

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2020-014

宁波戴维医疗器械股份有限公司 2019 年年度报告摘要

一、重要提示

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，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

董事、监事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	无法保证本报告内容真实、准确、完整的原因
----	----	----------------------

声明

除下列董事外，其他董事亲自出席了审议本次年报的董事会会议

未亲自出席董事姓名	未亲自出席董事职务	未亲自出席会议原因	被委托人姓名
-----------	-----------	-----------	--------

天健会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准的无保留意见。

本报告期会计师事务所变更情况：公司本年度会计师事务所由变更为天健会计师事务所（特殊普通合伙）。

非标准审计意见提示

适用 不适用

董事会审议的报告期普通股利润分配预案或公积金转增股本预案

适用 不适用

公司经本次董事会审议通过的普通股利润分配预案为：以 288000000 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 0.40 元（含税），送红股 0 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用 不适用

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	戴维医疗	股票代码	300314
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	李则东	陈志昂	
办公地址	浙江省宁波市象山县石浦科技园区科苑路 2 号	浙江省宁波市象山县石浦科技园区科苑路 2 号	
传真	0574-65950888	0574-65950888	
电话	0574-65982386	0574-65982386	
电子信箱	zqb@nbdavid.com	zqb@nbdavid.com	

2、报告期主要业务或产品简介

（一）公司的主要业务

公司是一家国内知名的婴儿保育设备专业制造商，国内婴儿保育设备细分行业的龙头企业。公司自成立以来，一直致力于婴儿保育设备的研发、生产和销售。同时，围绕未来发展战略规划，立足主营业务，拓展进入吻合器这一新领域。目前公司主要产品包括婴儿培养箱、婴儿辐射保暖台、新生儿黄疸治疗设备等婴儿保育设备系列，以及子公司维尔凯迪的吻合器系

列，其中婴儿保育设备系列主要用于早产儿、低体重儿、病患儿等新生儿的急救、护理，属儿科、妇产科基础医疗器械，吻合器系列产品主要用于消化道重建及脏器切除手术。

(二) 主要产品及用途

1、婴儿培养箱

婴儿培养箱采用计算机技术对箱内温度（箱温/肤温）实施伺服控制，根据设置温度与实测温度进行比例加热控制，内部空气采用热对流原理进行调节，制造一个空气温湿度适宜、类似母体子宫的优良环境，从而可对婴儿进行培养和护理。婴儿培养箱主要应用于早产儿、低体重儿、病危儿、新生儿恒温培养、新生儿体温复苏、输液、输氧、抢救、住院观察等。

2、婴儿辐射保暖台

婴儿辐射保暖台综合了临床医学、光学、机械、计算机自动控制及传感器等多门类学科的先进技术为一体，为新生儿及病婴提供一个温暖、舒适的手术及护理平台，适用于分娩后新生儿的护理、抢救和儿科手术治疗，尤其是对新生儿危重症的急救和操作更为方便，是分娩室、新生儿室和新生儿监护中心必备设备之一，对降低新生儿因低体温造成的损伤都起到了重大作用。

3、新生儿黄疸治疗设备

新生儿黄疸治疗设备主要用于未满月黄疸患儿的治疗。新生儿黄疸治疗设备产品采取蓝光疗法，以波长420-470nm的蓝色荧光管、LED等发光源照射新生儿的皮肤，可使血清及照射部位皮肤间接胆红素转化为光-氧胆红素，并经胆汁及尿液排出体外，以降低间接胆红素的含量。

4、吻合器

吻合器是医学上使用的替代手工缝合的设备，主要在消化道重建及脏器切除手术中使用。吻合器工作原理与订书机相似，故其总称为Stapler。吻合器通过机械传动装置将预先放置在组件中，呈两排或数排互相平行错位排列的吻合钉击入已经对合好、需要吻合在一起的组织内，吻合钉在穿过两层组织后受到前方钉砧的阻挡，向内弯曲，形成“B”形互相错位排列，将两层组织永久性钉合在一起。由于小血管可以从“B”形缝钉的空隙中通过，故不影响缝合部位及其远端的血液供应，这种钉合可以实现稳定的，张弛合理的，益于被吻合组织愈合的效果。

吻合钉多数用金属钛或钽制成，具有较好的生物相容性。由于吻合钉排列整齐，间距相等，缝合松紧度由标尺控制，避免了手工缝合过疏过密和结扎过紧过松等缺陷，既保证了组织良好的愈合，同时也大大缩短了手术时间。根据适用范围不同，主要可分为管型吻合器（含肛肠吻合器）、直线型吻合器、直线型切割吻合器和弧线型吻合器、皮肤吻合器、血管吻合器、腔镜吻合器等。

(三) 公司主要的经营模式

公司与全资子公司维尔凯迪在经营上采取相同的模式，具体如下：

1、销售模式

国内销售：根据医疗器械行业特点，公司采取以代理商销售为主、直销为辅的销售模式。公司在全国建立了代理商网络，主要通过代理商向各级医院、乡镇卫生院、妇幼保健机构等终端客户销售，同时，公司还参与各级政府卫生部门组织的医疗器械招标采购，直接向终端客户销售。

国外销售：在国际市场，公司主要通过代理商进行销售和国外医疗机构的招标采购。

2、产品开发模式

公司紧密联系国内外相关学术界、临床科室、标准委员会、检测机构等，实时掌握婴儿保育设备以及吻合器行业发展动态，并据此制定新产品开发规划和年度开发计划。同时通过产学研合作，充实公司的研发力量，进一步提升产品性能。

公司面向临床提升用户体验，不断完善现有产品的功能，并使之模块化、系列化。公司创新性应用并行工程、成组技术、产品全生命周期管理等研发策略，缩短研发周期，保证研发质量。从而切实改进产品技术，快速满足市场需求，扩大产品的市场占有率。

3、采购模式

根据《采购控制程序》，公司采购部门根据经过批准的采购计划、委托采购申请单、委托加工申请单等，并结合库存量、通过ERP系统处理，制定采购任务书，经公司分管高层领导批准后，在合格供应商中进行采购，如果合格供应商中没有相应的采购物资，采购员填写特殊采购申请单，再经分管高层批准后方可采购。采购物资经检验部门检验合格后，办理入库手续，财务部依次制订付款计划，保证供应、付款的及时性。

4、生产模式

公司当前的生产模式主要由刚性批量备库存、多品种小批量柔性生产构成。刚性批量备库存模式可以最大程度提高生产效率的同时将生产成本控制在最低，智能化的流水作业也使医疗器械安全生产的特殊工艺和关键工序的控制得到有效的保障。目前国内销售的整机和功能部件多按此操作。

对于国际市场、不同地区的多元化需求，则采取的是富有柔性的，且具有相应较低成本的特殊先进生产模式来补充；其主要功能部件还是由前述刚性模式配备的，通过特殊订单的特殊策划作业来满足该特定的需求，达到快速响应市场的目的。

(四)、报告期内主要的业绩驱动因素

报告期内，公司实现继续加大研发投入，提升产品竞争力，同时又积极开拓国内外市场，实现了主营业务收入35,226.78万元，比去年同期增长19.26%，其中培养箱系列的收入为15,962.98万元，比去年同期增长3.86%；辐射保暖台系列收入为6,146.64万元，比去年同期增长6.39%；黄疸治疗系列收入为2,445.71万元，比去年同期降低0.68%，吻合器系列收入为4,417.31万元，比去年同期增长144.94%，内销产品收入为28,357.96万元，比去年同期增长31.74%；外销产品收入为6,868.81万元，比去年同期降低14.28%。报告期公司营业收入为35,635.21万元，比去年同期增长18.67%，营业利润7,200.87万元，比去年同期增长69.84%，归属于上市公司股东的净利润为6,205.66万元，比去年同期增长115.38%。

主营业务收入	2019年度（单位：元）	2018年度（单位：元）	同比增減
--------	--------------	--------------	------

分行业			
医疗器械制造业	352,267,760.17	295,383,853.81	19.26%
分产品			
培养箱系列	159,629,756.93	153,695,499.62	3.86%
辐射保暖台系列	61,466,387.95	57,772,041.73	6.39%
黄疸治疗系列	24,457,145.00	24,625,798.18	-0.68%
吻合器系列	44,173,068.05	18,034,557.96	144.94%
其他产品	62,541,402.24	41,255,956.32	51.59%
分地区			
内销	283,579,644.85	215,250,228.78	31.74%
外销	68,688,115.32	80,133,625.03	-14.28%

(五) 公司所处行业情况

1、婴儿保育设备行业

婴儿保育设备最早起源于保温箱，目前婴儿保育设备功能逐渐增多，产品稳定性和精度大幅提高，在发达国家已实现全面普及。我国在20世纪80年代中后期才开始在大中型医疗机构逐步推广保育设备。婴儿保育设备是医疗器械行业中的一个细分产业，包括婴儿培养箱、婴儿辐射保暖台、黄疸治疗设备等。鉴于市场上高龄产妇的增多，早产儿、新生儿患病几率增加，而我国目前也正在完善基层医院的设备配置，孕产妇入驻妇产科医院的人数也正逐步增多，因此，婴儿保育设备行业的基础已经形成。

婴儿保育设备随着技术演进，已渐渐步入第三代水平，最高已达到第四代水平。其中第三代产品的主要特点是控制精度大大提高，能耗大幅降低，可靠性也大为提高，抗干扰性也更强。第三代产品集成了更多的婴儿生命体征的参数，如注射泵、监护仪和血氧等，机箱等部件主要采用大型塑料模具一次成型，金属零部件数控加工，喷涂流水线半自动涂妆。而第四代产品的技术特点主要是应用了32位嵌入式控制系统，真彩LCD显示屏，并能提供丰富的接口功能和多种通信方式，该阶段为未来婴儿保育设备行业的发展方向。目前婴儿保育设备行业国际巨头已有部分产品接近了第四代产品的技术水平，而我国多数婴儿保育设备生产企业的产品处于第二代水平。公司目前产品也逐渐进入到了第三代水平，已有部分产品和在研产品达到第四代水平。

公司作为国内婴儿保育设备细分行业中的龙头企业、第一家国家级高新技术企业，经过多年的发展，目前已形成年产2万台保育设备的生产规模，公司产品已成为国内市场的主流产品，知名度高。公司是国内同行业第一家通过CMDC认证、CE认证的企业，多项产品在国内展会获奖，“婴儿培养箱输氧控制技术”、“高精度可控湿度技术”、“婴儿培养箱低噪音技术”和“光照治疗温度控制合成技术”等技术均为国内领先或国内首创。

2、吻合器行业

吻合器是世界上首例缝合器，用于胃肠吻合已近一个世纪，直到1978年管型吻合器才广泛用于胃肠手术。它是医学上使用的替代传统手工缝合的设备，由于现代科技的发展和制作技术的改进，目前临床上使用的吻合器质量可靠，使用方便，严密、松紧合适，尤其是其缝合快速、操作简便及很少有副作用和手术并发症等优点，还使得过去无法切除的肿瘤手术得以病兆切除，很受国内外临床外科医生的青睐和推崇。

与传统的外科手术技术包括切割、分离、结扎、止血、缝合，最终达到对器官病变的切除和器官的重建不同，机械缝合可以通过3项基本操作，即离断、缝合、吻合来实现病变器官的切除和重建，从而替代了传统的手术技术。机械缝合技术的应用是外科学术的巨大飞跃，它大大缩短了手术时间，简化了手术操作，减少了术中组织损伤出血和手术感染的机会，加快了组织器官功能的恢复，从而缩短了住院时间，减少了病人痛苦。目前吻合器已广泛应用于肝胆外科、胃肠外科、脾胰外科、妇科、小儿外科、胸外科等手术的部分切除与吻合手术。

吻合器综合了机械、材料、电子、外科学、力学、综合医学等多学科知识，随着技术的提升，吻合器已经逐渐从第一代开放式手术用吻合器、第二代腔镜用吻合器步入第三代电动吻合器时代，研究表明，与手动缝合器相比，外科医生使用电动缝合器时出血并发症减少了近一半。美国凭借其强大的研发能力，使该产品形成及产业化较早，在国际吻合器市场，伊西康(强生旗下公司)和柯惠(美敦力旗下公司)为代表的两大巨头处于领先地位，已有部分产品进入了第三代产品市场。在国内吻合器市场，多家吻合器生产企业的产品处于第二代，公司目前产品也逐渐进入第三代市场，其中一次性腔镜用电动切割吻合器为国内首家第三代吻合器，已经对占据主导地位进口品牌发起了挑战，并逐渐拉近了双方的距离。

“十三五”期间，与医疗器械相关的，如二胎政策、医改推进、国家鼓励国产器械的使用等一系列产业政策持续落地，行业也由此迎来历史性发展机遇，在国家政策的导向和国内医疗卫生机构装备的更新换代需求下，将给婴儿保育设备以及吻合器行业带来广阔的市场。

3、主要会计数据和财务指标

(1) 近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

□ 是 √ 否

单位：元

	2019 年	2018 年	本年比上年增减	2017 年
营业收入	356,352,075.20	300,298,175.55	18.67%	303,905,401.69
归属于上市公司股东的净利润	62,056,592.35	28,812,638.89	115.38%	47,033,169.43
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	49,335,987.62	13,157,452.37	274.97%	39,204,133.79
经营活动产生的现金流量净额	88,569,835.27	69,954,900.24	26.61%	56,027,638.06
基本每股收益（元/股）	0.22	0.10	120.00%	0.16
稀释每股收益（元/股）	0.22	0.10	120.00%	0.16
加权平均净资产收益率	7.65%	3.67%	3.98%	6.17%
	2019 年末	2018 年末	本年末比上年末增减	2017 年末
资产总额	965,127,598.20	885,847,788.64	8.95%	867,321,785.47
归属于上市公司股东的净资产	828,849,616.66	792,713,024.31	4.56%	778,300,385.42

(2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	67,536,433.30	70,278,664.56	98,821,293.39	119,715,683.95
归属于上市公司股东的净利润	9,760,899.57	10,083,503.21	20,499,634.88	21,712,554.69
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	6,891,017.44	6,947,389.59	17,574,419.43	17,923,161.16
经营活动产生的现金流量净额	-30,614,877.23	9,550,975.21	27,864,272.94	81,769,464.35

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

□ 是 √ 否

4、股本及股东情况

(1) 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	21,013	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	24,104	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况							
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结情况		
					股份状态	数量	
陈再宏	境内自然人	24.69%	71,108,200	53,331,150			
陈云勤	境内自然人	21.12%	60,820,000	0			
陈再慰	境内自然人	20.25%	58,320,000	43,740,000			
李嘉言	境内自然人	0.61%	1,760,000	0			
丁玥丞	境内自然人	0.34%	990,000	0			
李则东	境内自然人	0.34%	972,000	729,000			

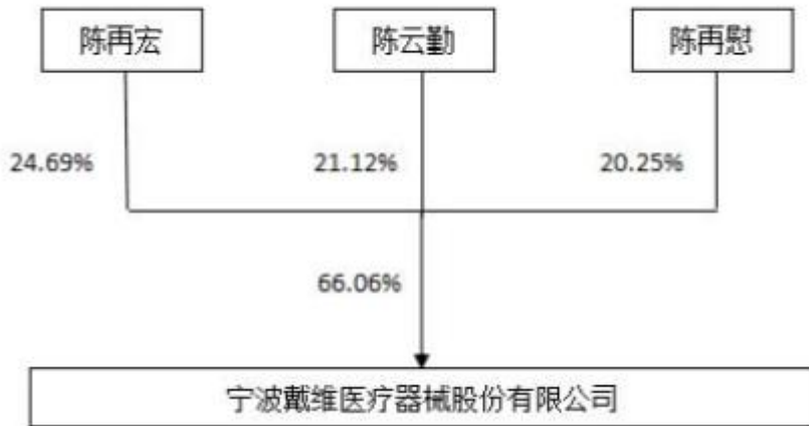
俞永伟	境内自然人	0.30%	850,500	637,875		
UBS AG	境外法人	0.29%	844,868	0		
霍耀明	境内自然人	0.22%	630,000	0		
中国建设银行 股份有限公司 —光大保德信 创业板量化优 选股票型证券 投资基金	其他	0.21%	607,400	0		
上述股东关联关系或一致行动的说明	陈云勤、陈再宏、陈再慰三人系父子关系，共同为公司的实际控制人，其他股东未知是否存在关联关系或一致行动。					

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

适用 不适用

公司报告期无优先股股东持股情况。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系



5、公司债券情况

公司是否存在公开发行并在证券交易所上市，且在年度报告批准报出日未到期或到期未能全额兑付的公司债券
否

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

(一)、总体经营情况

2019年，面对严峻的国内外宏观经济形势及日益加剧的医疗器械市场竞争，公司管理层及全体员工齐心协力，紧紧围绕公司发展战略和董事会制定的年度工作计划积极开展各项工作。公司以健康持续发展、提高效率为前提，从实际出发，立足于自有优势产品领域，持续不断加大产品创新和品牌推广，加强研发与营销体系建设，同时继续推进管理规范化工作和科学管理体系的建设，提升公司整体运营效率、盈利能力和行业地位。

报告期内，公司整体经营稳健，经营质量稳步提升，资产、经营和财务状况表现良好。公司实现营业收入35,635.21万元，比上年度增长18.67%；营业利润7,200.87万元，比上年度增长69.84%；归属于上市公司股东的净利润为6,205.66万元，比上年度增长115.38%。

报告期内，归属于上市公司股东的净利润较上年度大幅增长，主要受以下因素综合影响：

随着公司产品结构不断优化，公司主营的婴儿保育设备产品销售收入及利润贡献总体保持稳定增长态势；全资子公司维尔凯迪业务规模不断扩大，主营产品吻合器销售收入大幅增长；公司资产减值损失较上年减少。

报告期内，公司婴儿保育设备产品及吻合器系列产品经营情况如下：

婴儿保育设备：

报告期内，公司管理层按照年度经营计划，专注于主营业务的稳健快速发展，加大技术研发及市场推广工作活动，积极开拓销售渠道，进一步增强产品和服务的竞争力，取得了较好的经营成果，达成了公司规划的销售目标，公司总体发展保持良好势头。

报告期婴儿培养箱营业收入为15,962.98万元，占主营业务收入的45.31%，比上年同期增长3.86%；婴儿辐射保暖台营业收入为6,146.64万元，占主营业务收入的17.45%，比上年同期增长6.39%；新生儿黄疸治疗设备营业收入为2,445.71万元，占主营业务收入的6.94%，比上年同期降低0.68%。

吻合器：

全资子公司维尔凯迪自2014年取得《医疗器械生产企业许可证》以来，开始进入外科手术器械领域。维尔凯迪着眼于外科手术市场需求，专业化生产普胸外科、胃肠外科、泌尿肛肠外科等多系列的一次性使用吻合器，先后通过ISO13485医疗器械质量体系认证和欧盟的CE认证。截止报告期末，维尔凯迪已累计取得11项医疗器械注册证，相继推出全新设计的直线型切割吻合器、直线型吻合器、管型吻合器、肛肠吻合器、腔镜切割吻合器、腹腔镜用穿刺器、腔镜用电动切割吻合器、弧形切割吻合器、脐带剪断器等产品。在加大新产品开发力度的同时，维尔凯迪重视自身品牌建设和产品推广，持续加大市场开发和营销力度，以进一步提高知名度和影响力。近年来凭借其产品可靠的品质和优质的服务，获得了终端市场的认可，产品逐渐进入全国各大主流三甲医院，并打开了国际市场。报告期内，维尔凯迪实现营业收入4,946.47万元，比上年同期增长173.61%；净利润-80.46万元，亏损金额较上年同期大幅减少，经营业绩得到持续改善。

（二）、技术研发方面

报告期内，公司积极把握行业前沿技术发展和技术创新趋势，以市场需求和公司发展为出发点，不断加大创新投资力度，提高创新与成果转化效率。报告期内，公司的研发投入为4,032.80万元，较上年同期增长42.73%，在研项目共计24项，目前正按计划有序推进。

专利：报告期内，公司新增取得授权专利16项，其中发明专利4项，实用新型专利9项，外观设计专利3项。子公司维尔凯迪新增取得4项发明专利，4项实用新型专利，1项外观设计专利。公司产品INCUBATOR（婴儿培养箱）取得了由美国专利商标局颁发的发明专利证书；维尔凯迪产品痔疮手术用扩肛器取得了由大韩民国专利厅颁发的外观设计专利证书。

产品注册证：报告期内，公司自主研发并取得了婴儿T-组合复苏器NEO-II注册证，该产品用于医疗机构产房、婴儿病房和新生儿重症监护室，为体重不超过10kg的婴儿提供呼吸急救，包括正压通气复苏、负压吸引清理呼吸道以及氧供给功能。维尔凯迪自主研发并取得了一次性使用直线型切割吻合器及钉仓注册证、一次性使用脐带剪断器注册证。一次性使用直线型切割吻合器及钉仓供切断并封闭新生儿脐带残端用。一次性使用脐带剪断器用于新生儿脐带处理，操作简单方便，且不牵拉脐带，避免了对新生儿的伤害，并能保证两端同时断脐，无溅血危险，避免医务人员被血液感染。

此外，报告期内公司产品YP-3000婴儿培养箱获得了由美国食品药品监督管理局颁发的FDA认证，正式获得美国市场准入许可，标志着该产品获得了进入美国市场销售的资质，对公司产品在国际市场的销售将起到推动作用。公司产品手动推车、医用隔离垫、急救担架及维尔凯迪产品气道连接管和气源连接管获得了由宁波市市场监督管理局核发的第一类医疗器械备案凭证。

上述专利、注册证及备案凭证的取得，进一步提高了公司的核心竞争力，对公司未来的经营成果将产生积极影响。

（三）、其他管理方面

1、公司治理方面：公司严格按照监管部门的相关要求，进一步建立和完善公司的内控体系，充分发挥各项职能管理在企业运营中的作用。报告期内，公司结合实际经营情况，对照《公司法》、《上市公司治理准则》等相关要求对《公司章程》作了修改、补充和完善，并顺利完成了董事会、监事会的换届选举工作。为支持和促进全资子公司维尔凯迪的经营发展，公司以自有资金人民币3,000万元对维尔凯迪进行增资。另外，为优化公司管理架构，公司将持有的全资子公司甬星医疗的100%股权划转至维尔凯迪，划转后甬星医疗变更为公司全资孙公司。

2、安全生产方面：公司始终坚持“安全第一、预防为主”的方针，全面落实安全生产责任制，深入开展隐患排查治理工作，持续推进安全生产标准化建设工作。报告期内，公司安全环保部门举行了全员消防知识讲座、安全消防演练、紧急疏散演练，使安全生产理念得以全面普及与贯彻，切实保障了公司安全有效的生产环境。另外，公司取得了由北京航协认证中心有限责任公司颁发的《环境管理体系认证证书》和《职业健康安全管理体系认证证书》，上述两项证书的获得，标志着公司在环境管理和职业健康安全方面得到进一步完善，相关管理更加科学化、规范化和制度化，对公司的生产经营和业务拓展将产生积极影响。

3、投资者管理方面：公司严格按照投资者关系管理相关制度的规定，通过投资者热线、互动易平台、公司邮箱、网上业绩说明会、接待调研等形式与投资者保持沟通与交流。报告期内，公司组织召开了2018年度业绩网上说明会，开展了“5.15全国投资者保护宣传日”主题活动，对互动易平台的投资者提问及时进行了回复。同时，公司严格按照法律法规和规范性文件的规定，认真遵循信息披露的真实、准确、及时、完整，按照规定履行信息披露义务，进一步加强了公司与投资者的交流，维护了公司公开和透明的良好市场形象，切实保障了全体股东的利益。

2、报告期内主营业务是否存在重大变化

是 否

3、占公司主营业务收入或主营业务利润 10%以上的产品情况

适用 不适用

单位：元

产品名称	营业收入	营业利润	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业利润比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
培养箱系列	159,629,756.93	80,871,787.24	50.66%	3.86%	6.35%	1.18%
辐射保暖台系列	61,466,387.95	35,191,409.25	57.25%	6.39%	3.29%	-1.73%
黄疸治疗系列	24,457,145.00	12,999,542.73	53.15%	-0.68%	4.89%	2.82%
吻合器系列	44,173,068.05	29,510,100.72	66.81%	144.94%	488.38%	39.00%

4、是否存在需要特别关注的经营季节性或周期性特征

是 否

5、报告期内营业收入、营业成本、归属于上市公司普通股股东的净利润总额或者构成较前一报告期发生重大变化的说明

适用 不适用

报告期内，公司实现营业收入35,635.21 万元，比上年同期增长18.67%；归属于母公司所有者的净利润为6,205.66万元，比上年同期增加了3,324.40 万元，增长了115.38%。主要由于公司产品结构不断优化以及全资子公司宁波维尔凯迪医疗器械有限公司业务规模不断扩大，公司的主营业务收入取得稳步增长；资产减值损失也较上年减少，使得净利润较上年同期有所增长。

6、面临暂停上市和终止上市情况

适用 不适用

7、涉及财务报告的相关事项

(1) 与上年度财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况说明

适用 不适用

1、本公司根据财政部《关于修订印发2019年度一般企业财务报表格式的通知》(财会〔2019〕6号)、《关于修订印发合并财务报表格式(2019版)的通知》(财会〔2019〕16号)和企业会计准则的要求编制2019年度财务报表，此项会计政策变更采用追溯调整法。2018年度财务报表受重要影响的报表项目和金额如下：

单位：元

原列报报表项目及金额		新列报报表项目及金额	
应收票据及应收账款	7,692,116.88	应收票据	
		应收账款	7,692,116.88
应付票据及应付账款	47,836,015.63	应付票据	
		应付账款	47,836,015.63

2、本公司自2019年1月1日起执行财政部修订后的《企业会计准则第22号——金融工具确认和计量》《企业会计准则第23号——金融资产转移》《企业会计准则第24号——套期保值》以及《企业会计准则第37号——金融工具列报》(以下简称新金融工具准则)。根据相关新旧准则衔接规定，对可比期间信息不予调整，首次执行日执行新准则与原准则的差异追溯调整本报告期初留存收益或其他综合收益。

新金融工具准则改变了金融资产的分类和计量方式，确定了三个计量类别：摊余成本；以公允价值计量且其变动计入其

他综合收益；以公允价值计量且其变动计入当期损益。公司考虑自身业务模式，以及金融资产的合同现金流特征进行上述分类。权益类投资需按公允价值计量且其变动计入当期损益，但非交易性权益类投资在初始确认时可选择按公允价值计量且其变动计入其他综合收益(处置时的利得或损失不能回转到损益，但股利收入计入当期损益)，且该选择不可撤销。

新金融工具准则要求金融资产减值计量由“已发生损失模型”改为“预期信用损失模型”，适用于以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产、租赁应收款。

(1) 执行新金融工具准则对公司2019年1月1日财务报表的主要影响如下：

单位：元

项 目	资产负债表		
	2018年12月31日	新金融工具准则 调整影响	2019年1月1日
其他流动资产	350,029,661.61	-350,000,000.00	29,661.61
交易性金融资产		350,000,000.00	350,000,000.00

(2) 2019年1月1日，公司金融资产和金融负债按照新金融工具准则和按原金融工具准则的规定进行分类和计量结果对比如下表：

单位：元

项 目	原金融工具准则		新金融工具准则	
	计量类别	账面价值	计量类别	账面价值
货币资金	摊余成本(贷款和应收款项)	146,836,941.69	摊余成本	146,836,941.69
其他流动资产	摊余成本(贷款和应收款项)	350,000,000.00	以公允价值计量且其变动计入当期损益	350,000,000.00
应收账款	摊余成本(贷款和应收款项)	7,692,116.88	摊余成本	7,692,116.88
其他应收款	摊余成本(贷款和应收款项)	963,030.70	摊余成本	963,030.70
应付账款	摊余成本(其他金融负债)	47,836,015.63	摊余成本	47,836,015.63
其他应付款	摊余成本(其他金融负债)	7,996,420.33	摊余成本	7,996,420.33

(3) 2019年1月1日，公司原金融资产和金融负债账面价值调整为按照新金融工具准则的规定进行分类和计量的新金融资产和金融负债账面价值的调节表如下：

单位：元

项 目	按原金融工具准则列示的 账面价值(2018年12月31 日)	重分类	重新计量	按新金融工具准则列示的账 面价值(2019年1月1日)
A. 金融资产				
a. 摊余成本				
货币资金				
按原CAS22列示的余额和按新CAS22列示的余额	146,836,941.69			146,836,941.69
应收账款				
按原CAS22列示的余额和按新CAS22列示的余额	7,692,116.88			7,692,116.88
其他应收款				
按原CAS22列示的余额和按新CAS22列示的余额	963,030.70			963,030.70
其他流动资产				
按原CAS22列示的余额和按新CAS22列示的余额	350,000,000.00			
减：转出至以公允价值计量且其变动计入当期损益(新金融工具准则)			-350,000,000.00	

以摊余成本计量的总金融资产				
以摊余成本计量的总金融资产	505,492,089.27	-350,000,000.00		155,492,089.27
b. 以公允价值计量且其变动计入当期损益				
交易性金融资产				
按原 CAS22 列示的余额和按新 CAS22 列示的余额				
加：转出至以公允价值计量且其变动计入当期损益（新金融工具准则）		350,000,000.00		
按新 CAS22 列示的余额				350,000,000.00
以公允价值计量且其变动计入当期损益的总金融资产		350,000,000.00		350,000,000.00
B. 金融负债				
a. 摊余成本				
应付账款				
按原 CAS22 列示的余额和按新 CAS22 列示的余额	47,836,015.63			47,836,015.63
其他应付款				
按原 CAS22 列示的余额和按新 CAS22 列示的余额	7,996,420.33			7,996,420.33
以摊余成本计量的总金融负债	55,832,435.96			55,832,435.96

(4) 2019年1月1日，公司原金融资产减值准备期末金额调整为按照新金融工具准则的规定进行分类和计量的新损失准备的调节表如下：

单位：元

项目	按原金融工具准则计提损失准备/按或有事项准则确认的预计负债（2018年12月31日）	重分类	重新计量	按新金融工具准则计提损失准备（2019年1月1日）
应收账款	649,386.23			649,386.23
其他应收款	76,047.98			76,047.98

3、本公司自2019年6月10日起执行经修订的《企业会计准则第7号——非货币性资产交换》，自2019年6月17日起执行经修订的《企业会计准则第12号——债务重组》。该项会计政策变更采用未来适用法处理。

(2) 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况说明

适用 不适用

公司报告期无重大会计差错更正需追溯重述的情况。

(3) 与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

公司报告期无合并报表范围发生变化的情况。