第三類醫療器械監管。於2025年1月，我們的首款型號精鋒®支氣管鏡機器人及首款國產雙臂支氣管鏡機器人CP1000已取得第三類醫療器械註冊證，並已獲國家藥監局批准用於自然腔道支氣管鏡檢查程序及治療的術前規劃。CP1000支持通過支氣管鏡實現患者氣道和通路的可視化，協助醫生導航和定位支氣管鏡。

精鋒®支氣管鏡機器人主要由以下四個部分組成：控制器、雙臂機器人車、影像導航及病人端從系統及導管。醫生使用控制器輕鬆控制支氣管鏡機器人。影像導航提供直接影像及導航功能。病人端從系統包含一個磁導航系統，可通過實時觀察導管末端在肺部的位置及方向來提供精確定位。支氣管鏡鞘直徑相對較大，可形成一個穩定的基部，以支持支氣管鏡的內管在其中一個機械臂的控制下越過支氣管鏡鞘進入肺部深處。

我們於2025年9月在中國開始將精鋒®支氣管鏡機器人商業化，並成功完成首次商業安裝，這標誌著我們正式進入呼吸介入領域。已完成精鋒®支氣管鏡機器人商業安裝的醫院已成功完成多項臨床應用，這標誌著本公司正式進入呼吸介入機器人領域，並進一步拓寬了其產品組合及未來增長潛力。

我們不斷提升精鋒®支氣管鏡機器人的臨床表現，其融合的技術將能進一步提升支氣管鏡手術的安全性和準確性，直達肺部更深的部位，以及提升操作精準度、擴大器械兼容性及改善使用便捷性。這些優化包括：(i)超薄內窺鏡技術，直達更多遠端肺病變，擴大手術範圍；(ii)多模態融合定位技術，可在術中獲取更全面、準確的肺病變空間資料；及(iii)綜合診斷和治療機器人手術系統，最大程度的提高肺病變消融的成功率，減少併發症的發生。

先進技術

我們持續推進手術機器人領域的前沿技術創新，在遠程外科、人工智能輔助操作及新一代微創手術平台等方向取得多項突破。依托自主研發及前瞻性部署的戰略指引，我們持續投入控制系統、精密機械設計、智能算法、數字外科及人工智能等核心技術領域，推動我們的手術機器人從精準執行平台向更智能化、數字化及平台化的系統演進。依托自主研發的精鋒®腔鏡手術機器人及精鋒®雲遠程手術系統，我們已實現跨地域遠程機器人手術應用，並在多家醫院開展遠程手術。自2021年以來，我們一直在開發我們的精鋒®雲遠程手術系統，並已取得重大里程碑。截至2026年6月30日，我們已在中國八個省份建立了遠程控制中心，並在中國多個省份進行過遠程手術。這些成就證明了我們的精鋒®雲遠程手術系統能打破重大地理阻礙的同時，確保手術的安全性和有效性。

在平台開發方面，我們持續推進機器人核心技術的研發。於2026年3月，我們的精鋒®多孔腔鏡手術機器人及精鋒®單孔腔鏡手術機器人集成平台獲得國家藥品監督管理局的註冊批准。報告期內，我們進一步優化了控制算法、傳輸系統、成像系統及軟件平台。截至本公告日期，我們已建立起涵蓋機器人系統、控制系統、核心算法、手術器械及軟件平台的全面內部研發體系。通過共享各產品平台的底層架構，我們實現了高效技術復用及快速迭代。報告期內，我們亦擴充了機器人器械及配件的產品組合，以支持複雜術式及多學科機器人手術。

於2026年7月，我們完成了對專注於多模態4D世界模型的人工智能企業PrimalVerse (Beijing) Technology Co., Ltd.的戰略性投資，以增強我們在人工智能與手術機器人融合方面的能力，並探索具身智能手術機器人平台。我們相信世界模型技術將增強機器人對複雜手術環境的理解，實現更智能的術前規劃、術中輔助及醫機協作。該投資將使本公司能夠在「AI+手術機器人」的具身智能應用領域建立戰略佈局，深化與世界模型團隊的合作基礎，並推動手術機器人由精準執行向具備場景理解、風險預判與協同操作能力的智能外科基礎設施演進。

此外，我們持續推進新一代微創手術機器人平台的研發及迭代，建立包括多孔腔鏡手術機器人、單孔腔鏡手術機器人及自然腔道手術機器人在內的產品組合。其中，單孔腔鏡手術機器人通過單一切口或自然腔道完成手術操作，可減少組織創傷、降低術中出血並加快術後恢復，在泌尿外科、婦科、普外科等多個專科中展現出良好的臨床應用前景。通過持續推進遠程手術、智能操作及微創手術平台等關鍵技術的研發，本公司不斷提升其手術機器人的智能化與精準化水平，為未來遠程外科及智能外科的發展奠定技術基礎。

研發

我們專注於開發微創手術的創新技術。我們認為，我們的業務能否成功很大程度上取決於我們能否設計及開發出先進手術機器人。我們正在進行持續的研發活動，致力推出具有高臨床價值的新產品，提高手術機器人的有效性、易用性、安全性、可靠性，並拓展手術機器人的應用。

自2017年成立以來，我們一直致力於建立一個協同研發平台，涵蓋進入門檻較高的高性能複雜醫療器械的內部科學研究、臨床開發、質量控制及監管管理。該平台將來自多元化專業背景（涵蓋機械學、醫學、醫學工程、計算機圖形學、計算機科學、電子、材料學及人工智能）的人才有機整合。憑藉該平台，我們可加快開發進程，實現成本效益，促進產品創新。

商業化能力

報告期內，我們持續建設及完善覆蓋產品准入、市場推廣、臨床支持、售後服務及醫生培訓的商業化體系。我們採用臨床主導的商業化策略，透過臨床應用及學術合作，提升我們的機器人系統在醫療機構中的滲透率及使用率。我們進一步優化市場定位，聚焦重點區域、龍頭醫院及優先臨床專科，加強對國內及海外市場核心醫療機構的覆蓋。

在市場覆蓋方面，截至2026年6月30日，我們手術機器人已在中國18個省市實現商業化部署，並逐步拓展海外市場，形成覆蓋歐洲、亞太、中東、非洲及南美等地區的國際化佈局。截至2026年6月30日，我們已在全球安裝或交付158台手術機器人，其中中國及海外終端用戶分別安裝或交付55台及103台。於報告期間，我們在全球安裝或交付58台手術機器人，其中中國及海外終端用戶分別安裝或交付9台及49台。為推動手術機器人裝機後的臨床應用，我們建立了系統化醫生培訓體系，通過臨床培訓、手術示教及遠程指導等方式提升醫生操作手術機器人的熟練度，並在歐洲設立培訓中心為當地醫生提供系統培訓，促進手術機器人產品在醫院端的快速推廣與應用。

此外，公司通過持續拓展臨床應用場景和加強醫院合作網絡，不斷提升手術機器人在醫療機構中的滲透率。隨着臨床手術案例數量持續增長，公司在醫生群體中的認可度不斷提升。截至2026年6月30日，在中國完成使用精鋒®多孔腔鏡手術機器人及精鋒®單孔腔鏡手術機器人的機器人輔助臨床手術分別超過18,300例及3,300例。此項佳績進一步鞏固了我們在手術機器人行業的商業化基礎。

製造及供應鏈

截至2026年6月30日，我們建立了涵蓋精密加工、核心零部件組裝、整機集成、功能測試的完整生產體系，並採用模塊化設計，可靈活滿足多型號、多代際產品的柔性生產需求。我們的深圳生產基地年產能超過100台。我們亦正著手建立一座年產能約350台的新生產設施，預期完工後將進一步提升我們的製造能力。面對複雜的國際環境，供應鏈安全是我們戰略管理的核心。我們亦進一步完善涵蓋研發轉量產、製造、質量控制及交付服務的端到端運營體系，同時推進數字化及精益管理，以提高生產效率。我們按照國際標準加強產品全生命周期的質量管理及全球監管合規，以支持可靠交付及拓展市場准入。通過自主研發與戰略合作並舉，我們已確保手術機器人機械臂、光學系統、控制系統等核心零部件的穩定供應，與國內外百餘家精密製造企業建立了深度合作關係，構建了安全、穩定的供應鏈網絡，支持我們在全球範圍內的臨床運營。

人力資源及人員培訓

我們始終將人才視為推動技術創新與業務發展的核心資源，持續完善人力資源體系建設，打造高水平的專業化團隊。於2026年6月30日，本公司共有員工604名。我們圍繞研發、臨床支持、市場拓展及生產製造等關鍵領域持續引進高端人才，並通過內部培訓與實踐相結合的方式，不斷提升員工專業能力與協同效率。我們建立了系統化的員工培養機制，定期開展技術培訓、產品培訓及臨床應用培訓，同時通過術中支持、臨床反饋收集及內部課程體系建設，促進員工專業能力與行業經驗的持續積累。此外，我們通過員工激勵計劃等長期激勵機制，進一步增強核心團隊的穩定性與創新動力，為我們在手術機器人等高端醫療器械領域的持續技術突破和商業化拓展提供堅實的人才保障。

同時，我們亦持續加強臨床支持及培訓團隊建設，計劃通過新增人員為外科醫生、醫院及合作夥伴提供臨床培訓與術中支持，並開展內部培訓課程，以提升專業服務能力並推動產品的臨床應用與推廣。

知識產權

我們持續加強知識產權保障體系建設並完善全球專利組合。於2026年6月30日，我們在全球共擁有732項獲授專利及專利申請。於2026年6月30日，我們已在中國註冊30個商標，在海外註冊18個商標。於同日，我們有中國2項商標申請正在審批。我們通過持續的專利佈局、商標保護及商業秘密管理，構建了較為完善的知識產權保護體系，為核心技術創新及產品商業化提供了重要支撐。

展望

於2026年下半年，我們將堅定不移地執行以下戰略方向：

產品組合拓展。我們將繼續深化多孔腔鏡手術機器人、單孔腔鏡手術機器人、遠程手術系統及支氣管鏡機器人的技術迭代，並基於現有平台開發新型設備及功能，持續對系統性能及人機交互進行迭代升級，以提升對更多臨床場景下複雜手術的兼容能力。

市場滲透與全球化。我們將深化國內市場覆蓋，策略性拓展手術機器人具有高增長的海外地區重點海外地區，通過本地化團隊及服務，致力於使我們的手術機器人成為全球外科醫生及醫療機構的首選，並加強與全球臨床專家及機構的合作，穩步提升海外業務收入佔比。

構建遠程手術生態。我們將繼續以精鋒雲®遠程手術系統為核心發展全球遠程手術網絡，推動遠程手術由技術驗證向常規臨床應用轉變，並依託我們成熟的遠程手術能力，突破地域及資源限制，擴大醫療資源相對匱乏地區獲得先進外科醫療服務的機會，進一步鞏固我們在遠程手術領域的領先地位。

通過AI融合推動智能化。我們將持續增加對AI、數字外科、世界模型及智能機器人的研發投入，推動AI能力與機器人平台深度融合，積極探索AI在術前規劃、術中導航、智能決策支持及人機協作等方面的創新應用，並與領先科研團隊及創新企業建立合作關係，以進一步完善面向未來智能手術的技術布局，推動手術機器人持續由精準執行平台向全面智能化手術系統演進。

當然，我們也清醒地認識到前行的道路上面臨的挑戰。主要風險包括：與全球巨頭直覺外科在高端市場的持續競爭；國內同行的激烈競爭可能帶來的價格壓力；以及全球經濟形勢和貿易政策的不確定性對海外業務拓展的影響。

自年初以來，我們已取得多項重要監管里程碑。截至2026年6月30日，我們已在37個海外司法管轄區取得MP1000的註冊批准，合計覆蓋63個國家及地區，其中包括歐盟CE認證。在此監管基礎上，我們計劃在上述地區開展商業化，進一步發展我們的遠程手術網絡。我們將繼續加大研發投入，推動下一代智能機器人手術平台的迭代升級。

我們的管理層深信，在我們的技術專長、全面的產品組合、強大的商業化體系及經驗豐富的團隊支持下，我們將繼續推動國產手術機器人的應用普及，進一步提升我們的國際影響力，並在微創手術領域釋放新的增長潛力。

財務回顧

概覽

以下討論乃基於本公告中其他部分所載財務數據及附註，並應與該等資料一併閱讀。

收入

我們的收入主要來自銷售手術機器人系統、銷售與我們的手術機器人兼容的器械及配件及提供維護與支持服務。我們的收入由截至2025年6月30日止六個月的人民幣149.4百萬元增加113.8%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣319.3百萬元，主要是由於精鋒®多孔腔鏡手術機器人國外銷量大幅增加。國外銷量大幅增加的主要原因是我們已建立海外銷售團隊及確立了分銷商協議，基於我們的手術機器人的性能、臨床穩定性以及營銷舉措，精鋒®多孔腔鏡手術機器人於海外市場的商業化貢獻了較大的收入增幅。

銷售成本

我們的銷售成本由截至2025年6月30日止六個月的人民幣55.5百萬元增加106.5%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣114.7百萬元。銷售成本增加主要由於我們的精鋒®多孔腔鏡手術機器人在國外市場的銷售量增長，同時精鋒®單孔腔鏡手術機器人在國內外市場的商業化帶來銷售成本增長。

毛利及毛利率

我們的毛利由截至2025年6月30日止六個月的人民幣93.9百萬元增加118.0%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣204.6百萬元，主要由於精鋒®多孔腔鏡手術機器人的銷量顯著增加。我們的毛利率由截至2025年6月30日止六個月的62.8%增加至截至2026年6月30日止六個月的64.1%，主要歸因於規模經濟及生產效率的提升。

研發開支

我們的研發開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣96.5百萬元，減少44.2%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣53.8百萬元。該減少主要由於研發人員的變動及材料費減少。

下表分別載列本集團於截至2025年6月30日及2026年6月30日止六個月之研發開支明細。

	截至6月30日止六個月			
	2026年		2025年	
	人民幣千元	%	人民幣千元	%
薪金、工資及其他福利	22,754	42.3	41,018	42.5
所用材料及耗材	22,616	42.0	34,164	35.4
第三方服務費	5,966	11.1	2,396	2.5
折舊及攤銷	2,756	5.1	3,954	4.1
臨床試驗開支	554	1.0	2,410	2.5
以權益結算的股份支付開支	(2,084)	(3.9)	10,476	10.9
其他	1,278	2.4	2,084	2.1
總計	53,841	100.0	96,502	100.0

行政開支

我們的行政開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣39.4百萬元減少32.7%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣26.5百萬元，主要由於我們加強內部成本管控和經營效率提高。

銷售及營銷開支

我們的銷售及營銷開支由截至2025年6月30日止六個月的人民幣58.7百萬元增加約49.1%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣87.5百萬元，主要歸因於(i)海外推廣活動的開支增加，及(ii)銷售人員的人數隨著我們營銷活動的增加而增加。

按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產公允價值變動

截至2026年6月30日止六個月，我們錄得按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產虧損淨額人民幣15.2百萬元，而截至2025年6月30日止六個月為收益淨額人民幣8.7百萬元。此乃主要由於市場波動導致一項私募基金投資產生公允價值虧損，並部分被淨值型理財產品投資所產生的公允價值收益所抵銷。

淨虧損

截至2026年6月30日止六個月，我們的淨虧損減少78.4%至人民幣19.3百萬元，而截至2025年6月30日止六個月淨虧損則為人民幣89.1百萬元。淨虧損大幅減少主要由於收入大幅增加，同時保持毛利率穩步提升，原因是精鋒®多孔、單孔腔鏡手術機器人銷量增加和規模效益的提升。

現金及現金等價物

本集團現金及現金等價物由2025年12月31日的人民幣86.0百萬元大幅增加至2026年6月30日的人民幣1,260.1百萬元，乃主要源於2026年1月全球發售籌集的所得款項淨額。現金及現金等價物以人民幣計值。

存貨

本公司存貨包括原材料、在製品及製成品。我們的存貨由截至2025年12月31日的人民幣136.1百萬元增加16.2%至2026年6月30日的人民幣158.1百萬元。存貨的增加主要由於預計手術機器人銷量增加。

貿易及其他應收款項以及合約資產

我們的貿易及其他應收款項以及合約資產由截至2025年12月31日的人民幣230.5百萬元增加22.9%至截至2026年6月30日的人民幣283.3百萬元。有關增加主要由於收入增長所致。有關貿易及其他應收款項的詳情，請參閱「未經審核中期財務資料附註」的附註8。

按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產

我們的按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產主要包括短期低風險理財產品投資及私募基金投資。我們的按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產由截至2025年12月31日的人民幣727.8百萬元減少26.2%至截至2026年6月30日的人民幣536.8百萬元。有關減少主要由於贖回該等金融資產導致理財產品等的該類資產減少。

貿易及其他應付款項

我們的貿易及其他應付款項包括應付第三方供應商的貿易應付款項、應計工資及其他應付款項及應計費用。我們的貿易及其他應付款項由截至2025年12月31日的人民幣135.5百萬元降低41.1%至截至2026年6月30日的人民幣79.8百萬元。有關變化主要由於應計薪資及其他應付款項及應計費用減少所致。

資本管理

本集團的資本管理目標為保障本集團能持續經營，以為股東提供回報及為其他權益者帶來利益，並維持最優資本結構以減低資本成本。本集團積極並定期檢討及管理其資本結構，務求在較高股東回報可能伴隨的較高借貸水平與穩健資本狀況帶來的優勢及保障之間取得平衡，並因應經濟狀況變化調整資本結構。

流動資金及資本資源

於2026年6月30日，我們的流動資產為人民幣2,358.2百萬元（於2025年12月31日：人民幣1,334.4百萬元），其中現金及現金等價物為人民幣1,260.1百萬元、存貨為人民幣158.1百萬元、合約資產為人民幣8.0百萬元、貿易及其他應收款項為人民幣255.4百萬元、預付款項為人民幣29.6百萬元、按公允價值計量且其變動計入損益的金融資產為人民幣536.8百萬元及其他流動資產為人民幣110.1百萬元。於2026年6月30日，我們的流動負債為人民幣121.0百萬元（於2025年12月31日：人民幣164.4百萬元），包括貿易及其他應付款項人民幣79.8百萬元、合約負債人民幣7.8百萬元、租賃負債人民幣10.9百萬元及撥備人民幣22.5百萬元。

我們主要依賴股東出資作為主要的流動資金來源。我們監控現金及現金等價物並將其維持在我們認為充足的水平，以為營運提供資金，並減輕現金流量波動的影響。

我們對庫務政策採取審慎的財務管理方針，以確保我們的流動資金結構（包括資產、負債及其他承擔）能夠隨時滿足資金需求。考慮到我們可用的財務資源，包括現金及現金等價物、可供使用的股權融資以及全球發售所得款項淨額，我們的董事認為，我們具備足夠的營運資金以應付營運所需。

資本開支

截至2026年6月30日止六個月，我們的總資本支出約為人民幣12.7百萬元，而截至2025年6月30日止六個月則為人民幣1.7百萬元。我們的資本開支主要由內部資源（包括現金及現金等價物）撥付，並主要用於升級生產及研發設施，以提高我們的產能及營運效率。

資本承擔

於2026年6月30日，我們的資本承擔為人民幣20.7百萬元（於2025年12月31日：人民幣0.2百萬元），主要與收購物業、廠房及設備有關。

或有負債

於2026年6月30日，本公司並無任何重大或有負債。

資產負債比率

於2026年6月30日，本集團的資產負債比率（按總負債除以總資產計算得出）為7.0%，而於2025年12月31日為13.5%。該減少主要由於與全球發售所得款項相關的資產總值大幅增加。

流動比率

我們的流動比率由截至2025年12月31日的8.1增加至截至2026年6月30日的19.5，主要是由於與全球發售所得款項相關的現金及現金等價物大幅增加所致。

重大收購及出售以及重大投資

於報告期間，本集團概無任何重大投資，亦無重大收購及出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

重大投資或資本資產的未來計劃

於2026年6月30日，除招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節所披露者以及下文「全球發售所得款項用途」一節進一步說明者外，本集團並無任何重大投資或資本資產的未來計劃。

資產抵押

於2026年6月30日，本集團概無任何資產受任何產權負擔、按揭、留置權、押記或質押所規限。

外匯風險

本公司承受因集團實體以其各自功能貨幣以外之貨幣進行交易而產生之交易貨幣風險。本公司承受之貨幣風險主要來自(i)產生以外幣計值的應收款項的銷售，及(ii)以美元進行的投資活動。我們目前維持外幣對沖政策。此外，我們的管理層持續監察外匯風險，並將在需要時考慮對沖重大外匯風險。

僱員及薪酬政策

截至2026年6月30日，我們有604名僱員（截至2025年12月31日：602名僱員）。截至2026年6月30日止六個月的員工成本（包括薪金、工資及其他福利、定額供款退休計劃供款以及以權益結算的股份支付開支）約為人民幣104.7百萬元。

我們任人唯賢，唯才是用，致力向僱員提供平等機會，而不論性別、年齡、種族、宗教或任何其他社會或個人特徵。為遵守適用的勞動法，我們與僱員訂立個人僱傭合同，當中涵蓋工資、花紅、僱員福利、保密義務、不競爭及終止理由等事項。我們重視僱員的職業發展、指導及專業發展，亦為僱員的工作環境安全而實施工作安全指引，當中載列有關安全措施、事故預防及事故報告的規定。

我們的僱員薪酬包括工資、獎金、僱員公積金及社會保障供款以及其他福利支出。我們已根據適用的中國法律為僱員繳納社會保障保險基金（包括養老保險、失業保險、工傷保險、醫療保險及生育保險）、補充醫療保險及住房公積金。此外，我們為僱員（尤其是核心員工）提供多項獎勵及福利，包括具競爭力的薪金、花紅及以股份為基礎的付款。僱員獎勵計劃於2019年1月20日採納，並經日期為2022年1月4日的董事會決議案修訂。該計劃旨在為本公司的管理人員及核心僱員建立激勵機制，以推動本公司的可持續穩健發展。僱員激勵計劃的主要條款於招股章程附錄六「法定及一般資料－有關董事、監事、高級管理層及主要股東的其他資料－5.僱員激勵計劃」一節概述。

全球發售所得款項用途

我們的H股於2026年1月8日在聯交所上市。從全球發售獲取的所得款項淨額（經計及全面行使超額配股權及扣除我們就全球發售應付的包銷費及佣金及其他估計相關開支後）約為1,289.2百萬港元。

於2026年6月30日，已使用的所得款項淨額約為178.2百萬港元，剩餘所得款項淨額約為1,111.0百萬港元。我們未來擬繼續根據招股章程中列出的使用用途對剩餘所得款項淨額進行使用。下表載列全球發售所得款項淨額計劃用途及截至2026年6月30日的實際用途。

所得款項用途	分配 (%)	全球發售 所得款項 淨額	截至2026年 6月30日 已動用金額 (百萬港元)	截至2026年 6月30日 未動用金額	悉數動用 未動用金額 的預期時間表 ⁽¹⁾
核心產品的進行中和規劃中的研發	42.0	541.5	51.3	490.2	2028年12月31日之前
核心產品的商業化	20.0	257.8	70.9	186.9	2028年12月31日之前
擴大產能	10.0	128.9	28.3	100.6	2028年12月31日之前
其他產品和在研產品的研發及商業化	8.0	103.1	3.1	100.0	2028年12月31日之前
手術機器人行業及相關領域的潛在策略收購、投資或合作	10.0	128.9	–	128.9	2028年12月31日之前
營運資金及一般企業用途	10.0	128.9	24.5	104.4	2028年12月31日之前
總計⁽²⁾	100%	1,289.2	178.2	1,111.0	

附註：

- (1) 上文所披露的動用未動用所得款項的預期時間表乃基於董事會根據截至本公告日期的最新資料作出的最佳估計。
- (2) 本表格總金額與所列金額總數之間如有任何差異，均因約整所致。

其他資料

股息

董事會不建議派發截至2026年6月30日止六個月的中期股息。

購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期間，本公司於聯交所以總代價約68,004,284港元（未計開支）回購合共1,818,900股H股。截至本公告日期，回購的1,818,900股H股尚未註銷。董事會為提升股東長期價值而進行回購。所回購H股詳情如下：

報告期間購買月份	回購股份 所購買 H股數目	每股股份代價		已付 總代價 (港元)
		最高支付 價格 (港元)	最低支付 價格 (港元)	
2026年6月	1,818,900	39.00	33.78	68,004,284
總計	1,818,900			68,004,284

除上文所披露者外，於報告期間，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券（包括出售庫存股份）。截至2026年6月30日，本公司回購1,818,900股H股並持作庫存股份，約佔本公司於2026年6月30日已發行H股總數（不包括庫存股份）的0.56%。本公司擬動用庫存股份作符合本公司章程文件、上市規則及任何其他適用法律、規則及法規的其他用途。

遵守企業管治守則

本公司的企業管治常規以企業管治守則的原則及守則條文為基礎，本公司已採納載於上市規則附錄C1之企業管治守則所載的守則條文，作為本公司自身的企業管治守則。

董事會認為，自上市日期（即2026年1月8日）起直至2026年6月30日，本公司一直遵守企業管治守則的所有守則條文，惟下述偏離情況除外。

根據企業管治守則第二部分所載的守則條文，在聯交所上市的公司預期應遵守主席與首席執行官（「**首席執行官**」）之職責應予區分且不應由同一人士兼任的規定，但亦可選擇偏離該規定。我們並無分設主席及首席執行官職位，目前由王建辰博士（「**王博士**」）同時擔任該兩個職務。董事會相信，鑒於王博士的經驗、個人資歷以及其於本公司所擔任的上述職務，憑藉其作為首席執行官對本集團業務的深入了解，王博士為最適合識別策略機遇及確定董事會工作重點的董事。董事會亦相信，由同一人士同時擔任主席及首席執行官具備以下裨益：(i)確保本集團內部領導的一致性；(ii)使董事會能更有效及更高效地進行整體策略規劃並執行策略舉措；及(iii)促進本集團管理層與董事會之間的信息流通。董事會認為，目前安排下權力及授權的平衡不會受到影響，且該安排將使本公司能夠迅速且有效地作出及實施決策。董事會將繼續在適當時機並考慮本集團整體情況後，檢討並考慮將董事會主席與本公司首席執行官的角色分開。

董事會將定期檢討並完善本公司的企業管治常規，以確保本公司持續符合企業管治守則的規定。

遵守董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納標準守則，作為其本身就其董事及可能掌握本公司證券內幕消息的相關僱員進行本公司證券交易的行為守則。

本公司已向全體董事及相關僱員作出具體查詢，彼等均已確認自上市日期起及直至本公告日期，彼等已遵守標準守則。

審計委員會

董事會已成立審計委員會，由兩名獨立非執行董事（即張國光先生（審計委員會主席）及劉英傑先生），以及一名非執行董事（即盛利先生）組成。審計委員會之主要職責為審閱本公司的財務狀況，審閱本公司的財務資料，對財務資料的真實性、完整性及準確性作出判斷，審查內部監控制度的實施情況及成效。其主要亦負責本公司與外部核數師之間的溝通以及對該等溝通的監督及核證、監督內部審計、評估及完善本公司的內部監控制度，並就此提出建議，以及評估（其中包括）本公司在建重大投資項目的風險。審計委員會已審閱本集團於報告期間的未經審核綜合中期業績，並確認已遵守適用的會計原則、準則及規定，且已作出充分披露。

此外，本公司獨立核數師畢馬威會計師事務所已根據香港會計師公會頒佈的香港審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」，對本集團於報告期間的中期財務資料進行獨立審閱。

報告期後事項

自報告期間結束及直至本公告日期並未發生影響本集團的重要事件。

刊發中期業績公告及中期報告

本公告刊登於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(<https://www.edgemed.cn>)。截至2026年6月30日止六個月的中期報告將適時於聯交所及本公司網站刊登。

釋義

於本公告中，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下所載涵義：

「審計委員會」	指 董事會審計委員會
「董事會」	指 本公司董事會
「CE認證」	指 表示符合歐洲經濟區內所銷售產品的健康、安全及環保標準的認證標誌
「企業管治守則」	指 上市規則附錄C1所載企業管治守則
「三甲醫院」	指 中國最高級別的醫院。就服務質量、管理水平、醫療設備、醫院規模及醫療技術而言，中國的醫院分為一級、二級及三級。每個級別進一步分為甲等、乙等及丙等
「第三類醫療器械」	指 具有高風險且安全性及有效性必須按照國家藥監局頒佈的分類規則嚴格規管的醫療器械
「本公司」	指 深圳市精鋒醫療科技股份有限公司，一家於中華人民共和國註冊成立的公司，其H股於聯交所主板上市（股份代號：2675）
「核心產品」	指 具有上市規則第18A章賦予的涵義，就本公告而言，我們的核心產品指精鋒®多孔腔鏡手術機器人及精鋒®單孔腔鏡手術機器人
「董事」	指 本公司董事

「僱員激勵計劃」	指 董事會於2019年1月20日批准及採納，並於2022年1月4日修訂的本公司僱員激勵計劃，其主要條款載於招股章程附錄六「法定及一般資料－有關董事、監事、高級管理層及主要股東的其他資料－5.僱員激勵計劃」一節
「歐盟」	指 歐盟
「全球發售」	指 具有招股章程所賦予的涵義
「本集團」、「精鋒醫療」或「我們」	指 本公司及其不時的附屬公司
「H股」	指 本公司股本中每股面值人民幣1.0元的境外上市股份，以港元認購及買賣並於聯交所上市
「港元」	指 香港法定貨幣港元
「香港」	指 中國香港特別行政區
「上市」	指 股份於2026年1月8日在聯交所主板上市
「上市日期」	指 2026年1月8日，即股份於聯交所主板上市日期
「上市規則」	指 《聯交所證券上市規則》
「微創手術」	指 通過微小切口而非大切口進行的外科手術
「標準守則」	指 上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則
「MP1000」	指 精鋒®多孔腔鏡手術機器人首款型號
「國家藥監局」	指 中華人民共和國國家藥品監督管理局

「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港特別行政區、中國澳門特別行政區及台灣
「招股章程」	指	本公司於2025年12月30日就股份在香港公開發售刊發的招股章程
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	由2026年1月1日至2026年6月30日止期間
「人民幣」	指	中國法定貨幣人民幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.0元的普通股
「股東」	指	股份持有人
「SP1000」	指	精鋒®單孔腔鏡手術機器人首款型號
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「%」	指	百分比

承董事會命
 深圳市精鋒醫療科技股份有限公司
 董事會主席兼執行董事
 王建辰博士

香港，2026年8月28日

截至本公告日期，董事會包括執行董事王建辰博士、高元倩博士及吳夢媛女士；非執行董事盛利先生、陳剛先生及邱翔先生；及獨立非執行董事楊帆先生、張國光先生及劉英傑先生。