适用于进行基于导管的心内电生理标

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 关于2024年度"提质增效重回报"行动方案

】103信息披露

者回报等方面执行情况,形成了《上海微创电生理医疗科技股份有限公司2024年度"提质增效重回 报"行动方案的评估报告》具体情况总结加下。

新驱动战略。经过多年的潜心研究和产业实践、公司已经掌握了电生理小人诊疗与消融治疗领域相关的核心设计与制造技术。目前,公司产品线覆盖全面,梯度完善,是首个能够提供三维心脏电生理设备与耗材完整解决方案的国产厂商,亦是首个推出房颇治疗产品,实现"射频+冷冻"双能量协同布

局的国产厂商。 2024年,公司紧紧围绕年度经营目标,以优势产品为核心,通过产供销协同发力,加速国际化布 1024年,公司紧紧围绕年度经营目标,以优势产品为核心,通过产供销协同发力,加速国际化布 局、孫化预算管控三大战略举措。实现经管效益显著提升。报告期内,公司实现党划处人41,316.68万元,同比增长25.51%;实现归属于母公司所有者的净利润5.207.04万元,同比增长815.36%。

九、同CL智庆 25.31%; 关观上围了"安公司所有者的伊邦周为207.04 力元、同比增长 815.36%。公司专注于核心产品增长,2024年度,国内市场、公司 TrueForce?压力导管手术量超过4000例,覆盖医院400余家,较上年医院覆盖量增长70%以上。同时、公司坚定全球化发展战略,不断调整营销策略,重点加强代理渠道建设,加速海外三维手术量提升。国际市场实现营业收入同比增长超过60%,在格鲁吉亚、阿联酋等多个国家地区成功开展首例三维手术、全年三维手术覆盖21个国家。公司在完成"射频+冷冻"协同布局的同时,积极推进脉冲消融项目进展,2024年,公司自主研发的Pulse-日在五成 另则作令你。於阿中和前川町,於彼在建原作門經與日虹底,2024年,公司自主即及於Pulse和gic程上的旅中等管理局(MPA)但新医疗等機構转則审查申请,进入特別审查程序"绿色通道",该项目现已进入临床收尾阶段。另外,Magbot?一次性使用磁导航盐水灌注射频消融导管成功获得国家站品监督管理局(MPA)上市许可,该产品的获批不仅填补了国内磁导航技术领域的空白,更为复杂心律来等治疗提供了全新的微组搬求方案。公司冷冻消趣系列产品在市场推广的同时,完成了技术迭代产品的临床应用,leeMagie?多路测温冷冻消融导管是全球首个具有表面多路测温与旅的冷冻球囊导管,在上市后临床应用表现优异,在多名阵发性房颇患者的治疗中,充分验证了这些日共来的直接性

公司以满足临床为导向,坚持自主创新,在推进各研发项目的同时,重视技术创新成果的知识产 权与专利保护。截至2024年度末、全球范围内、公司累计布局专利申请627项,有效投财专利757项, 其中专利申请总量新增99项,新增提权专利87项;全球累计布局商标申请184项,有效注册商标137 项, 其中新增商标申请26件, 新增有效商标29件。

"制度的的中间"的广场》是自然的的527下。 完善治理期,促进企业经验建立 司严格按照《公司法》(证券法》(上市公司治理准则》等法律、法规及规范性文件的要求,建立了 由股东大会、董事会及其专门委员会、监事会和公司高级管理层组成的较为完善的治理机构及运作机 制、形成了权力机构、决策机构、监督机构和管理层之间权责明确、运作规范、相互协调、相互制衡的公

司治理体系。 2024年,公司严格遵循相关法律法规和公司章程,共召开股东大会2次,董事会6次,监事会6次, 董事会审计委员会会议5次,薪酬与考核委员会会议2次,独立董事专门会议2次,有效发挥专门委员 会作用,提高董事会的治理能力。

会等用,提高重单会均沿理能力。
三、扎实推进高效规范运作,全面提升现代化治理水平
公司严格遵守(中华人民共和国公司法)《中华人民共和国审计法》《科创叛上市公司持续监管办法》等法律法规及相关规定,制定了《内部审计制度》《内部控制手册》等制度。2024年,持续完善内控 各期体系能够、加强内险等与规的融合。强化合制政策跟踪研判,推动重点领域制度供给,落实公司治理、信息披露、投资管理、资金管理及质量健康安全环保等重点领域制度,进一步优化常态化管控机制,持续提升管控质效。公司定期审核内部审计等监督职能,持续加强内控完整性、合理性及有效性 检查,优化会计师履职评估的工作机制。定期开展上市合规情况专项审计,加强在资金占用、关联交

四、深化多层次投资省沟通体系,有效增压价值认同 公司严格履行信息披露义务,全面提高信息披露质量。公司始终坚守依法合规底线,及时跟踪、 深入研究上市地坡露要求,优化定期报告内容,进一步提升报告可读性,便于投资者理解和分析。 公司高度重视投资者交流,针对机构投资人、中小股东等不同群体建立多层次多维度沟通机制。 通过业绩说明会及投资者交流会。解读公司核心业务增长点。经营动态以及市场关注问题,实现良性 互动。2024年,公司召开2次业绩说明会、4次业绩电话会,接待22家机构访问,进一步增进投资者对

公司的了解,建立稳定的投资者基础。同时,通过投资者热线、投资者关系邮箱、"上证"。互动"等渠道 实现与中小投资者的高效沟通。 五、落实强化"关键少数"责任 公司高度重视董事、监事及高级管理人员等"关键少数"的职责履行和风险防控。2024年,公司积极组织董事、监事及高级管理人员参加监管机构组织的线上线下培训,及时通过邮件向全体董监高传递监管动态,确保监管精神理解准确、执行有效,着力提高"关键少数"的专业素养和履职能力,强化

关键少数"人员合规意识。同时,公司严格执行内幕信息知情人登记管理及保密制度,做好内幕信息 保密上1F,保甸,人汉以省印台公公社。 强化"关键少数"责任方面,公司将继续与公司股东、董监高保持紧密沟通,积极组织相关人员参加中国证监会、上海证券交易所组织的专项培训,定期学习法律法规及相关规则,强化股东、董监高等 "关键少数"合规意识,并确保"关键少数"及时了解最新法律法规,提升董监高的履职能力。同时,公

大阪ビン製 日外地域が、デザ明体 大阪ビン製 及同了神界部門公平在外域、東洋 量面同的規模が限力。同時、公司将加强与董监高的互动沟通。及时反馈传递资本市场监管部门的相关案例多维度提升公司治理能力切实推办公司高质量发展。维护全体股东的利益。 未来,公司将依托房顺治疗领域优势产品与电生理手术解决方案的技术积累,充分发挥多元化产

品矩阵的协同效应,持续优化产品结构,推动经营业绩实现高质量增长。通过构建稳健的业绩增长体系、完善的公司治理架构及可持续的股东回报机制,切实履行上市公司的社会责任和义务。与此同时,公司将深化价值创造能力建设,与股东共享公司发展成果,共同推动资本市场高质量发展。 本报告所涉及的公司战略规划及相关预测等系前瞻性陈述,不构成公司对投资者的承诺,敬请广 大投资者理性投资,注意风险。

上海微创电生理医疗科技股份有限公司

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 第三届监事会第十四次会议决议公告

一、塩事会会以召升情况 上海微创电生理医疗科技股份有限公司(以下简称"公司")第三届监事会第十四次会议通知已于 2025年3月14日以电子邮件方式送达各位监事及其他参会人员,并于2025年3月26日以职场结合通 讯方式召开。本次会议应出席监事3名,实际出席监事3名,董事会秘书列席本次会议。监事会主席 卢莎女士主持本次会议、会议的召开符合《中华人民共和国公司法》《公司章程》的有关规定。

1、审议通过《关于<2024年度监事会工作报告>的议案》

、中区或以来了《2024年度血辛宏上F18位含的以来》。 2024年、公司监事会依照《公司法》《证券法》等法律、法规及《公司章程》《监事会议事规则》等公司 制度的要求,认真履行监督职责,积极非护全体股东及公司的利益。对公司在生产经营,财务运作等 方面的重大决策事项、重要经济活动等都积极参与了审核,并提出意见和建议,对公司董事、高级管理 人员等履行职责情况进行了有效的监督,保障了股东权益、公司利益和员工合法权益,促进了公司规 范运作水平提高。 本议案尚需提交公司股东大会审议。

表決结果、赞成票3票,反对票0票,奔权票0票。 2. 审议通过《关于2024年年度报告及其摘要的议案》 公司2024年年度报告及摘要的编制和审议程序符合相关法律法规和《公司章程》等内部规章制 度的规定。公允的反映了公司2024年年度的财务状况和经营成果等事项。年度报告编制过程中,未 及的郊史。公元的以晚上公司2024年十度的约劳林化记程定量放准等中级。中度报告辅助以他中,不 发现公司参与中度设告编制时间饮的人员有违反保险规定的行为。公司(2024年年度报告)披露的信息真实、准确、完整,不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)的《上海微创电生理医疗科 技股份有限公司2024年年度报告》《2024年年度报告摘要》。

本议案尚需提交公司股东大会审议。 表决结果:赞成票3票;反对票0票;弃权票0票。 3、审议通过《关于<2024年度内部控制评价报告>的议案》

公司编制的《2024年度内部控制评价报告》符合《证券法》《上市公司证券发行注册管理办法》等相 范体系和相关规定的要求在所有重大方面保持了有效的财务报告内部控制。 也未发现非财务报告内 部控制重大缺陷。

用的工品的基本Oscinda, 具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.en)的《上海微创电生理医疗科 技股份有限公司2024年度内部控制评价报告》。

表决结果: 赞成票3票; 反对票0票; 弃权票0票

4、审议通过关于《2024年度财务决算报告》的议案》 公司编制的《2024年度财务决算报告》符合《公司法》《证券法》《上海证券交易所科创板股票上市 规则》等中国证监会、上海证券交易所相关法律法规要求、符合公司实际情况。

本议案尚需提交公司股东大会审议。 表冲结果, 赞成票3票; 反对票0票; 弃权票0票

农农哈林: 页版系 3 寿; 区对录 9 寿; 区对 9 寿; 区对

途和损害股东利益的情形,不存在违规使用募集资金的情形。公司已及时、真实、准确、完整的披露了 途中四時市以下中国に同形。小平日上20世に万多米の金の国形。 公司に及り、美米、中国明、元軍可収録 大于募集党金的使用及管理等应放露的信息、不存在募集资金管理主地的情形。 具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.en)的(上海微创电生理医疗科

技股份有限公司2024年度募集资金存放与实际使用情况的专项报告》(公告编号:2025-006)。

表决结果、赞成票3票,反对等0票,称文票0票。 6. 审议通过《关于2024年度利润分配预案的议案》 监事会认为:公司本次利润分配预案充分考虑了公司的实际经营情况、本期盈利情况及未来资金

需求等各种因素有利于公司持续,稳定、健康皮展、不存在损害中小最东利益的情形 具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.see.com.en)的《上海微 技股份有限公司关于2024年度利润分配预案的公告》(公告编号;2025-005)。 .cn)的《上海微创电生理医疗科

本议案尚需提交公司股东大会审议。

表决结果: 赞成票3票: 反对票0票: 弃权票0票。

表决结策:赞成票3票,反对票0票,乔权票0票。 7. 审议逾过关于2025年度目常关联交易预计的议案》 公司2025年度日常关联交易预计符合实际经营需要,具有商业合理性,定价遵循公平、公正、公 允的市场化原则,不存在损害公司和股东利益,特别是中小股东利益的情况。相关决策和审批程序符 合《上海证券交易所有的股股票上市规则、公司关策交易管理制度》等相关规定。 具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所阅站(www.sse.com.en)的《上海微创电生理医疗科

技股份有限公司关于2025年度日常关联交易预计的公告》(公告编号:2025-007)。

按股份有限公司关于 2025 年度日常关联交易预计的公告》(公告编号;2025-007)。 本议案尚需提交公司股东大会审议。 表决结果,赞成票3票;反对票の票,赤权票0票。 8、审议(关于监事2024 年度薪酬奖金及2025 年薪酬方案的议案》 公司监事2024 年度薪酬计划得到有效执行。根据2024 年监事薪酬执行情况。2025 年度监事人员薪酬方案如下;在公司担任职务的监事,薪酬根据其在公司所担任的职务、公司经营情况、薪酬考核管理制度及考核结果确定。不在公司任职的监事不从公司领取薪酬。 公司全体监事对本议案回避表决,本议案将直接提交公司股东大会审议。 9、审议(关于为公司及其董事、监事、高级管理人员购买责任险的议案》 根据中国证监会《上市公司治理作职》等相关规定、公司拟为公司及全体董事、监事及高级管理人员购买责任保险。为提高决策效率,董事会拟提请股东大会批准在上站取限内授权董事会办理公司

责任险购买的相关事宜,以及在今后责任险保险合同期满时或之前办理与续保或者重新投保等相关

具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.en)的《上海微创电生理医疗科技股份有限公司关于为公司及其董事、监事、高级管理人员购买责任险的公告》(公告编号: 2025-

基于谨慎性原则,公司全体监事对本议案回避表决,本议案将直接提交公司股东大会审议。

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 2024年3月28日

证券代码:688351 证券简称:微电生理 公告编号:2025-005 上海微创电生理医疗科技股份有限公司 关于2024年度利润分配预案的公告

● 上海微创电生理医疗科技股份有限公司(以下简称"公司")2024年度利润分配方案为:不派发

工商网络巴亚王思公司 中代双欧河 有形公司以及 下间所 公司 72024 中夏小周刀乱刀乘为: 小家及 利,不遂红股 不以资本公果转增酸本。 本次利润分配预案的实施不会触及《上海证券交易所科创版股票上市规则(2024年4月修订)》 第12.9.1条第一款第(八)项规定的可能被实施其他风险警示的情形。

经立信会计师事务所(特殊普通合伙)审计,截至2024年12月31日,母公司未分配利润为5.576. 543.07元。根据《上市公司监管指引第3号—上市公司即处分红》(上海证券交易所的版上市公司监管指引第1号—规范运作》及《公司章程》等相关规定,并结合公司未来战略发展安排、目前经营 状况以及实际资金需求, 为增强公司抵御风险的能力, 促进公司持续健康发展, 维护全体股东的长远 利益,经董事会决议,公司2024年度利润分配方案为:不派发现金红利、不送红股、不以公积金转增股

本次利润分配方案尚需提交公司股东大会审议。

子へで明日7年27年3月1日2日27年3月1日 (こ)是否可能験及其他风险警示情形 公司于2022年8月31日在上海证券交易所科创板上市,公司上市未满三个完整会计年度,不适 用《上海证券交易所科创板股票上市规则》第12.9.1条第一款第(八)项规定,未触及其他风险警示的

、本年度现金分红比例低于30%的情况说明

经立信会计师事务所任教籍·葡合伙》审计、公司2024年度实现归属于上市公司股东的净利润52,070,362.33元,母公司报表本年度末累计未分配利润5,576,543.07元。公司2024年度归属于母公司股东净利润以及扣除非经常性损益后归属于母公司股东净利润均为正,符合"上市时未盈利公司首次实 现盈利"的情形。鉴于公司上市未满二年且首次实现盈利,而公司近两年研发投入占公司营业收入比例为29.7225%,研发投入占累计营业收入比例在15%以上,未来,公司将继续以满足临床需求为导向,坚持自主创新的同时加快产品技术迭代进度,完善产品线布局。综上,为增强公司抵御风险的能力, 促进公司持续健康发展,维护全体股东的长远利益,经董事会决议,公司2024年度利润分配方案为:

不派发现金红利、不送红股、不以公积金转增股本 个MK及火速至4列、小公至1成、小公公价或农间农产。 公司留存在分配利润将主要用于满足公司日常经营,为公司中长期发展战略的顺利实施以及持续、健康、稳定发展提供可靠保障、从有利于公司发展和投资者回报的角度出发,更好回报股东。今后,公司将严格遵守相关法律法规和(公司章程)等有关规定,综合考虑与利润分配相关的各种因素, 从有利于公司发展和股东回报的角度出发,积极履行公司的利润分配政策,与广大投资者共享公司发

三、最近连续两个会计年度交易性金融资产等科目金额合计占总资产的50%以上但分红比例低

于50%的情况识明 公司报告期内实现归属于上市公司股东的净利润52,070,362.33元, 母公司期未未分配利润为5. 576.543.07元,最近连续两个会计年度经审计的交易性金融资产、衍生金融资产(套期保值工具除外)、 (教权投资,其他债权投资,其他权益工具投资,其他非流动金融资产,其他流动资产与经营活相关的 资产除外)等财务报表项目金额合计占总资产的57.53%、85.1%、均达到50%以上、公司本年度财分 配的现金红利总额(包括中期已分配的现金红利,以及以现金为对价,当年采用集中竞价方式、要约方 式已实施的股份回购金额)为0元,低于归属于上市公司股东净利润的50%。具体原因如下:

(三) 现金分比的确定的依据 综合考虑公司所处的行业特点,发展阶段与公司目前经营状况、未来资金需求,同时考虑未来现 会分红比例的稳定性,公司决定将留存未分配利润用于公司研发投入,营销网络建设,供应链建设和 产业投资拓展等 为实施长元发展战略提供保障

为建立对投资者稳定的回报规划与机制,保证利润分配政策的稳定性,公司在《公司章程》中制定 了现金分红政策。未来公司将讲一步按照相关法律法规和《公司章程》的规定,制定有利于公司长远

发展和具有可持续性的利润分配政策。 四、公司履行的决策程序 (一)董事会审议和表决情况

公司于2025年3月26日召开第三届董事会第十四次会议, 审议诵讨了《关于2024年度利润分配 预案的议案》。截至2024年2月3日日开第三届重新安新下已公天以,中区通过了、次下1202年1度利润的预察的议案》。截至2024年2月3日日,从公司未分配利润分5,576,543.07元。根据以上市公司监管指引第1号一规范运作》及 1533号—上市公司现金分红》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号一规范运作》及 《公司章程》等相关规定,并结合公司未来战略发展安排、目前经营状况以及实际资金需求,为增强公 《公司·开社·子刊八》起,开诏日公司·不记时以及张文评。口即正旨代见以及太子呼以重而,,子用出公司抵倒风险的能力,促进公司持续健康发展,维护全体股东的长远利益。董事会一致同意,公司安司 年度利润分配方案为;不派发现金红利、不送红股、不以公积金转增股本。该议案尚需提交公司股东

公司第三届董事会独立董事第三次专门会议审议通过了《关于2024年度利润分配预案的议案》, 全体独立董事认为:公司2024年度利润分配预案综合考虑了公司的经营发展现状和战略发展需要,符合公司实际情况,符合相关法律法规的要求以及《公司章程》的规定,不存在损害公司及股东特别是

中小股东利益的情形。全体独立董事一致同意该议案并提交董事会审议。 公司于2025年3月26日召开了第三届监事会第十四次会议,审议通过了《关于2024年度利润分 配预案的(文案)。监事会认为,公司本次和同分配预案充分考虑了公司的实际经营情况、本期盈利情况及未来资金需求等各种因素,有利于公司持续、稳定、健康发展,不存在损害中小股东利益的情形。

公司 2024年度利润分配方案符合公司的实际经营情况,不会对公司的正常经营活动产生影响。该利润分配方案尚需公司股东大会审议,敬请广大投资者注意投资风险。

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 2025年3月28日

证券代码:688351 证券简称:微电牛理 公告编号:2025-009

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 关于为公司及其董事、监事、高级管理 人员购买责任险的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载其内容的真实性、推确性和完整性依法承担法律责任。 上海徽创由上理库疗科技股份有限公司(以下签称"公司")于2025年3月26日召开第二届著事 上海城即电生埋於了作校成的有限公司以入戶商杯。公司 J T 2025年3月26日台开来三庙重争 会第十四次会议,第三届监事会第十四次会议审议了《关于为公司及主董事、监事、高级管理人员购买 责任险的议案》。为进一步完善公司风险管理体系,降低公司宏营风险、保障广大投资者利益、促进 司董事 监事及高级管理人员充分行收权利,履行职责,根据中国证监会人上市公司治理准则等相关规定,公司拟为公司及全体董事、监事及高级管理人员购买责任保险(以下简称"责任验"),责任保险

、投保人:上海微创电生理医疗科技股份有限公司;

、被保险人:公司及公司全体董事、监事、高级管理人员;

三、赔偿限额:不超过人民币1亿元(具体以保险合同为准);四、保费支出:不超过人民币80万元/年(具体以保险合同为准);

五、保险期限:12个月(后续每年可续保或重新投保)。 为指高决策效率。董事会权提请股东大会批准在上途权限内授权董事会办理公司责任验购买的相关事宜(包括但不限于确定其他相关责任人员;确定保险公司;如市场发生变化,则根据市场情况确 定责任限额 保险费总额及其他保险条款;选择及聘任保险经纪公司或其他中介机构;签署相关法律

公司全体董事、监事作为被保险对象,属于利益相关方,在审议本事项时均已回避表决,本事项尚 需提交公司股东大会审议通过后实施。

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 董事会 2025年3月28日

上海微创电生理医疗科技股份有限公司 2024年年度报告摘要

1、本年度报告摘要来自年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规 划,投资者应当到www.sse.com.cn网站仔细阅读年度报告全文。

公司已在本报告中详细阐述公司在经营过程中可能面临的各种风险及应对措施,敬请查阅本报

告"第二节 管理层讨论与分析"之"风险风寒"中相关内容。 3、本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证年度报告内容的真实性、准确性、完整

性,不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏,并承担个别和连带的法律责任。 4、公司会体整事出席董事会会议。 5、立信会计师事务所(特殊普通合伙)为本公司出具了标准无保留意见的审计报告。

5、公司上市时未盈利且尚未实现盈利

7、董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司2024年度利润分配预索为:不进行利润分配,也不进行资本公积转增股本。以上利润分配预案已经公司第三届董事会第十四次会议审议通过,尚需提交公司2024年年度股东大会审议。 8 是否存在公司治理特殊安排等重要事劢

第二节 公司基本情况

√适用 □不适用

股票代码 变更前股票简称 688351 不适用

1.3 联系人和联系方式	
	董事会秘书
姓名	朱郁
联系地址	上海市浦东新区周浦镇天雄路588弄1-28号第28幢
电话	021-60969600
传真	021-20903925
由子信箱	investors@everpace.com

2、报告期公司主要业务简介

公司县一家专注于由生理介人诊疗与消融治疗领域创新医疗器械研发 生产和销售的高新技术 企业,致力于提供具备全球竞争力的"以精准介入导航为核心的诊断及消融治疗一体化解决方案" 公司自成立以来,始终坚持核心技术的创新与突破,并围绕核心技术进行系统性的产品布局和应用扩

经过十余年的持续创新,在心脏电生理领域,公司是全球市场中少数同时完成心脏电生理设备与 耗材完整布局的厂商之一,亦是首个能够提供三维心脏电生理设备与耗材完整解决方案的国产厂商, 攻克了该领域的诸多关键技术,打破了国外厂商在该领域的长期技术垄断地位。

为满足快速性心律失常患者的治疗需求,公司已开发了全面涵盖心脏电生理手术的产品布局,围

产品 类别	产品名称	适用手术类型	产品介绍及用途	图示
标测类 设备	Columbus 三 维心脏电生理 标测系统	三维心脏电生理手术	与电生理导管联合使用,用于诊断和治疗复杂心律失常疾病。该系统基于磁电 双定位技术实现标测及消融导管的定位及可视化。通过导管内置的传感器及电极获取定位信息。通过导管电极采集心电信息,基于定位及心电信息构建三维心能性轴特制度,结合集成多通生理记录功能,帮助水者更好地完成复杂心律失常的消融治疗	
标测类 导管	EasyFinder" 3D 磁定位型可 调弯标测导管	三维心脏电生理手术	用于射频消融水中电信号的采集提取、以描记心脏各个传导部分的电生理活动,可用作各种心律失常的详细心内电生理活动的电生理活动。可用作各种论查。或监测射频消融水中心脏电生理活动情况。此外,磁定位型可调高标测导管也可配合Columbus生维心脏电生理标测系统进行心脏三维生禄,提供心脏解部结构和标测位置的三维生标,准确实时显示导管位置和方向	
	BasyLoop"3D 一次性使用磁 定位环形标测	三维心脏电生 理手术	与多道电生理记录仪一起使用,适用于 房顫电生理检查。通过房间隔穿刺术将 环肺静脉标测导管的环形圈胶置在肺 静脉入口处,用于采集提取,以描记肺 静脉电生理信号活动。此外,还可配合	10

			求功能, 帮助不有更对地元以复乐心律 失常的消融治疗	
示测类 译管	BasyFinder" 3D 磁定位型可 调弯标测导管	三维心脏电生理手术	用于射频消息水中电信号的采集提取,以描记心脏各个传导部分的电生理活动,可用作各种心律失常的详细心内电生理活动,可用作各种心体失常的详细心内电生理活动检查。或监测射频消崩水中心脏电生理标动情况。此外,键定位型可调弯标测导管也可配合 Columbus 三维、推供心脏蜂弹等也可能分 Columbus 三维、提供心脏蜂群结构亦形测位窗的三维坐标,准确实时显示导管位置和方向	
	BasyLoop [*] 3D 一次性使用磁 定位环形标测 导管	三维心脏电生理手术	与多道电生理记录仪一起使用,适用于 层颧电生理检查。通过房间隔穿刺术将 环肺静脉标测导管的环形圈放置在肺 静脉入口处,用于采集提取,以描记阶 静脉电生理信号活动,此外,还可配合 Columbus 三维心脏电生理标测系统进 行心能二维心键电生理标测系统进	
	EasyLoop 环 肺静脉标测导 管	三维心脏电生理手术	与多道电生理记录仪一起使用,适用于 房勤电生理检查。通过房间隔穿刺术将 环肺静脉标测导管的环形圈放置在肺 静脉入口处,用于采集提取,以描记肺 静脉电生理信号活动	28
	EasyLoop®— 次性使用心内 标测电极导管	冷冻消融手术	与球囊型冷冻消融导管配合,通过连接 尾线与多道电生理记录仪——起使用,记 录肺静脉电压信号,适用于房颤电生理 检查	9
	EasyFinder" 一次性使用可 调弯标测导管	二维心脏电生 理手术、三维 心脏电生理手 术		K
	EasyFinder® 一次性使用固 定弯标测导管	二维心脏电生 理手术、三维 心脏电生理手 术	与多道电生理记录仪配合使用,适用于 心脏的电生理检查,监测射频消融术中 心脏电生理活动情况	
	EasyStars™— 次性使用星型 磁电定位标测 导管	三维心脏电生理手术	与 Columbus®三维心脏电生理标测系统 配合使用,用于采集和记录心房内电生 理信号,并提供定位信息	X
維消	FireMagic® Cool 3D 冷盐 水灌注射频消 融导管	三维心脏电生理手术	适用于进行基于导管的心内电生理标测,该产品可与其兼容的 Columbus"三维心脏电生理标测系统和体表参考电极配合使用,提供定位信息,当与射频消融仪和灌注泵联合使用时,可用于药	A

物难治性持续性房颤的消融治疗

	FireMagic® SuperCool 3D 冷盐水灌注射 频消融导管	三维心脏电生理手术	测,该产品可与其兼容的Columbus"三维 心脏电生理标测系统和体表参考电极 配合使用,提供定位信息,当与射频消 融仪和灌注泵联合使用时,可用于药物 难治性持续性房颤的消融治疗。该产品 头电极表面均匀排布有 66个衡孔,提 升电极冷却效果的同时可显著降低术 中灌注流量	\wedge	(1)市场竞争激烈,进口厂商占据主导地位 从行业竞争格局来看,国内心脏电生理器械市场进口厂家进入较早,凭借强大的技术实力和品影响力,长期在市场中占据明显优势,呈现出行业集中度高,进口厂家市占率较高的竞争态势。随,国内市场需求的增长,国产化进程的推进及带量采购政策的驱动,国产品牌逐渐通过长期技术积累产品布局,技术创新、本地化服务等优势获得市场份额。 (2)在三维心脏电生理手术领域具备优势 公司自成立以来,始终坚持核心技术的创新与突破,并围绕这些技术进行系统性的产品布局和,用拓展。在心脏电生理锁微、微电生理是全球市场中少数能够同时提供心脏电生理设备与耗材宏										
	FireMagic® 3D 磁定位型 心脏射频消融 导管	三维心脏电生理手术	与射频消融仪一起使用,适用于治疗有明确临床症状发作及心电资料证实的心律失常。包括,1) 房室折延性心动过速。这 户屋室结折返性心动过速。该产品可与其兼容的 Columbus"三维心脏电生理标测系统和体表参考电极配合使用,提供定位信息		解决方案的 例,排名国产 份额稳步提 (3)产品 公司已	厂商之一。公 产厂商第一,位 升,尤其在房 品线丰富,有效 拥有较为丰富	司在国内的 2列全国第3 顺等复杂病 满足复杂时 的标测和流	市场的三维电 三。随着技术 例的治疗中, 3生理手术需 背融导管产品	生理手元不断升约逐渐占据求线,在产品	生理手术领域中,2024年国内累计手术量: 不断升级,微电生理在国内三维电生理领域 逐渐占据更大市场份额。 求 战,在产品工艺技术方面处于行业领先地位]拥有一次性使用磁定位微电极射频消融导					
	FireMagic®Pr eciSense®3D 一次性使用磁 定位微电极射 频消融导管	三维心脏电生 理手术	产品适用于心内电生理标测,可与其兼容的本公司 Columbus®三维心脏电生理标测系统和体表参考电极配合使用,提供定位信息,当与心脏射频消融仪联合使用时,可用于药物难治性持续性房颤的治疗		(4)在房 公司Tm 品用于药物 颤领域率先		也国产厂商 导管、一次(生、阵发性) 发优势明显	率先突破 生使用星型磁 房颤的治疗,	弦电定位标 作为首个	示测导管、Io 国内上市产	"品填补	了国内	í融系列产品等]空白。公司在		
	FireMagic® TrueForce®— 次性使用压力 监测磁定位射 频消融导管	三维心脏电生 理手术	提供导管与组织之间的触点压力的实时测量及定位信息	1	(1)精准 三维心 多种导管和 能够确保三 位算法,可显	註定位导航、高 脏电生理标测 通路的可视化 维导航及建模 显著缩短标测师	精密度标测系统已经原则系统已经成为三级的精度及利时间,并清明	则仍然是三维 成为心脏电生 推标测系统的 急定性,高密则 析呈现激动传	心脏电生 理介人。 放心技力 度自动标 等路径。	理标测技术 手术的标准 注目标。以 测算法结合 与压力监	标测技术的基础 於的标准配置,实现精准建模、稳定 排。以磁定位为基础,磁电定位 算法结合高分辨率的三维模型和 5压力监测导管、高密度标测导管				
	Magbot™—次性使用磁导航盐水灌注射频消融导管	三维心脏电生理手术	与Stereotaxis Inc. 公司生产的磁导航系统配合使用可按所需方向导航至心腔的指定靶部位,结合公司的三维心脏电生理标测系统,可提供导管头端的实时定位信息。产品用干药物难治性持续性房膨、房室结析返性心动过速和房室折返性心动过速的治疗。	5	效的治疗体 (2)基于 人工智 展现出显著 治疗方案,小 个性化消融 动判断室性 (3)脉冲	验。 F人工智能的消能(AI)技术在 优势。通过利 从而提升诊疗疗策略,能够显示 早搏(室早)和 电场消融(PF/	消融靶点精 心脏电生时 用大量心时 效率和治疗 著提高持续 室性心动设 (全性心动设	准定位技术 里领域的应用 包图数据进行 效果。例如 性房颤的治疗 过速(室速)的 脏电生理领	日益成熟 训练,能够,在传统的 方成功率 消融靶点 域的商业	熱,尤其在心 够自动定位 的肺静脉隔 。此外,基 ,进一步优 化应用取得	心律失常! 消融靶点 离手术中 于体表 12 化手术效 計了显著;	的诊断即,结合 2,导联 2,导联 2,果。	提供更安全、更 和手术规划方 加医生制定个性 ,人工智能引导 心电信号,还能		
二维消融导管	FireMagic®心 脏射频消融导 管	二维心脏电生 理手术	与射频消融仪一起使用,适用于治疗有 明确临床症状发作及心电资料证实的 心律失常。包括:1) 房室折返性心动 过速,2) 房室结折返性心动过速		伤,缩短手术 的一体化操 洁高效。此 力为治疗传	大时间,并降低作,不仅减少 作,不仅减少 外,PFA技术。 统方法难以处	、木后并发的 了 X 射线的 在室性心律 理的室性心	定的发生率。 使用,还能精 失常治疗中 心律失常提供	在三维林 衛准定位服 也展现出 了新的解	示测系统的 市静脉以外 广阔的应用 决方案,具	引导下, 的消融報 前景。 有重要的	PFA实 型点,使 其独特 以临床	>对周围组织的 :现了标测与消 :手术流程更加 :的穿透性损伤 意义。 简便、学习曲线		
	FireMagic® Cool 冷盐水灌 注射频消融导 管		与射频消融仪和灌注泵一起使用,适用 于治疗有明确临床症状发作及心电资 料证实的快速性心律失常,包括房室折 返性心动过速、房室结折返性心动过速		选择,丰富了 3、公司 3.1 近3	一步简化了房间 了房颤介人治疗 主要会计数据 年的主要会计 近 币种:人民币	了的手段。 引动财务指标 数据和财务	示	技术为心	脏电生理图	医生和房	颤患者	提供了更多治:		
	IceNagic®球			9	4510.170	2024年	11	2023年	本年比上 增减(%		周整后	2022年	调整前		
	養型冷冻消融 导管		冷冻消融导管配合冷冻消融系统,将消融能量作用于组织,使得消融靶点周围	P	总资产 归属于上市 公司股东的	1,893,682,97		23,268,386.10 35,058,042.94	3.86		,490,425.5 ,638,631.1		1,788,331,481.27 1,675,493,863.92		
冷冻消 融系列		三维心脏电生 理手术	温度骤然降低,从而使该区域异常心肌细胞受损或死亡,用于药物难治性、复		净资产 营业收入 归属于上市	413,166,794	.49 329	9,194,871.27	25.51	260,	324,959.49	+	260,324,959.49		
	IceMagic®冷 冻消融设备		发性、症状性阵发性房颤的治疗		公司	52,070,362.		5,470,236.05	815.36 不适用		72,058.58	,	2,971,824.38 -11,393,297.40		
		三维心脏电生	用于快速心律失常射频消融手术,与消融导管相连传输射频能量至局部心脏 组织,消融局部心脏组织,从而阻断异		利润 经营活动产 生的现金流	67,332,942.	.89 –3	7,971,144.98	不适用	-9,3	80,833.64	+	-9,380,833.64		
	OptimAblate® 心脏射频消融 仪	理手术、二维 心脏电生理手 术	常的心电信号传导路径,达到治疗心律 失常的目的。该产品基于触摸屏设计, 能够提供精准射频能量输出及消融参	17 xx xx xx	量净额 加权平均净 资产收益率 (%)	3.04		0.34	增加 2.7 个 分点	`百	0.32		0.31		
消融治 疗设备			数监测,可与 Columbus 三维心脏电生理标测系统实时共享消融参数	No	基本每股收益(元/股)	0.1106		0.0121	814.05	-	0.0073		0.0070		
		三维心脏电生			稀释每股收益(元/股) 研发投入占	0.1106		0.0121	814.05 減少11.69) 个	0.0073	+	0.0070		
	OptimAblate® 灌注泵	理手术、二维 心脏电生理手 术	用,从而实现深度消融、提高手术成功 率并减少血栓形成的目的。可与射频消 融仪联动,并根据消融状态自动调节灌	0 1	营业收入的 比例(%) 3.2 报告	5 24.54 5 期分季度的	主要会计数	据	百分点		36.77		36.77		
\vdash			注流量 适用于射频消融治疗快速心律失常时	7	单位:元	元 币种:人民币	б	第一季度	201	二季度	第三	季度	第四季度		
附件类	PathBuilder® 心内导引鞘组	理于不、一理	导管或标测导管导引至各个心腔,包括	1+1	11-1 [100] -0-1	营业收入 上市公司股东的	126.301020	(1-3月份) 89,152,510.1 4,169,185.75	6 109,2	-6月份) -12,077.28 43,484.93	(7-9) 92,501,	月份) 545.11	(10-12月份) 122,300,661.94 10,343,709.53		
产品	及附件	心脏电生理手 术	心房。心内导引鞘在射频消融手术中,			上市公司股东的 公司股东的扣除日 后的净利润		-1,350,797.4		2,475.12	24,713, -1,674,		10,343,709.53 5,832,328.30		
			可輔助导管到达目标位置,提供支撑力 用于射频消融治疗快速心律失常时经		1	动产生的现金流 据与已披露定		6,260,970.00 居差异说明	31,6	60,482.48	24,053,	187.47	5,358,302.94		
	PathBuilder®	三维心脏电生理手术、二维	股静脉入路建立血管内通路,将消融导管或标测导管导引至各个心腔,包括通	17		√不适用									
	可调弯导引難组	世子不、一年 心脏电生理手 术	过房间隔穿刺术导引导管进入左侧心 房。可调弯导引鞘在射频消融术中,通 过调整可弯段鞘管弯形,可辅助导管到 达目标位置,提供支撑力		I	重股股东总数 :			设 东总数	印持有特别	表决权服		股东总数及前1		
	PathBuilder®		用于治疗快速心律失常时经静脉入路 建立血管内通路,将消融或者标测导管	X		告期末普通股股东总数(户) 日前上一月末的普通股股东总数(户) 表决权恢复的优先股股东总数(户)				6,649 7,973 0					
	可调控型导引 輔组		主心脏电生 导引至各个心腔,包括通过房间隔导引导术 导管进入左侧心房。本产品在冷冻消融	*		设告披露日前上- 截至报告期末持	一月末表决标 有特别表决	7恢复的优先股 权股份的股东总	股东总数(总数(户)				0		
	THEA		术式中为冷冻球囊导管和标测导管提 供导引到位和支撑		年度报	告披露日前上一		時有特別表决权股份的股东总数(户) 0 前十名股东持股情况(不含通过转融通出借股份)							
	PathBuilder® 定位型可调弯	三维心脏电生理手术、二维	定位型可调弯导引鞘在射频消融术中,通过调整可弯段 <u>稍管弯形</u> ,可辅助导管 到达目标位置,提供支撑力。有助于术	M	(至	东名称 全称) 克港区铧杰股权	报告期内增减	期末持股数量	比例(%)	持有有限售 条件股份数 量	结情		股东		
	导引鞘组	心脏电生理手 术	者直观理解鞘管方向及鞘管与导管的 相对位置,提高手术效率,降低射线用 量。	1////	投资管理有的 杰一号股权	是公司-嘉兴华 投资合伙企业 提合伙)	0	164,427,405	34.94	164,427,405	无	0	其他		
			#. v	/ ////	微创投资拉 上海生晖企业	空股有限公司 业管理咨询中心	0	153,940,915 15,171,799	32.71	153,940,915 15,171,799	无无	0	境内非国有法人其他		
					(NEE	艮合伙)				., ,			JAN 18		

2.2 主要经营模式 1、销售模式

公司产品销售按地区分为境内销售及境外销售。公司主要通过经销模式进行销售,在个别地区 实行直销模式。截至报告期末,公司产品已覆盖全国31个省、自治区和直辖市的1100余家终端医院, 并出口至法国、意大利、保加利亚、巴西、泰国等37个国家和地区。

适用于射频消融治疗快速性心律失常

时,通过房间隔穿刺术导引导管进入左

OptimAblate®心脏射频消融仪配合使

用时,可以进行射频房间隔穿刺,针对

经销模式下,经销商向公司买断产品后自行对外销售

(2)导管类产品与设备类产品及临床跟台服务相结合的联动销售模式

PathBuilder® 三维心脏电生 例心房,内腔兼容导丝,与心内导引i 一次性使用射 理手术、二维 组配合使用,可以减少导丝交换的步

频房间隔穿刺 心脏电生理手 驟 , 缩 短 穿 刺 手 术 时 间 。 与

针对境内市场,公司设备类产品采取"设备销售+设备投放+设备跟台"相结合的经营策略进行运 营。其中,设备销售模式系指公司向经销商通过买断式实现设备销售,经销商根据授权地区的终端需 求,自主向公司采购,采购后由经销商自主决策是否向终端医院进行销售或者投放;投放模式系指由 经销商发起设备投放需求后,公司与经销商签订设备投放协议,约定设备型号、最终投放医院等信息 后,公司将设备发送至约定的终端医院进行装机,后续供终端医院使用;设备跟台模式系指公司为响 应终端医疗机构电生理手术需求。由公司临床跟台服务技术支持人员安排电生理手术设备运送至终 端医疗机构,配合完成电生理手术的完成,手术完成后,电生理设备由公司临床跟台服务技术支持人 员安排运送禀开终端医疗机构。

针对境外市场,公司设备类产品采取"设备销售+设备投放"相结合的经营策略进行运营。公司设 备类产品销售至经销商,由经销商自主决策是否进行销售或者投放,从而满足境外终端医院开展电生 理手术的需求,带动导管类产品的收入实现;投放模式系指由经销商发起设备投放需求后,公司与经 销商签订设备投放协议、约定设备型号、最终投放医院等信息后、公司将设备发送至约定的终端医院 进行装机,后续供终端医院使用。 (3) 直销模式

直销模式下,公司直接将产品销售至医院。直销模式下,公司与医院货款的结算账期长于经销模

2、生产模式

公司生产主要采取以销定产、适量备货的原则指导生产计划的制定,即根据销售订单安排生产。 市场部根据往年的销量,于每年年底前制定下一年度的市场销售预测,生产计划部门基于市场部提供 的年度预测数据,结合当前库存量、制定出年度生产计划,并报于供应链负责人审批。计划专员根据 发货速度、当前成品库存量、半成品库存量、生产能力等情况制定月度及周度生产计划,并且适当增加

公司严格按昭《医疗器械监督管理条例》《医疗器械生产质量管理抑范》 医疗器械质量管理体系 ISO13485:2016、欧盟医疗器械指令93/42/EEC(2007/47/EC修订版)、欧盟医疗器械市场准人和监督管 理规例(Regulation (EU) 2017/745, 简称 MDR) 等相关法规及国际、国家及行业标准要求, 结合公司实际 情况及产品特点制定了相关生产和品质检测制度。 3、采购模式

针对已经通过供方评价的生产用原材料,采购专员在合格供方清单中选择供方并编制采购订单, 经采购经理、财务部门等相关人员审批后实施采购。采购物料到货后,由品质部门等按质量标准对其进行检验,检验合格后由仓库接收入库管理,采购部根据采购订单或合同规定完成付款申请。

(1). 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

公司主要从事电生理介入诊疗与消融治疗领域创新医疗器械的研发、生产和销售。根据我国《国 民经济行业分类》国家标准(GB/T4754-2017),公司属于专用设备制造业(分类代码C35)中医疗仪器 设备及器械制造业(分类代码C358)。根据《战略性新兴产业分类(2018)》(国家统计局今第23号)、公 司属于"4.2生物医学工程产业"中的"4.2.1 先进医疗设备及器械制造"及"4.2.2 植介入生物医用材料

根据《中国心血管健康与疾病报告2023》相关数据显示,2022年心律失常住院患者(出院主要诊 断或出院其他诊断包含心律失常)为832万例,在心律失常住院患者中开展各类心律失常的消融手术 总计约23.3万例,占心律失常患者总住院人次的2.8%,且手术数量呈增加趋势。尽管过速性心律失 常患者人数庞大,但受限于相关疾病早筛尚未推广、电生理手术难度高等因素,电生理治疗渗透率仍 然极低。根据Cardiovascular Research研究发现,北美房颤发病率略高于中国,但美国每百万人口电生 理手术量却远高于中国,国内手术治疗渗透率仍有较大提升空间。随着人口老龄化程度加剧、房额及 室上速等疾病患者数量不断增加,患者早筛率不断提升、电生理术式不断成熟,中国心脏电生理手术

受益于疾病知晓率的增加及集采政策对行业的驱动,房颤等复杂心律失常手术渗透率逐步提 升。根据国家心血管系统疾病医疗质量质控中心发布的2023年的中国心律失常诊疗数据,2023年, 导管消融总例数34.2万例次,其中电生理房颤等复杂术式总例数达到14.7万例。

心脏电生理领域技术仍处于蓬勃发展阶段,目前,射频消融为心脏电生理临床中常用的消融技 术,冷冻消融及脉冲消融也作为房颤治疗领域的创新技术,为心脏电生理医生和房颤患者带来新的选 择。政策利好助推国产替代进程加速,进口替代空间大。近年来,我国出台《"十四五"医疗装备产业 发展规划》《全国医疗卫生服务体系规划纲要》《关于全面推开县级公立医院综合改革的实施意见》等 政策中明确鼓励创新医疗器械发展,要求逐步提高国产医用设备配置水平,有力推动了国产企业在电 生理手术器械领域的发展布局:除上述国务院通过顶层设计政策支持国产医疗器械外,福建、四川、湖 北等多个地方政府在执行招标采购时亦明确国产医疗器械可优先采购,以加快国产医疗器械上市销 售步伐。未来随着各项利好国产替代政策的有序推进,国产电生理医疗器械的市场规模增速有望快 (2). 公司所处的行业地位分析及其变化情况

報至报告期末普通股票 年度报告披露日前上一月末的 截至报告期末表决权恢复的优 年度报告披露日前上一月末表决权恢 截至报告期 年度报告披露日前 持有有限售 设告期内增 期末持股数 股东 性质 上例(%) 数量 投资管理有限公司—嘉兴 杰一号股权投资合伙企 153,940,915 32.71 3.22 15,171,799 15,171,799 其他 12,200,000 2.59 海毓衡投资管理中心 其他 19,483,018 9,776,866 富医疗服务灵活配置混 4,497,031 8,587,616 1.82 其他 -149.776 5.600.773 1.19 无 其他 合型证券投资基金 银行股份有限公司= 无 其他 证券投资基金 其他 数证券投资基金 国农业银行股份有 其他

上述股东关联关系或一致行动的说明

券投资基金

意博瑞企业管理合伙企业(有限合伙)系一致行动关系 外,公司未知上述其他股东间是否存在关联关系或一

□适用 √不适用 截至报告期末表决权数量前十名股东情况表 □适用 √不适用 4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图 □适用 √不适用

4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图 □适用 √不适用 4.4 报告期末公司优失股股东兑数及前10 夕股东情况

□适用 √不适用 5、公司债券情况

存托凭证持有人情况

□活用 √不活用

第三节 重要事项 1、公司应当根据重要性原则,披露报告期内公司经营情况的重大变化,以及报告期内发生的对 公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项。 报告期内,公司实现营业收入41,316.68万元,同比增长25.51%;实现归属于母公司所有者的净利

润5,207.04万元,同比增长815.36%。截至2024年12月31日止的流动比率为14.57倍,展现公司良好 的偿债能力,同时资产负债率为8.02%,为公司长期发展保留充足的扩张实力。 2、公司年度报告披露后存在退市风险警示或终止上市情形的,应当披露导致退市风险警示或终

止上市情形的原因。 □适用 √不适用

证券代码:688351 证券简称:微电生理 公告编号:2025-008 上海微创电生理医疗科技股份有限公司

关于首次实现盈利暨取消股票简称标识U 本公司董事会及全体董事保证公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其

内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

● 上海微创电生理医疗科技股份有限公司(以下简称"微电生理")A股股票简称后增加的特殊标 识"U"取消,A股股票代码688351保持不变,取消股票特别标识U不会对公司股票交易等方面产生影

● 取消股票特别标识U的起始日期:2025年3月31日。 -、取消股票特别标识U的情况说明

生方面产生影响。

特此公告。

上海微创电生理医疗科技股份有限公司于2022年8月31日在上海证券交易所科创板上市,根据 《上海证券交易所科创板股票上市规则》和《关于科创板股票及存托凭证交易事项的通知》等有关规 定,公司2021年度归属于母公司股东的净利润为-11,974,254.69元,扣除非经常损益后归属于母公司 股东的净利润为-29,625,905.05元,属于上市时未盈利企业,因此自公司上市之日起A股股票特别标 识为"微电生理-II"。 公司2024年度财务报告已经审计,公司2024年度归属于母公司股东的净利润为52.070.362.33

元,扣除非经常性损益后归属于母公司股东的净利润为5,079,782.38元;公司2024年年度报告已经董 事会审议通过,并于2025年3月28日披露。公司2024年度归属于母公司股东的净利润以及扣除非经 常性损益后归属于母公司股东的净利润均为正,符合"上市时未盈利公司首次实现盈利"的情形,公司 A股股票将于2025年3月31日取消特别标识U,A股股票代码688351保持不变。 根据《上海证券交易所科创板股票上市规则》《上海证券交易所科创板股票交易特别规定》及《关

于科创板股票及存托凭证交易相关事项的通知》,公司A股股票取消特别标识U不会对公司股票交易

上海微创电生理医疗科技股份有限公司董事会 2025年3月28日