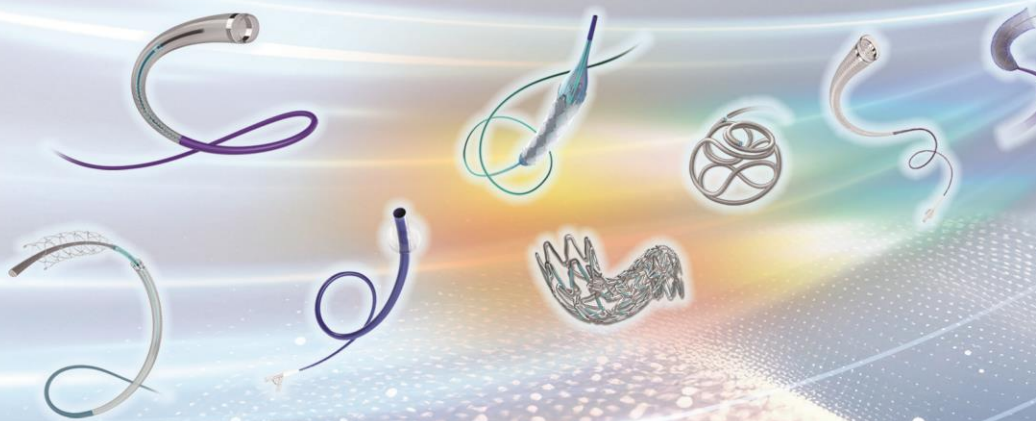




2025年度业绩

2026年4月



免责声明

重要提醒

- 本演示文稿和随附讨论（统称为“本演示文稿”）中列出及/或传递的信息、声明和意见仅供知悉和参考，不构成任何适用法律规定的公开要约或出售要约或招揽购买任何证券或其他金融工具的任何要约，或关于此类证券或其他金融工具的任何意见或建议。
- 本演示文稿并不旨在提供全面或任何形式的法律、税务、投资、会计、财务或其他建议。本演示文稿由微创脑科学有限公司（“本公司”，连同其附属公司统称为“本集团”）提供，未经任何人独立核实。阁下应就任何证券投资的法律、税务、投资、会计、财务或其他相关事宜咨询阁下的顾问。本集团、本集团任何成员或其各自的关联公司或其各自的任何董事、高级职员、雇员、代理人或顾问（各为“已识别人士”）均不会对任何关于或与本演示文稿（包括其准确性、完整性或充分性）相关的或提供的任何其他书面或口头信息或其中包含的任何错误或遗漏相关的承担任何法律责任、责任或义务（不论是侵权、合同或其他形式的），并且明确拒绝承担任何此类责任。
- 任何已识别人士均不对本演示文稿所包含的任何信息、与此相关的任何其他书面或口头信息或任何其他书面或口头信息的准确性或完整性或此类信息生成的数据作出任何明示或暗示的陈述或保证。任何已识别人士不承诺或承担任何义务向阁下提供任何附加信息的访问权限，以更新、修改或补充本演示文稿或任何附加信息，或纠正本演示文稿中的任何不准确或遗漏之处。过往表现不一定代表未来的业绩，且过往表现与实际业绩之间的差异可能是重大且不利的。

前瞻性陈述

- 本演示文稿可能包含与本集团财务状况、经营业绩、资本状况、战略和业务有关的预测、估计、预测、目标、意见、前景、结果、回报和前瞻性陈述，这些可以由使用前瞻性术语，例如“可能”、“将”、“应该”、“期待”、“预期”、“预计”、“计划”、“估计”、“寻求”、“打算”、“目标”、“相信”、“潜在”和“合理可能”或其否定词或其他变体或类似术语（统称为“前瞻性陈述”），包括战略重点、研发项目和任何财务、投资和资本目标以及本演示文稿内书面或口头描述的任何其他目标、承诺和抱负。任何此类前瞻性陈述都不是未来业绩的可靠指标，因为它们可能涉及重要的陈述或暗示假设和主观判断，这些假设和主观判断可能会或可能不会被证明是正确、准确或完整的。无法保证前瞻性陈述中列出的任何事项是可以实现的、将实际发生或将实现的或完整或准确的。这些假设和判断可能被证明是不正确、不准确或不完整的，并涉及已知及未知的风险、不确定性、或有事项和其他重要因素，其中许多不在本集团的控制范围内。亦无法保证本集团可以成功开发或销售其核心产品或其他候选产品。由于各种风险、不确定性和其他因素（包括但不限于一般市场状况、监管变化、地缘政治紧张局势或数据限制和变化）。任何此类前瞻性陈述均基于本集团在作出陈述之目的信念、期望和意见而作出，若情况或管理层的信念、期望或意见有所改变，本集团不承担并在此声明其不承担任何更新、修改或补充这些陈述的责任或义务。出于这些原因，阁下不应依赖任何前瞻性陈述并明确警惕阁下不应依赖任何前瞻性陈述。本集团或其代表不就本演示文稿所载任何预测、估计、预测、目标、承诺、前景或回报的实现或合理性作出任何明示或暗示的陈述或保证。
- 详情请参阅本公司于香港联合交易所有限公司网站（www.hkexnews.hk）或本公司网站（www.microportneurosci.com）刊发的2025年年度业绩公告。本演示文稿与本公司2025年年度业绩公告有不一致之处，将以本公司2025年年度业绩公告为准。

目录

概要

业务回顾

财务回顾

展望

附录 - 财务报表

中国神经介入医疗器械行业的先行者及最大的中国公司

产品商业化覆盖全神经血管类疾病

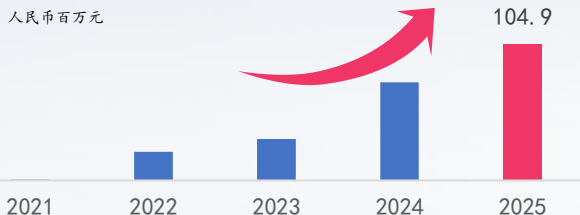
(出血性脑卒中、脑动脉粥样硬化狭窄、急性缺血性脑卒中)

中国神介领域规模最大的中国公司



人民币百万元

海外营收首破亿元



国内神介市场前三大参与者中
唯一的中国公司



市场份额¹居于国产品牌
第一

首屈一指的创新力



全球第一
国产第一

颅内覆膜支架
颅内球扩动脉支架
密网支架
椎动脉药物洗脱支架



28 款商业化产品²
创新「AND/NEXT等术式」临床治疗方案
6 款产品进入NMPA绿色审批通道
数量居于中国同业**第一**



6 款获批
12 款在研
5 款提交注册



国际化快速发展

- 海外收入达**104.9**百万人民币，同比提升约**39.4%**
- 国际业务收入已占**13%**
- 17**款产品成功出海
- 36**个海外国家实现商业化
- 涵盖**9**个全球**Top 10**神经介入市场



医院渗透率高

- 销售渠道新增开拓约**310**家医院，覆盖**近3800**家医院，含超**2100+**家三级医院及**所有**中国国家卒中中心**Top 100**医院
- 产品累计支持约**29万**台神经介入手术



脑科学全生态

- 前瞻性延伸至两大新方向：
- 神经外科**：针对脑出血、脑肿瘤等疾病，StraitPass® 血肿抽吸装置已进绿通
 - 脑机接口**：成立混沌脑机研究院，聚焦脑卒中术后主动康复及精神类疾病干预



经营指标向好

- 盈利能力提质，毛利率升至**73.5%**，同比增长**0.5个百分点**
- 财务状况良好，资金充裕，期末现金及现金等价物约为**611.3**百万元



长期回馈股东

- 已连续派发四期股息共计**1.86**亿港元
- 拟派发2025年期末股息**0.09**港元/股
- 年初至今累计回购**177.2**万股公司股票

目录

概要

业务回顾

财务回顾

展望

附录 - 财务报表

专业营销团队及创新产品形成组合拳，全国市场开拓助力业绩提升

+ 产品入院TOP 100

- 25年新增开拓**约310家**医院
- 累计覆盖全国**近3,800家**医院，涵盖超过**2,100家**三级医院及所有中国国家卒中中心Top 100医院
- 截至报告期末，产品累计支持**约29万台**神经介入手术



经销网络覆盖全国

- 与超过**450家**经销商及二级经销商建立合作关系
- 销售渠道覆盖全国**31个**省份、直辖市及自治区

↗ 集采中选助推份额提升

- **河北等25个省份**省际联盟集采中，两款血流导向密网支架、颅内球囊扩张导管及外周球囊扩张导管中选
- **河南省**神经介入类集采续标项目中，**15款**产品全部中选
- **安徽省**组织的颅内支架、取栓支架及血流导向密网支架集采项目中，**7款**产品中选
- **广东省**血流导向密网支架集采项目中，两款血流导向密网支架中选

👤 推广团队实力强劲

- 具有专业医疗背景、经验丰富的治疗方案推广团队
- 拥有**90余位**资深人员
- 策略性打造两大专业营销团队（出血/缺血卒中），提供高度定制化和专业精准的支持



术式和产品宣教

提升医生认知度



治疗方案建议

优化临床路径



临床支持术后跟踪随访

保障治疗效果



手术及器械使用培训

提升操作技能 ★ 上海



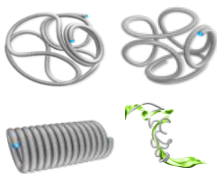
核心产品持续深耕市场，多款新产品加快市场准入和推广

合计拥有**28款**在中国获批并实现商业化的产品组合



出血性脑卒中8款

NUMEN®系列 弹簧圈



- **NUMEN®系列**
新进入**约193家**医院
累计覆盖**近1,700家**医院
植入量高速增长
- **NUMEN®NEST弹簧圈**作为第四款新获批上市产品，扩展动脉瘤栓塞治疗场景

Tubridge®系列 密网支架



- **Tubridge®系列**新增开拓**超250家**医院；
- **Tubridge®**获批**扩增中小型动脉瘤适应症**首个，并完成产品迭代
- **Tubridge Plus®**新增进入**近200家**医院**2024年**获批上市；在**部分中心市占率达25%**

WILLIS® 颅内覆膜支架

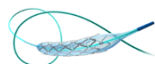


- 全球**首个且唯一一款**获批的颅内覆膜支架
- 主攻复杂颅脑血管病变治疗，持续拓展鼻咽癌手术血管破裂、颈段夹层动脉瘤领域
- 共覆盖**超820家**医院



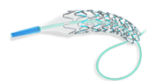
脑动脉粥样硬化狭窄6款

APOLLO™ 颅内动脉支架系统



- 颅内狭窄治疗领域连续多年国内**第一**
- 新增开拓**超100家**医院，累计覆盖**约2,500家**医院

Bridge® 椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统



- 市场推广进入成熟期，解决医保无代码问题
- 大规格的 **Bridge-MAX** 获批上市，有效填补临床实践上大规格支架的空白
- 新进入**超400家**医院，累计进入**超1,800家**医院



急性缺血性卒中8款及通路6款

NeuroHawk® 颅内取栓支架



- 以基层医院作为市场开拓重心
- 新增进入**约140家**医院，累计覆盖**约650家**医院
- **英国、韩国、越南**批准注册，获**欧盟CE MDR**认证

X-track®远端导管



- **韩国、印尼**批准上市
- **韩国**医保申请取得**关键突破**

AISAdvance™ 神鹰侠侣™及 AISFast™ 神通侠侣



- 分别完成全国**28个**省市挂网及全国**24个**省市挂网
- **提供一站式解决方案**

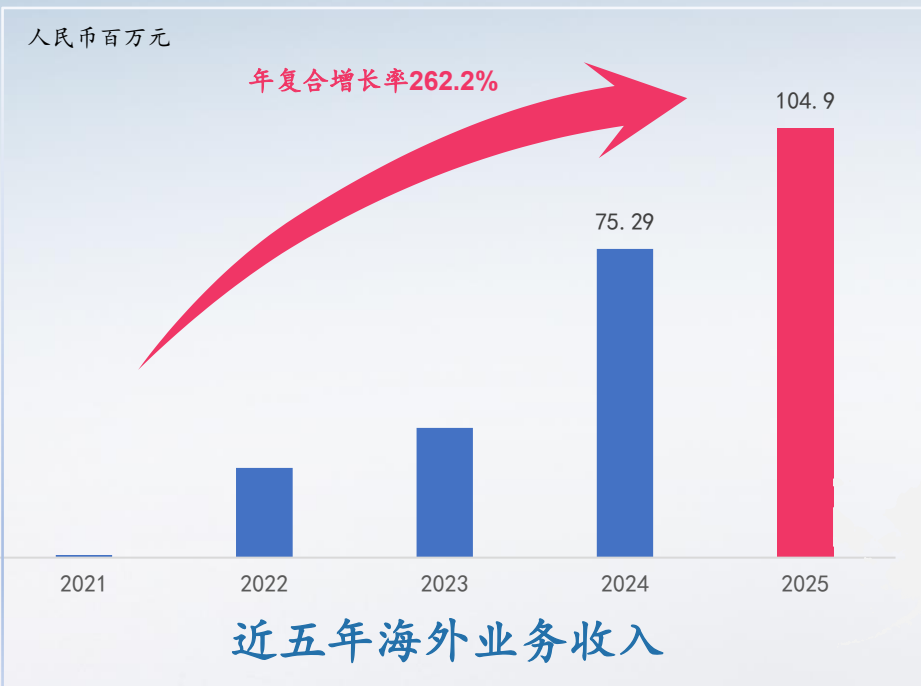
U-track®支撑导管



- 采取与**治疗产品组合销售**的策略

全球化战略持续深化并领跑行业，海外收入利润双高增长

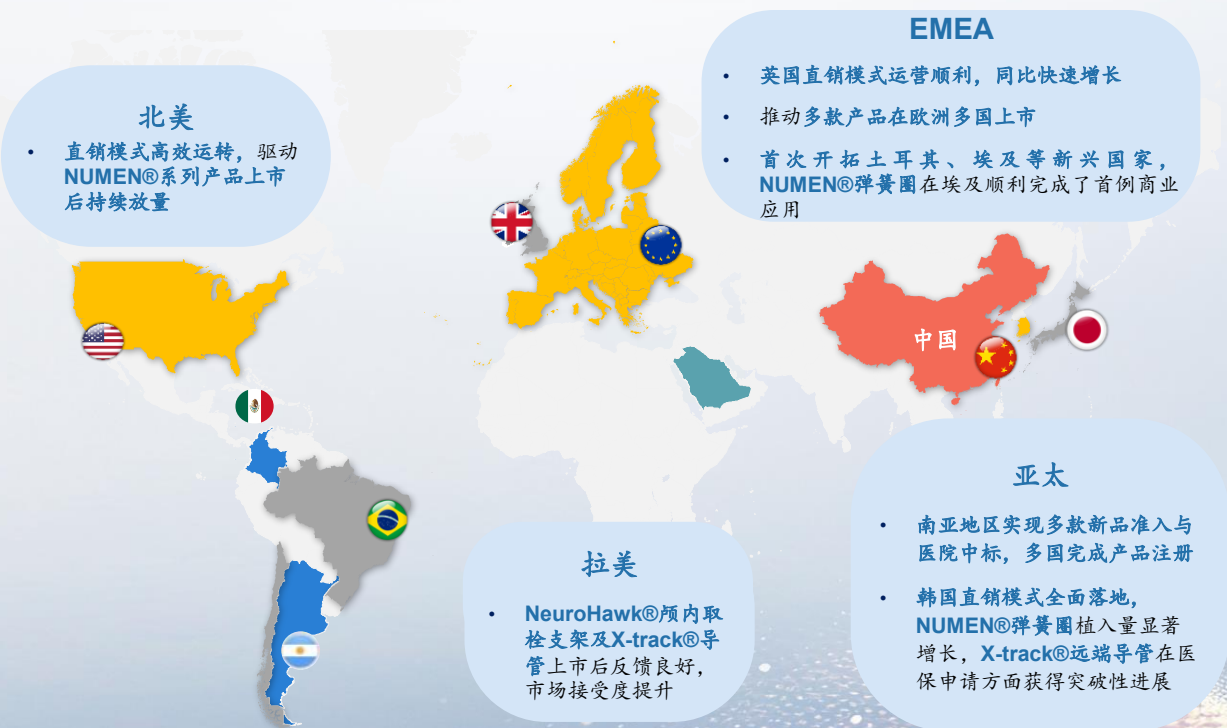
17款产品于36个海外国家实现商业化 涵盖9个全球Top 10神经介入市场 海外业务已占到总收入13%



- APOLLO Dream® 颅内动脉西罗莫司靶向洗脱支架系统**
 全球首个获美国FDA突破性医疗器械认定的神经介入领域球囊扩张、快速交换式药物洗脱支架
- NeuroHawk® 颅内取栓支架**
 获欧盟CE MDR认证，巩固公司在欧洲神经介入市场的战略布局

国际业务毛利率大幅提升，盈利高速增长

亚太地区、欧洲、中东和非洲地区、北美地区及拉美地区及的销售收入均实现不同程度的快速增长



2025年以来研发成果扎实落地，创新实力引领行业

6款产品新获批上市，1款产品新增适应症并完成产品迭代，2款新产品进入绿色通道



出血性脑卒中



NUMEN® Nest
可解脱弹簧圈
2025年6月NMPA获批



Tubridge®
V5密网支架
2025年6月拓增适应症并迭代(NMPA)



脑动脉粥样硬化狭窄



Bridge® MAX
椎动脉药物洗脱支架
2025年9月NMPA获批



急性缺血性脑卒中



NeuroHawk
Medibox™
神鹰侠侣™
2025年3月NMPA获批



AISFast™
神通侠侣™
2025年9月NMPA获批



NeuroHawk®
颅内取栓支架
2025年CE获批



辅助器械通路



Sheathru™灵俏™
输送导管
2025年1月NMPA获批



Cerelmon™铂愈™
一次性使用延长管
2025年2月NMPA获批

绿通数量行业第一
累计6款

新进NMPA绿色通道产品

StraitPass® 问渠™血肿抽吸装置

NuFairy®神女™可吸收弹簧圈

FDA突破性医疗器械认定

APOLLO Dream®颅内动脉
西罗莫司靶向洗脱支架系统

多元化在研管线蓄势待发

12款在研产品进展顺利，其中已有5款已递交注册申请



出血性脑卒中

Tubridge® MPC
抗凝涂层血流导向密网支架
已提交NMPA注册
预计2026年获批

Rebridge®
颅内全显影支架
绿色通道
注册临床入组，随访中
预计2026年获批

NuFairy®神女™
可吸收弹簧圈
绿色通道
注册临床入组，随访中

液体栓塞剂
注册临床



脑动脉粥样硬化狭窄

颅内载药球囊导管系统

颅内自膨药物支架
注册临床

颅内球扩药物支架
注册临床

APOLLO Dream®颅内动脉西罗莫司靶向洗脱支架系统
注册临床



通路器械通路

17微导管
已提交NMPA注册
预计2026年获批

输送型球囊扩张导管
已提交NMPA注册
预计2026年获批



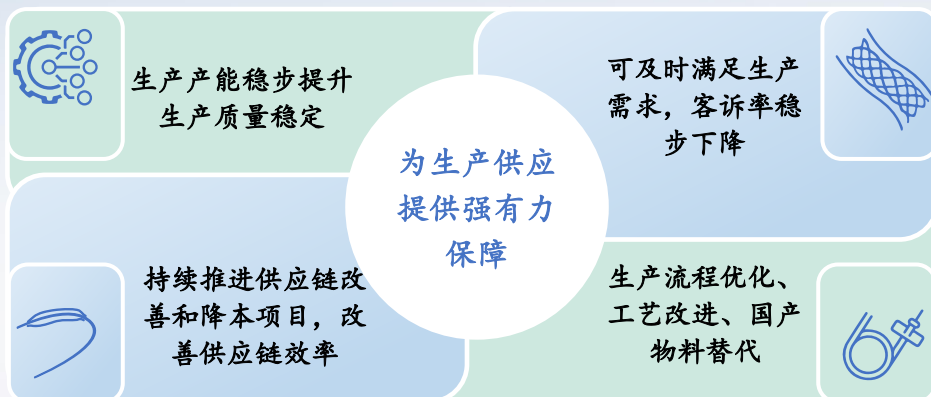
辅助器械外科

StraitPass® 问渠血肿抽吸装置
绿色通道
已提交NMPA注册
预计2026年获批

电子内窥镜图像处理器血肿抽吸装置
已提交NMPA注册
预计2026年获批

研发与供应链协同发力，夯实高质量发展基础

坚定的生产提质优化



国际认证的品质控制体系

连续9年获得上海市医疗器械生产企业质量信用A级评价
 通过实验室CNAS体系认证审核，涵盖微生物、化学、物理108项
 获得包括MDSAP¹在内的多项体系认证，覆盖中国、欧盟、美国、澳大利亚、巴西、日本、韩国、阿根廷等全球多国的相关法规和标准要求

医工结合的研发模式



深厚的知识产权积累



290

580

申请中专利



194

184

注册商标



229

338

授权专利
包括41项海外专利

注：¹指Medical Device Single Audit Program

目录

概要

业务回顾

财务回顾

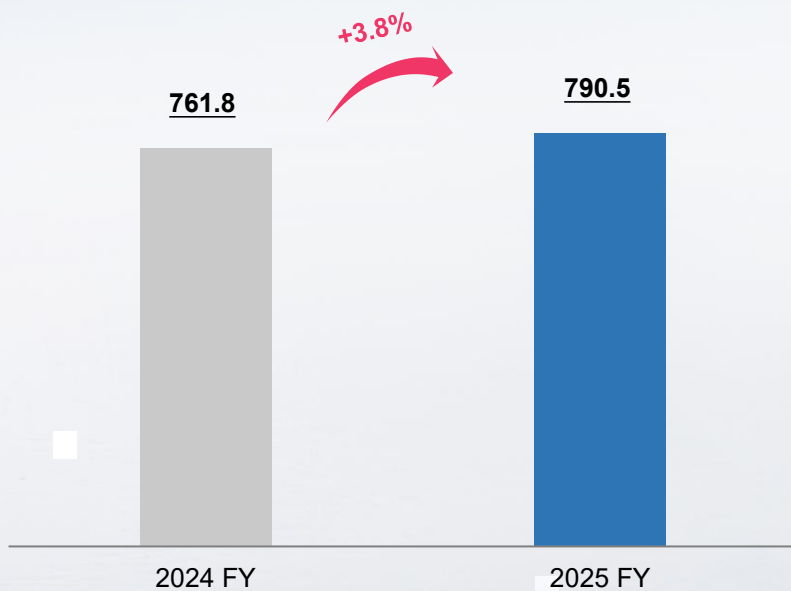
展望

附录 - 财务报表

财务表现

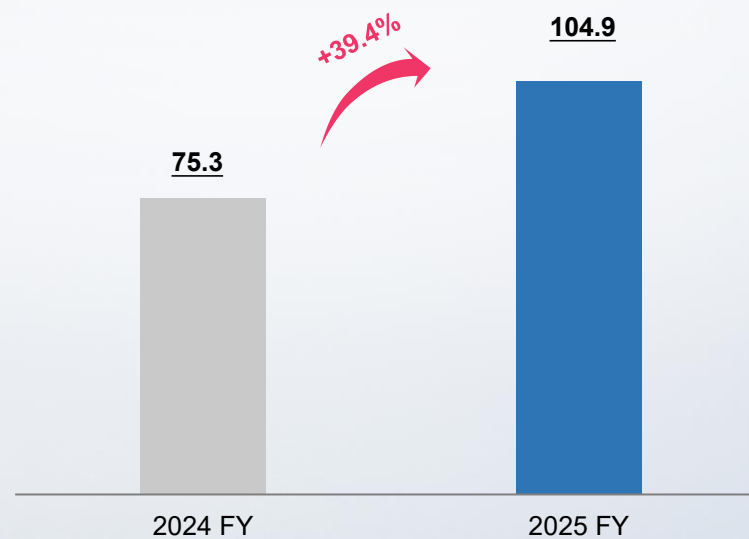
营业收入

人民币百万元



海外收入

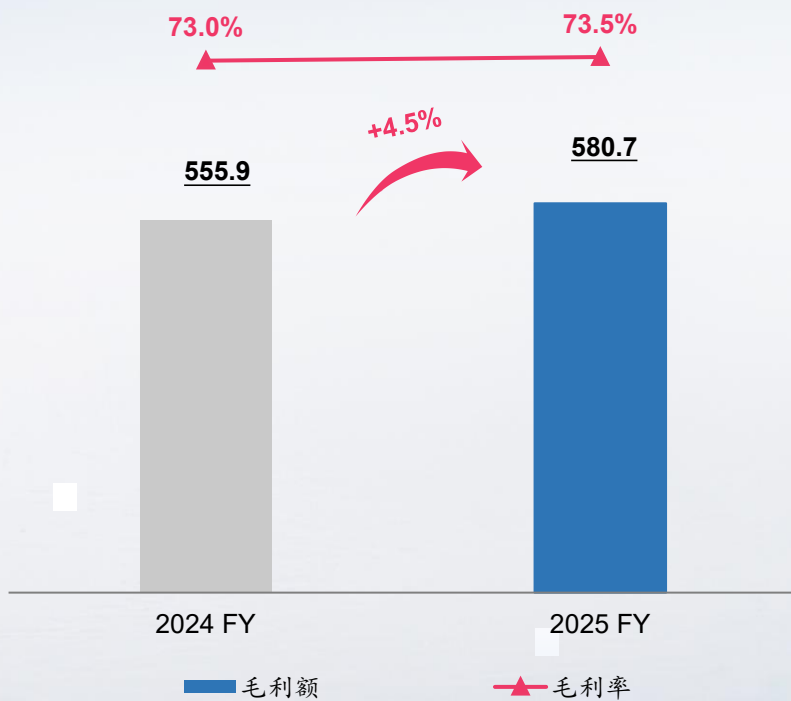
人民币百万元



财务表现

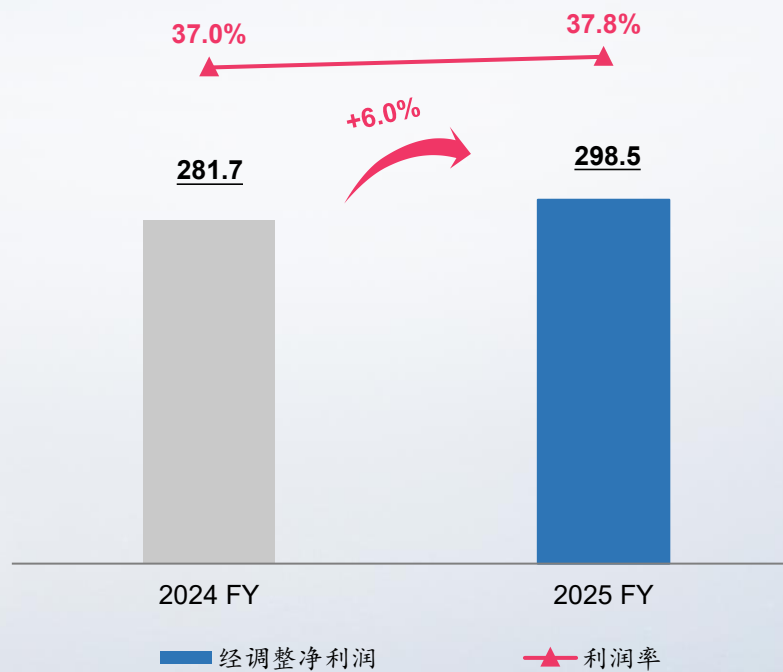
毛利额&毛利率

人民币百万元



经调整净利润

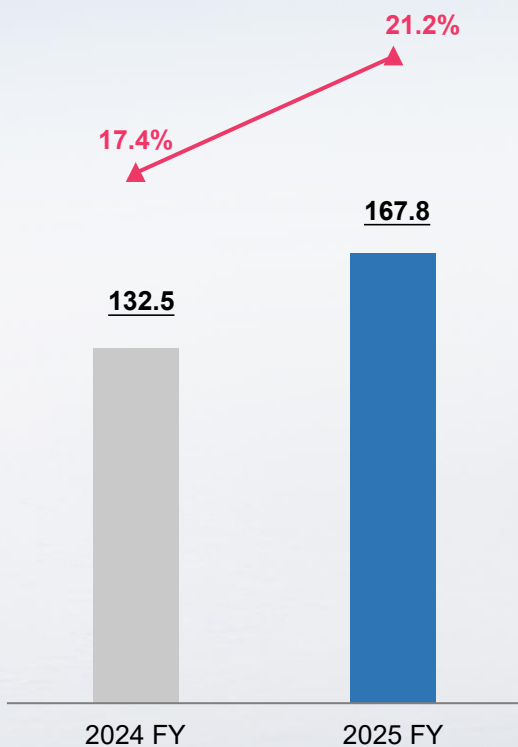
人民币百万元



运营投入

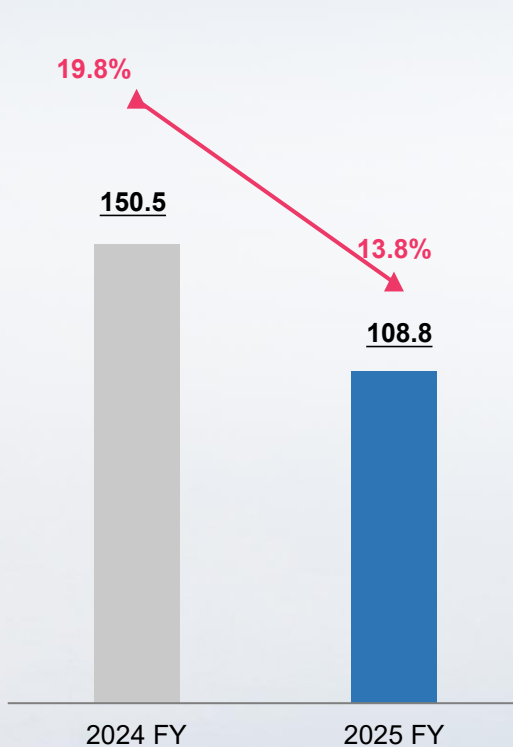
分销成本

人民币百万元



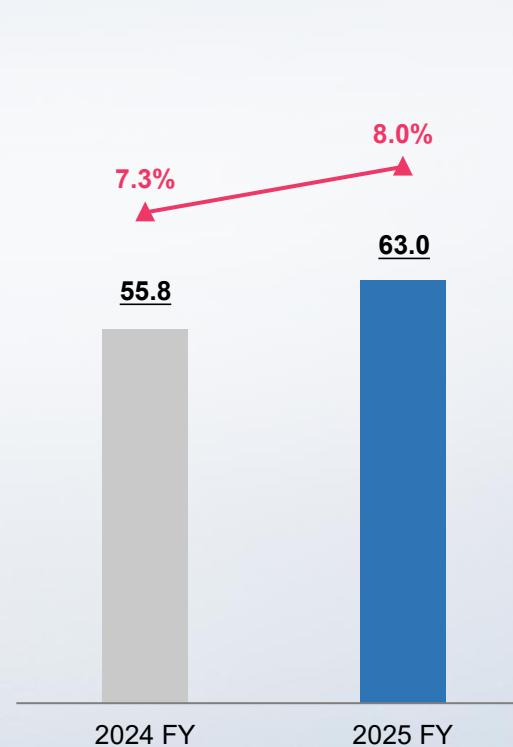
研发投入

人民币百万元



行政开支

人民币百万元



目录

概要

业务回顾

财务回顾

展望

附录 - 财务报表

产品	适应症	开发阶段				批准或预计获证时间
		设计开发	设计验证	注册临床试验	注册申请	
NUMEN® 守护神® 可解脱栓塞弹簧圈	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2020年获NMPA批准; 已获FDA及CE、韩国、巴西及日本等批准; 2025年获埃及、印尼、塞尔维亚、土耳其、厄瓜多尔、新西兰、俄罗斯批准
NUMEN® FR 守护神® 伴侣 弹簧圈解脱控制器	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2020年获NMPA批准; 已获FDA及CE、韩国、巴西等批准; 2025年获埃及、塞尔维亚、印尼、土耳其、厄瓜多尔、新西兰、俄罗斯批准
NUMEN® 守护神® Silk 三维解脱弹簧圈	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2022年获NMPA批准; 已获FDA及CE批准
NUMEN® 守护神® Lighting 电解脱弹簧圈	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2024年获NMPA批准; 2025年获CE批准
NUMEN® 守护神® Nest 可解脱弹簧圈	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2025年6月获NMPA批准
NuFairy® 神女™ 可吸收弹簧圈 ★	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2027年
Tubridge® 密桥™ 血流导向密网支架 ★	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2018年获NMPA批准; 已获阿根廷、巴西批准
Tubridge® 密桥™ Plus 血流导向密网支架	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2024年获NMPA批准
Tubridge® MPC 抗凝涂层血流导向密网支架	颅内动脉瘤	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准
WILLIS® 威利斯™ 颅内覆膜支架系统	颅内动脉瘤	█	█	█	█	2013年获NMPA批准
Comaneci® 动脉瘤栓塞辅助支架 (作为Rapid Medical的独家代理商)	颅内动脉瘤	▨	▨	▨	▨	已获FDA及CE批准
Rebridge® 颅内全显影支架 ★	颅内动脉瘤	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准
液体栓塞剂	脑动静脉畸形	█	█	█	█	2028年
APOLLO® 阿波罗™ 颅内动脉粥样硬化疾病	颅内动脉粥样硬化疾病	█	█	█	█	2004年获NMPA批准; 已获阿根廷、巴西批准
Bridge® 智桥™ 椎动脉药物支架 ★	椎动脉狭窄	█	█	█	█	2020年获NMPA批准
Bridge® 智桥™ MAX 椎动脉药物支架	椎动脉狭窄	█	█	█	█	2025年9月获NMPA批准
Diveer® 笛薇儿® 颅内球囊扩张导管	颅内狭窄	█	█	█	█	2022年获NMPA批准
颅内载药球囊导管系统	颅内狭窄	█	█	█	█	2028年
颅内自膨药物支架	颅内狭窄	█	█	█	█	2029年
APOLLO Dream® 颅内动脉粥样硬化靶向洗脱支架系统 ★	颅内狭窄	█	█	█	█	2029年
颈动脉支架系统	颈动脉狭窄	█	█	█	█	2029年
Safecer™ 安领™ 栓塞保护器	颈动脉狭窄	█	█	█	█	2024年获NMPA批准
PathFinder™ 拓领™ 颈动脉球囊扩张导管	颈动脉狭窄	█	█	█	█	2024年获NMPA批准
NeuroHawk® 神鹰™ 颅内取栓支架	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2022年获NMPA批准; 已获阿根廷、巴西、墨西哥批准; 2025年获CE、韩国、越南批准
NeuroHawk® 神鹰™ Pass17/21 颅内取栓支架	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2024年获NMPA批准
AISAdvance™ 神鹰侠侣™ 颅内取栓支架及附件	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2025年3月获NMPA批准
AISFast™ 神通侠侣™ 颅内血栓抽吸组件	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2025年9月获NMPA批准
Tigertriever® 颅内取栓支架 ★ (作为Rapid Medical的独家代理商)	急性缺血性脑卒中	▨	▨	▨	▨	已获FDA及CE批准 2023年获NMPA批准
WAVE-track® 舞道™ 颅内血栓抽吸导管	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2023年获NMPA批准
X-track® 致道™ 颅内远端导管	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2022年获NMPA批准; 已获阿根廷、巴西、墨西哥批准; 2025年获韩国、印尼批准
NeuroGuard® 护道™ 神经血管球囊导管	急性缺血性脑卒中	█	█	█	█	2024年获NMPA批准
Fastrack® 速道™ 微导管	通路产品	█	█	█	█	2019年获NMPA批准; 已获阿根廷批准
U-track® 优道™ 颅内支撑导管系统	通路产品	█	█	█	█	2020年获NMPA批准; 已获巴西、阿根廷批准; 2025年获印尼批准
QUEEN-track™ 取道™ 微导管	通路产品	█	█	█	█	2023年获NMPA批准
Veyronwire™ 神途威龙™ 神经血管导丝	通路产品	█	█	█	█	2023年获NMPA批准
Sheathru™ 灵循™ 输送导管	通路产品	█	█	█	█	2025年1月获NMPA批准
Cerelmon™ 铂愈™ 一次性使用过滤延长管	通路产品	█	█	█	█	2025年2月获NMPA批准
输送型球囊扩张导管	通路产品	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准
17微导管	通路产品	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准
StraitPass® 问渠™ 一次性使用血肿抽吸装置 ★	外科产品	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准
电子内窥镜图像处理器	外科产品	█	█	█	█	预计2026年获NMPA批准

出血性脑卒中

治疗器械

脑动脉粥样硬化狭窄

急性缺血性脑卒中

辅助器械

外科

█ 出血性脑卒中产品
 █ 急性缺血性脑卒中产品
 ▨ 本集团代理的产品
 🏆 已商业化产品
 ★ 获准进入NMPA绿色通道产品

█ 动脉粥样硬化狭窄产品
 █ 通路产品
 █ 外科产品
 █ 免临床试验
 ★ 获得FDA突破性医疗器械认定

目录

概要

业务回顾

财务回顾

展望

附录 - 财务报表

附录：合并利润表

单位：人民币千元	2025年	2024年	同比变动
收入	790,483	761,762	4%
销售成本	(209,762)	(205,835)	2%
毛利	580,721	555,927	4%
其他净收入	47,490	56,580	-16%
研发成本	(77,919)	(96,482)	-19%
销售及营销开支	(167,770)	(132,472)	27%
行政开支	(63,015)	(55,832)	13%
其他经营成本	(2,011)	(900)	123%
经营溢利	317,496	326,821	-3%
融资成本	(1,597)	(3,531)	-55%
应占联营公司的亏损	(25,347)	(20,557)	23%
联营企业减值损失	(59,572)	-	N/A
税前溢利	230,980	302,733	-24%
所得税	(47,229)	(53,878)	-12%
净溢利	183,751	248,855	-26%

附录：合并资产负债表

单位：人民币千元	2025年12月31日	2024年12月31日	同比变动
物业、厂房及设备	221,394	119,850	85%
投资物业	12,239	12,582	-3%
无形资产	202,639	189,287	7%
于联营公司的权益	50,000	85,966	-42%
以公允价值计量且变动计入损益的金融资产	-	11,298	-100%
定期存款	52,086	50,768	3%
递延税项资产	24,683	18,567	33%
其他非流动资产	46,186	184,143	-75%
非流动资产总额	609,227	672,461	-9%
以公允价值计量且变动计入损益的金融资产	406,779	372,480	9%
存货	118,658	157,318	-25%
贸易及其他应收款项	362,002	176,991	105%
定期存款	-	40,705	-100%
现金及现金等价物	611,254	622,581	-2%
流动资产总额	1,498,693	1,370,075	9%

附录：合并资产负债表(续)

单位：人民币千元	2025年12月31日	2024年12月31日	同比变动
贸易及其他应付款	204,847	213,398	-4%
合约负债	6,038	3,193	89%
租赁负债	13,947	22,359	-38%
应付所得税	24,624	22,588	9%
流动负债总额	249,456	261,538	-5%
租赁负债	1,993	14,763	-87%
递延收入	46,927	46,022	2%
其他非流动负债	16,491	13,378	23%
非流动负债净额	65,411	74,163	-12%
股本	76	76	0%
储备	1,797,464	1,710,487	5%
归属本公司权益股东权益	1,797,540	1,710,563	5%
非控股权益股东权益	(4,487)	(3,728)	20%
总权益	1,793,053	1,706,835	5%