

心玮医疗 2024年度业绩

2024 ANNUAL RESULT

MARCH.2025



免责声明 DISCLAIMER



- 阁下出席本简介会或阅读本文件，即表示(1)同意受该等条款约束，及(2)确认阁下将自行负责评估本集团的市场及市场地位，且阁下将对本集团业务的未来潜在表现自行分析并对此自行负责所形成的看法。
- 本文件由以上提及的公司（以下简称“本公司”）及其附属公司（合称“本集团”）准备，仅供介绍本公司使用，不为任何其他目的或作任何商业、披露或其他用途。
- 本文件包含机密和专有信息。本文件的内容未经独立验证。本文件中的某些事实陈述和预测来自外部资料，且未经本公司、本集团任何成员、其各自的任何附属公司或任何前述各方的控制人士、董事、高级职员、雇员、代理人、顾问或代表验证。
- 对于本文件所载信息或意见的公平性、准确性、完整性或正确性，本文件不作任何明示或暗示的陈述、保证或承诺，亦不应依赖该等信息或意见。本公司、本集团成员、有关人士、其各自的附属公司，或任何上述人士的控制人士、董事、高级职员、雇员、代理人、顾问或代表，均不对本文件所载或呈列的任何信息或与本文件有关的其他事项（因疏忽或任何其他原因）所引致的任何损失承担任何责任。本文件所载信息不保证其准确性，其提供的信息是截至本文件日期，如有变更，恕不另行通知，且不会更新或以其他方式修订以反映本文件日期后可能发生的任何发展。
- 本文件包含前瞻性陈述，反映了本公司目前的相信和截至本文件中各时间点对未来的预期的。这些陈述包含“预计”、“相信”、“有意”、“估计”、“预期”等词语和类似含义的词语。除本文件中包含的历史事实陈述外，所有其他陈述，包括但不限于有关中国经济、医疗器械行业发展趋势以及本公司未来财务状况、经营业绩、业务策略、管理层对未来经营的计划 and 目标（包括与本公司产品和服务相关的发展计划和目标）的陈述均为前瞻性陈述。这些前瞻性陈述是基于若干假设而作出，这些假设受限于已知和未知的风险、不确定性和本公司不能控制的其他因素（如本公司未来运营的政治、社会、法律及经济环境），这些因素可能导致本公司的实际结果和业绩与此类前瞻性陈述明示或暗示的结果和业绩产生重大差异。这些前瞻性陈述仅反映本公司管理层截至本文件日期的观点，并非对未来的业绩的保证。因此，不应过分依赖这些陈述。本公司、本集团成员、有关人士、其各自的附属公司、或任何前述人员的控制人士、董事、高级职员、雇员、代理人、顾问或代表均不承担任何根据这些日期之后发生的新信息、事件或情况或其他情况对这些前瞻性陈述进行更新或修订的义务，本公司、本集团成员和有关人士均明确表示不对传播任何更新或修订本文件所载的任何前瞻性陈述承担任何义务或承诺。
- 本文件和本简介会包含来自独立第三方的信息和观点。在复制该等信息时，本公司、本集团成员、有关人士、其各自的附属公司或任何前述人士的任何控制人、董事、高级职员、雇员、代理人、代表或顾问均不对其准确性作出任何陈述或承担任何责任。复制这些观点或信息不应被视为表明本公司或有关人士对该等观点或信息的同意或赞同。
- 本文件及就本文件提供的任何口头信息并不构成或成为本公司或其任何股东、附属公司或联属公司在任何司法管辖区的出售或发行的要约或招揽购买或认购的要约的一部分，且不应被如此诠释，亦不应被诠释为进行投资活动的诱因。本文件并无招揽任何金钱、证券或任何其他考虑。本文件的任何部分或其分发的事实均不得成为任何合同、承诺或投资决定的基准或依赖。任何购买或认购证券的决定应仅根据本公司公开披露的信息作出，而非根据本文件或本简介会作出。本文件不用于在美国或任何其他司法管辖区或向美国人士分发，或构成出售或招揽购买或认购的要约。本文件或其任何副本均不得带入、分发或传送至美国或其领土或属地，或在美国或其领土或属地直接或间接地分发或向任何美国人士分发。任何不遵守此限制的行为都可能构成对美国证券法律的违反。本文件并非在美国销售的证券要约。未经注册或豁免注册，不得在美国发售或出售证券。阁下出席本简介会或阅读本文件，即视为确认收到有关本公司及本集团的非公开重要信息，并视为同意(i)阁下应受本文件所载的限制，并对所披露的任何信息（不论是书面或口头）绝对保密。且阁下应向本公司、本集团成员、有关人士、其各自的附属公司，以及前述各方的控制人士、董事、高级职员、雇员、代理人、顾问和代表赔偿因阁下违反本免责声明中的任何规定而直接或间接遭受或产生的所有损失、损害、费用和成本；(ii) 除非在不符适用法律和证券交易所规则的情况下，阁下使用本文件中的信息可能构成违反适用法律、规则或法规，包括与内幕交易有关的法律、规则或法规；以及 (iii) 阁下应对任何此类违规行为产生的任何后果负全部责任。在其他司法管辖区分发本文件中的信息可能受到法律限制，持有本文件的人应了解并遵守任何此类限制。
- 在任何情况，本文件或本公司与任何本文件收件人进行任何进一步讨论，均不构成本公司或本集团的事务自该日起并无任何变动的任何暗示。

目 录

CONTENTS

01

业绩概览

Performance
Overview

02

财务回顾

Financial
Review

03

业务回顾

Business
Review

04

心玮2.0展望

Future
Outlook

01
PART

业绩概览

业绩概览

控本增效措施效果显现，税前亏损大幅缩窄，经营性现金流接近平衡



2.8亿

收入
同比增长19.6%



12.0百万

税前亏损
同比缩窄88.3%



心玮医疗
HeartCare



49.6%

销售及管理费用率
同比下降16.6ppt



-3.2百万

经营性现金流
接近平衡

业绩概览

聚焦缺血产品，带动出血和通路业务，提高市场份额



45.5%

急性缺血性卒中治疗产品销量增长



684%

海外收入增速



104%

出血性卒中治疗收入增长



2500+ 家

累计入院



109%

其他通路收入增长



18 万件

2024年植入量



业绩概览

新产品·新技术

088抽吸导管+级联抽吸（CATCH）技术



级联到位（CATCH mini）技术



动脉瘤栓塞辅助支架



- ◆ 国产首个动脉瘤栓塞辅助支架
- ◆ 绿通产品
- ◆ 2024年10月31日获批上市

带涂层密网支架



- ◆ 国产首个带涂层密网支架
- ◆ 2025年2月10日获批上市



02

PART

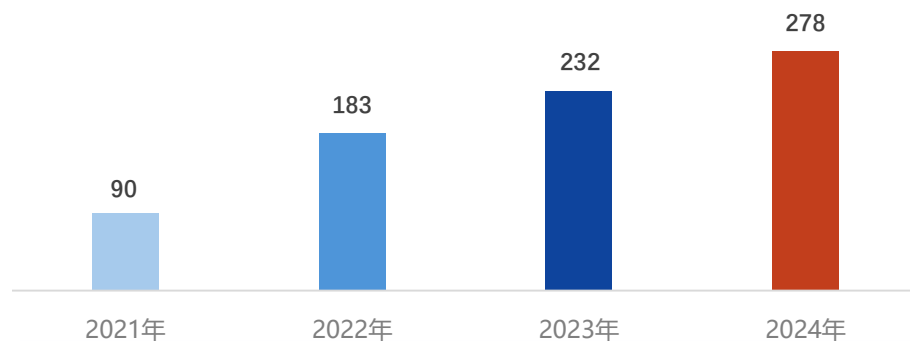
财务回顾

财务回顾

主要财务数据

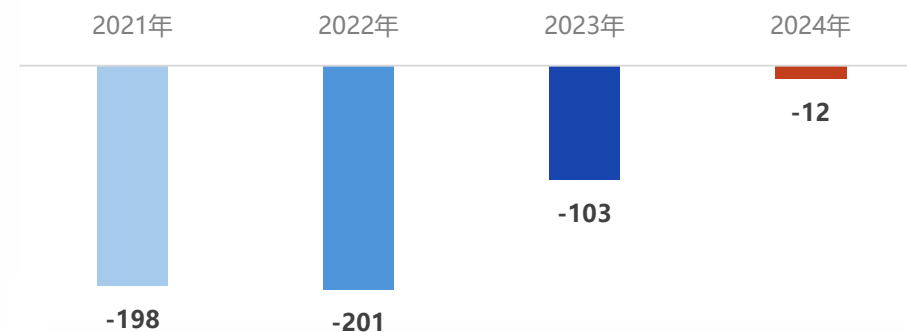
销售收入

人民币百万元



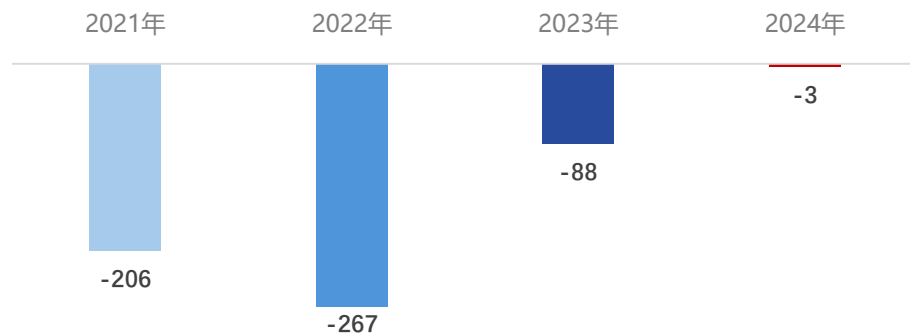
税前亏损

人民币百万元



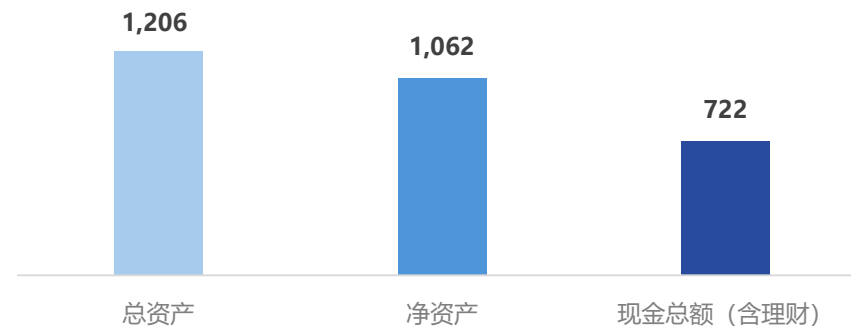
经营活动现金流

人民币百万元



2024年总资产、净资产、现金总额

人民币百万元

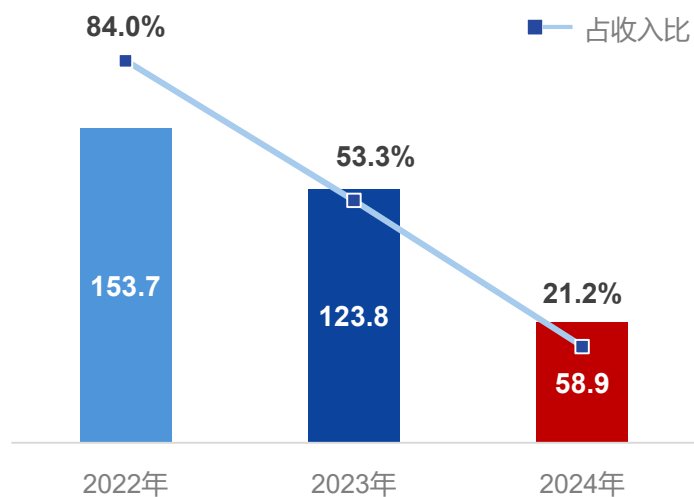


财务回顾

控本增效，费用占比逐年下降

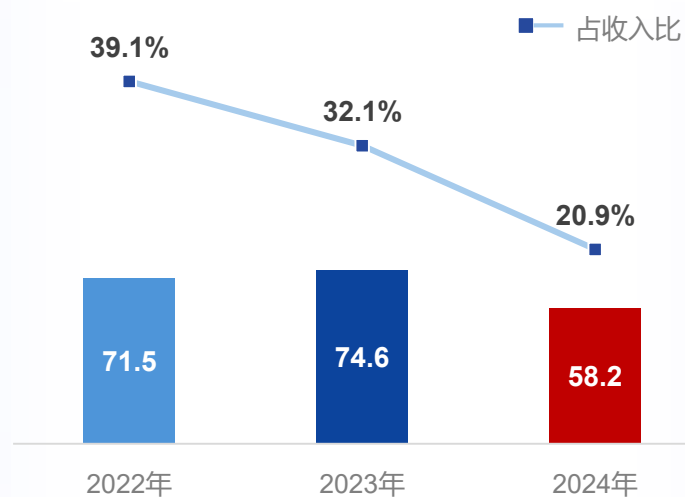
研发费用

人民币百万元



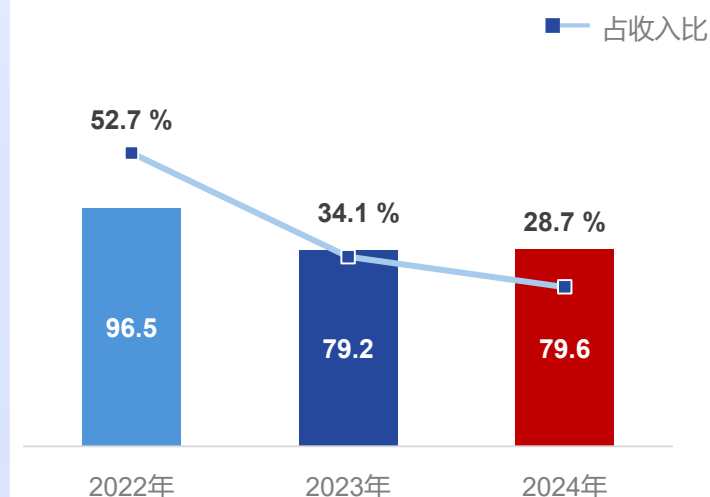
管理费用

人民币百万元



销售费用

人民币百万元

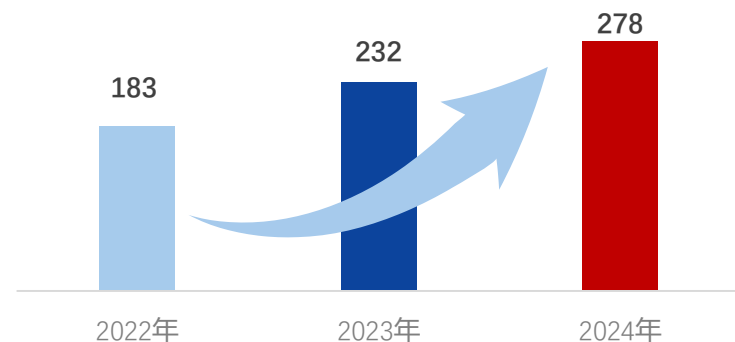


财务回顾

销售收入持续攀升，聚焦缺血业务，带动出血和通路，海外业务数据提升

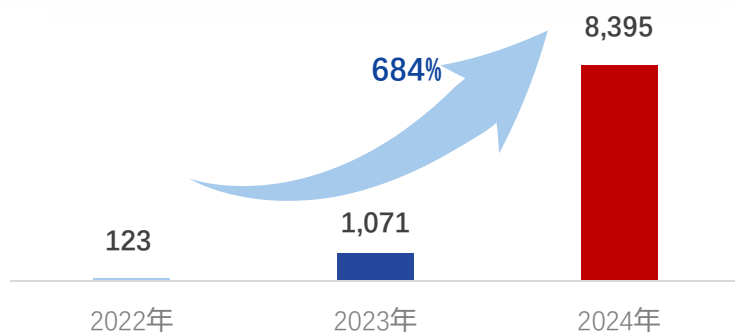
收入

人民币百万元



海外收入

人民币千元



收入主要来源





03

PART

业务回顾

业务回顾

驱动业务稳定，持续增长的关键因素

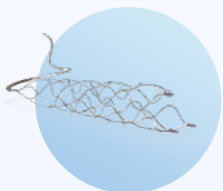
在售产品借助集采扩大市场份额

2024年活跃植入医院约2000+
同比增长超30%

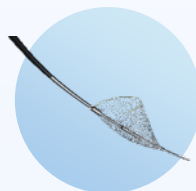
A/B组均以第一名
中标河北3+N联盟
28类耗材带量



远端通路导管



颅内取栓支架

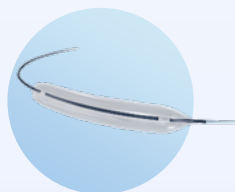


栓塞保护器

最高价中标河北
血管介入类带量
项目



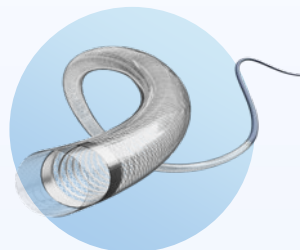
颅内球囊扩张导管



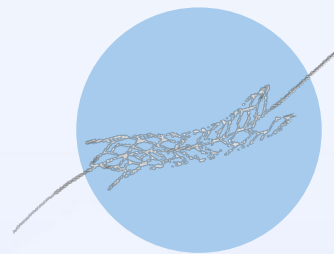
颈动脉球囊扩张导管

治疗新产品上市&新技术发布

088抽吸导管+级联抽吸 (CATCH) 技术



心玮“长城”动脉瘤栓塞辅助支架



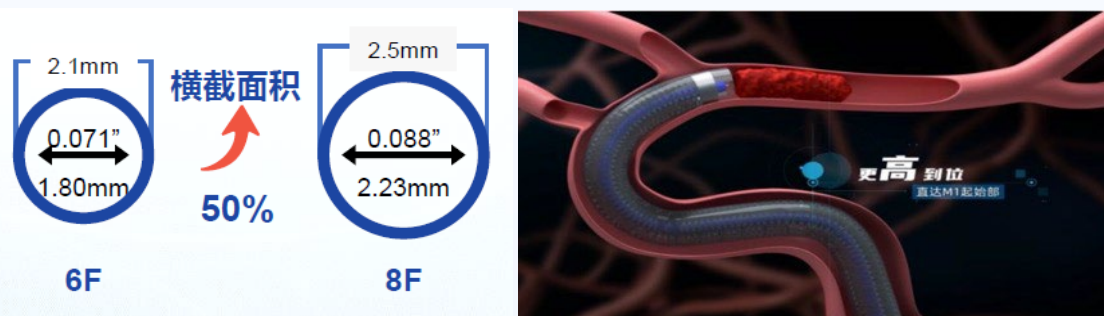
- 国产首个动脉瘤栓塞辅助支架
- 绿通产品

业务回顾

新产品、新技术 – 缺血治疗



088抽吸导管+级联抽吸（CATCH）技术



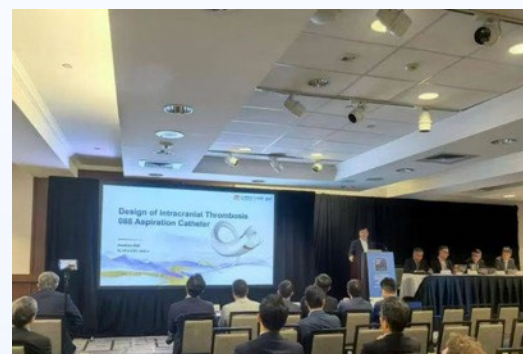
◆ 更大的横截面积，高效抽吸，提升开通率

◆ 双重保护，减少栓塞发生，增强抽吸力

◆ 一次到位，双重抽吸

◆ 阶梯性同轴输送方案，降低到位难度

级联抽吸（CATCH）技术亮相WFITN，心玮医疗引领“中国技术”新玮来



RCT临床试验

超大口径8/7F 血栓抽吸导管
治疗急性颅内大血管闭塞性卒
中的安全性和有效性评估：一
项多中心随机对照研究



牵头单位 中国科学技术大学附属第一医院

研究目的 主要目的是与传统机械取栓相比，评估超大口径8/7F抽吸导管取栓对发病24小时内由急性颅内大血管闭塞（LVO）引起的急性缺血性卒中(AIS) 患者的功能结局、安全性结局、神经功能恢复（NIHSS评分）和生活质量的影响。

中心数量 25家

病例总数 360例

主要治疗指标 首次再通率(eTICI2c-3)

中医药管理局课题

急性缺血性卒中血管再通
创新技术前瞻性多中心研究

中国中医药科技发展中心
国家中医药管理局人才交流中心

中西医协同慢病管理研究项目

2024 年度立项通知书

一、项目名称：急性缺血性卒中血管再通创新技术前瞻性多中心研究

常州市第一人民医院牵头的25家临床机构参与

申请单位 常州市第一人民医院（苏州大学附属第三医院）

研究目的 提升颅内血管闭塞的血管内再通技术的创新性、时效性，通过技术创新来提高急性缺血性卒中患者的治疗结果和良好预后率。

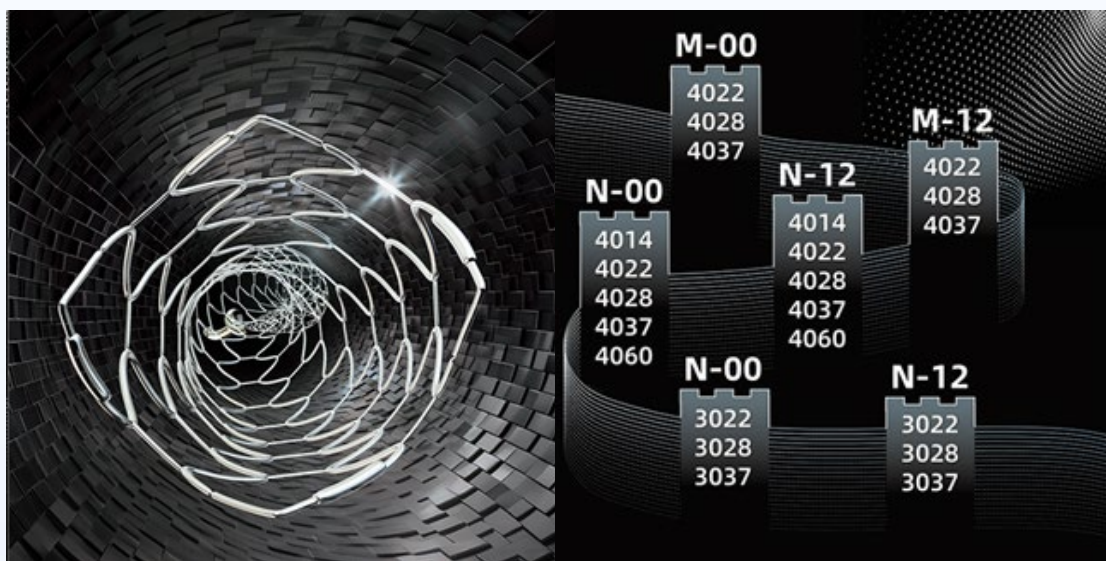
研究内容 构建颅内大血管闭塞的大负荷血栓、困难血栓的快速再通关键技术体系；研发针对中远端血管闭塞（MeVO）再通的适宜器械和技术手段；制定相应的急性缺血性卒中血管再通临床创新技术操作规范和技术标准。

中心数量 25家

病例总数 1470例

主要治疗指标 术后90 天mRS 评分良好

心玮“长城”动脉瘤栓塞辅助支架



- ◆ 入选上海市“新优药械”产品目录
- ◆ 截至目前，已完成21个省份的市场准入，7个省份等待平台挂网结果公示

宏

- 闭环雕刻支架，规格全面；
- 3系列支架兼容弹簧圈导管

顺

- 推送导丝渐变设计，推送手感柔顺；
- 正弦波形的独特构造减少在操作过程中的外力作用，实现精准放置

稳

- 错位多相正弦波设计；
- 回收阻力小；便于支架回收，重新调整释放位置

显

- 铂铱合金管结合C型卡扣设计；
- 显影清晰，安全度更高不易脱丝，为稳定和安全的操作而开发

固

- 两侧频率周期更大；
- 支架通体延展强贴壁好

强

- 导丝近端簧增加内衬；
- 提高近端推送力传导，防范出现爬坡效应。

业务回顾

新产品、新技术 – 通路类



通路产品销量增速138%

名捕系列
Distal Access Catheter
远端通路导管

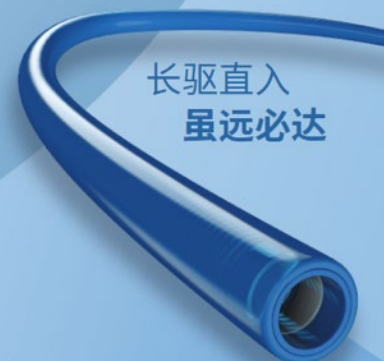


一管五型
大有可为

心玮·通型
extraflex

远端通路导管
一管五型，全面覆盖不同临床场景需求

名捕系列
Micro Catheter
微导管



长驱直入
虽远必达

心玮·逍遥
SUPSELEK

微导管
精准适配取栓、颅内支架、弹簧圈以及密网不同场景的四款导管

出奇止胜 七平8稳

心玮脉合封堵止血系统8F闪耀上市



心玮·脉合
封堵止血系统

国械注准20223130182

封堵止血系统
8F上市，进一步扩展适用场景

业务回顾

海外市场拓展



8.4百万
收入



45+
海外注册申请中



15
海外注册
国家或地区



13
海外销售
国家及地区

■ 海外销售主要覆盖国家及地区 ■ 海外主要注册国家及地区

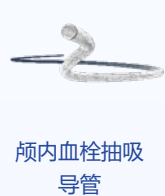
业务回顾

为卒中治疗及预防提供一站式解决方案



产品管线

缺血性 治疗产品



颅内血栓抽吸导管



颅内取栓支架



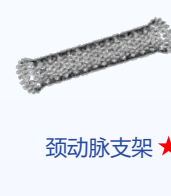
颈动脉球囊扩张导管



颅内球囊扩张导管



栓塞保护器



颈动脉支架★



药物支架★

出血性 治疗产品



栓塞弹簧圈系统



栓塞辅助球囊



动脉瘤栓塞辅助支架



血流导向装置

通路类 产品



封堵止血系统



远端通路导管



弹簧圈微导管



微导管



血流导向装置
输送微导管



支撑导管



神经介入微导管



神经介入微导
丝



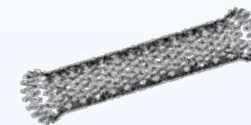
导航鞘管



封堵球囊导管

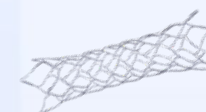
未来2年获批产品

颈动脉支架



- ✓ 临床试验完成
- ✓ 产品注册审评中

药物支架



- ✓ 临床入组完成，随访中

业务回顾

供应链全方位的降本，集采下的成本与质量并行

高供应链国产化率



2000+材料
国产化率95%以上



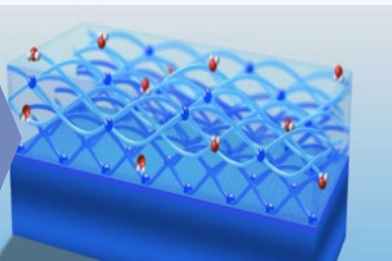
250+关键材料
100%双供

工艺持续改进

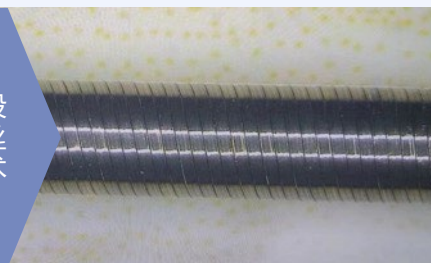
不锈
钢与
镍钛
焊接



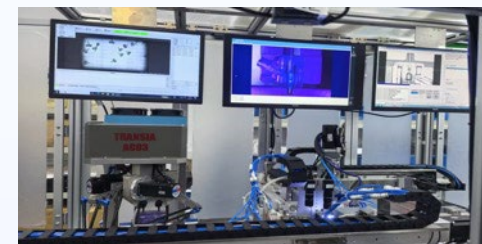
超滑
涂层
技术



多股
绕丝
技术



智能化生产



植入量大幅提升



客诉率





04

PART

心玮2.0展望

心玮2.0展望

实现稳定、持续的业绩增长



公司成立，管线积累

2016
—
2020

从0-1，实现盈亏平衡

2021
—
2024

从1-10，可持续增长

2025
—
2028

- 坚持在公司**最具优势**和**增长前景**的市场中，建立并夯实竞争优势，持续提升市场份额。
- 持续研发创新、外延并购、海外创新产品技术落地。

谢谢大家

THANK YOU



扫码关注 了解更多