

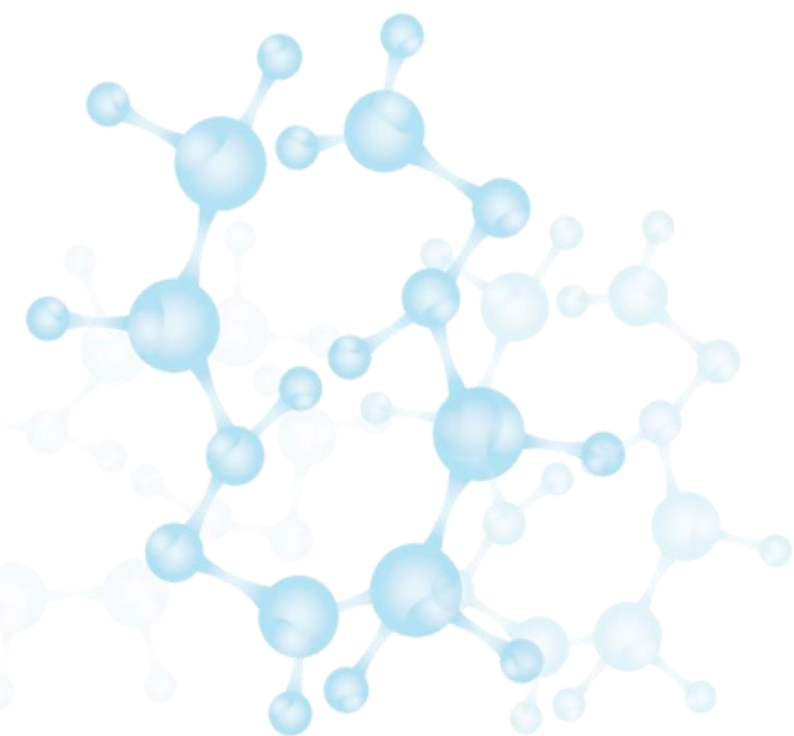
公司代码：688098

公司简称：申联生物



申联生物医药（上海）股份有限公司

2019 年年度报告摘要



成为客户首选的放心疫苗品牌

一 重要提示

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，投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上仔细阅读年度报告全文。

2 重大风险提示

请参见本报告“第四节 经营情况讨论与分析”之“二、风险因素”的相关内容，该章节对公司可能面对的重大风险因素进行了分析和提示，请投资者务必仔细阅读。

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、准确、完整，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 公司全体董事出席董事会会议。

5 大华会计师事务所（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。

6 经董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司拟以未来实施分配方案时股权登记日的公司总股本为基数，向全体股东每 10 股派送现金红利 0.8 元（含税）。

7 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

适用 不适用

二 公司基本情况

1 公司简介

公司股票简况

适用 不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	申联生物	688098	不适用

公司存托凭证简况

适用 不适用

联系人和联系方式

联系人和联系方式	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	吴本广	於海霞
办公地址	上海市闵行区江川东路48号	上海市闵行区江川东路48号
电话	021-61257979-8213	021-61257979-8213
电子信箱	s1sw@slbio.com.cn	s1sw@slbio.com.cn

2 报告期公司主要业务简介

（一） 主要业务、主要产品或服务情况

1. 公司主要业务

公司是一家专业从事兽用生物制品研发、生产、销售的高新技术企业，主要产品为猪口蹄疫疫苗，用于预防猪口蹄疫病。

口蹄疫 (Foot and mouth disease, 简称 FMD) 是由口蹄疫病毒引起的一种急性、热性、高度接触性传染病, 可快速远距离传播, 易感动物多达 70 余种, 包括猪、牛、羊等主要畜种及其他家养或野生的骆驼、鹿、河马、大象等偶蹄动物。在众多动物疫病中, 口蹄疫具有传染性强、潜伏期短、变异性强、发病急、易感动物种类多等特点, 动物感染的发病率几乎达 100%。世界动物卫生组织 (OIE) 将口蹄疫列在 15 个 A 类动物疫病名单之首, 我国政府也将口蹄疫列为一类动物传染病首位。口蹄疫的爆发将给畜牧业发展造成巨大的经济损失, 是危害动物、动物产品、国际贸易的主要疫病之一。我国是口蹄疫危害较为严重的国家之一, 流行情况比较复杂。目前, 0 型、A 型 2 种血清型口蹄疫病毒并存, 猪牛羊等易感动物都有感染。此外, 周边国家或地区常年发生口蹄疫, 境外疫情传入风险极大, 对我国构成严重威胁。

口蹄疫目前尚无有效的治疗方法, 只能通过疫苗接种进行预防, 我国实行“预防为主”的防疫政策, 国家将口蹄疫疫苗列为强制免疫用生物制品, 由农业农村部指定的企业生产, 依法实行政府采购。公司生产的猪口蹄疫合成肽疫苗主要通过政府招标采购的渠道进行销售。

2016 年 7 月,《农业部、财政部关于调整完善动物疫病防控支持政策的通知》(农医发[2016]35 号) 提出调整疫苗采购和补助方式。进一步强化畜禽养殖经营者的强制免疫主体责任, 对符合条件的养殖场户的强制免疫实行“先打后补”, 逐步实现养殖场户自主采购、财政直补。对目前暂不符合条件的养殖场户, 继续实施省级疫苗集中招标采购, 并探索以政府购买服务的形式, 有序引导社会力量参与强制免疫工作 (自 2017 年 1 月 1 日起实施。)

“先打后补”政策推出后, 部分地区的部分符合条件的养殖场户开始试点实施养殖场户自主采购、财政直补, 现阶段我国对于猪口蹄疫疫苗的采购政策是以政府招标采购为主, 以“先打后补”方式为辅。

2. 公司主要产品

公司目前生产销售两种猪口蹄疫合成肽疫苗产品: 猪口蹄疫 0 型合成肽疫苗 (多肽 2600+2700+2800) 和猪口蹄疫 0 型、A 型二价合成肽疫苗 (多肽 2700+2800+MM13)。



图: 公司产品示例

口蹄疫合成肽疫苗具有安全、稳定、精准的特点, 属于新型疫苗, 为目前市场两大预防口蹄疫的主流疫苗产品之一, 目前国内有 4 家企业具备口蹄疫合成肽疫苗生产技术和合成肽疫苗产品, 分别为申联生物、中牧股份、天康生物、中农威特。

公司作为国内口蹄疫合成肽疫苗领域的领军者, 是国内最早研究开发口蹄疫合成肽疫苗的企业之一, 在全球范围内率先实现口蹄疫合成肽疫苗产业化。公司自 2007 年研发上市口蹄疫合成肽疫苗以来, 根据口蹄疫疫情变化情况, 对产品不断进行升级换代, 陆续开发出猪口蹄疫 0 型合成肽疫苗、猪口蹄疫 0 型合成肽

疫苗（多肽 2570+7309）、猪口蹄疫0型合成肽疫苗（多肽 2600+2700+2800）、猪口蹄疫0型、A型二价合成肽疫苗（多肽 2700+2800+MM13）。

除成功研发并生产销售新型的合成肽疫苗之外，公司与兰研所等单位共同研发的猪口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗已取得国家一类新兽药注册证书，目前该产品生产线已经通过GMP静态验收。

公司作为国内同时拥有猪口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗和猪口蹄疫0型、A型二价合成肽疫苗新兽药注册证书的两家企业之一，产品竞争优势明显。报告期内公司是国内唯一生产猪口蹄疫0型、A型二价合成肽疫苗的企业。公司与兰研所、中农威特、生物股份联合研制的猪口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗

（Re-0/MYA98/JSCZ/2013 株+Re-A/WH/09 株）是国内外首例使用反向遗传技术定向设计和优化改造疫苗种毒的猪用口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗，克服了以流行毒株作为种毒的自然属性缺陷，突破了常规疫苗种毒筛选技术的瓶颈，提高了抗原产量，具有良好的抗原性和免疫效力，减弱了致病性，提高了生物安全性。

（二） 主要经营模式

1. 采购模式

公司设立专门的物流管理部，按照公司管理制度和 GMP 规范制定了物资采购标准操作程序。主要原辅料从审核合格的供货商采购，物料供应商的审核由质量管理部组织生产管理部 and 物流管理部共同实施。在主要原辅料采购流程上，公司物流管理部根据生产管理部需求计划确定最佳采购和存储批量，编制采购计划，经总经理审核批准后组织实施。公司原辅材料市场供应充足、稳定，公司已与供应商建立了良好稳定的长期合作关系。

2. 生产模式

公司参照上年销售情况及本年销售预测，按“以销定产”的原则制定生产计划。生产管理部根据公司下达的年度销售计划，编制年度总生产计划，并每月根据市场需求和库存状况及时进行调整从而制定月生产计划，报总经理批准后组织实施，生产管理部下达生产计划后合理安排作业计划。

公司整个生产过程中严格按 GMP 规范操作，每批产品的每个生产环节均按规定进行规范记录，以实现产品质量的可追溯性。生产管理部和质量管理部在整个生产作业过程中实现质量控制和监督管理，保证整个生产过程符合 GMP 要求。

3. 销售模式

公司产品为国家强制免疫用疫苗，销售方式为以政府招标采购为主，以向终端养殖户直接销售为辅。

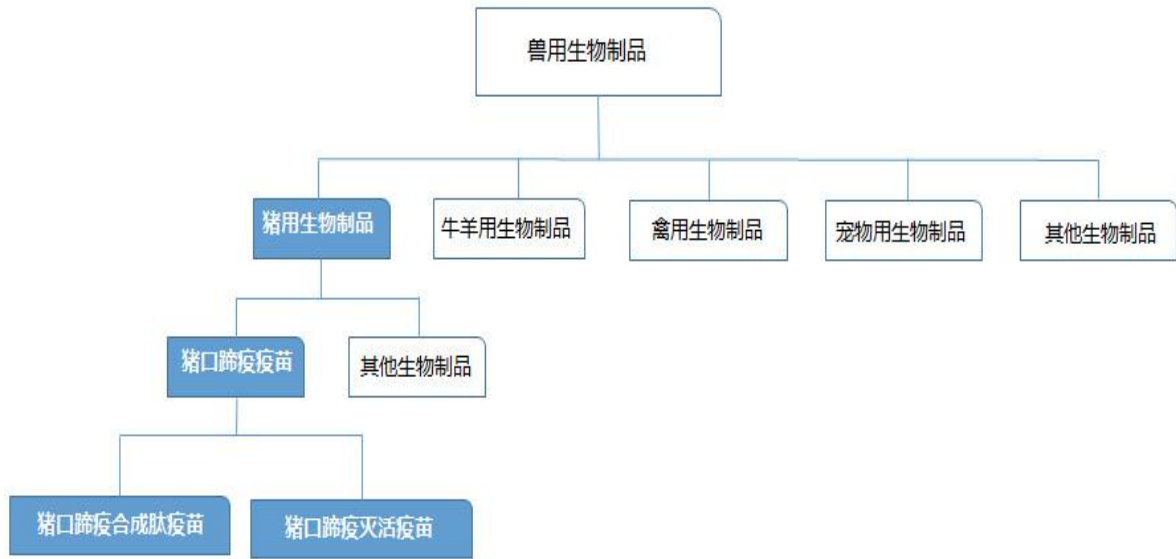
地方动物防疫主管部门每年根据农业农村部印发的《国家动物疫病强制免疫计划》制定年度防疫计划和兽用疫苗采购计划，根据《中华人民共和国政府采购法》及有关规定公开招标。目前，各地根据春防、秋防的需要每年一般安排 1-2 次政府招标，个别地方每 2-3 年安排 1 次政府招标。

（三） 所处行业情况

1. 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

（1）公司所处行业及细分行业

公司属于医药制造行业，所处细分行业为兽用生物制品行业，主要产品属于猪用生物制品中的猪口蹄疫疫苗。



（2）行业发展情况、市场规模、结构及其变化

2010年我国兽用生物制品行业的市场总规模约为62.13亿元，2018年达到132.92亿元，比2010年增长约114%，行业整体上呈增长趋势。近三年来行业规模增长放缓，2017年行业总规模为133.64亿元，比上年增长仅1.91%，2018年比上年下降了0.54%。

根据《中国兽药产业发展报告》，2018年我国兽用生物制品行业企业总数量为99家，完成生产总值149.71亿元，销售额132.92亿元，毛利82.71亿元，平均毛利率62.23%，资产总额429.7亿元，资产利润率19.25%，固定资产108.5亿元，从业人员2.17万人。

2018年兽用生物制品行业的市场规模按动物品种分类，其中猪用生物制品为59.21亿元，占比为44.55%；禽用生物制品为45.22亿元，占比为34.02%；牛、羊用生物制品为25.7亿元，占比为19.33%。

猪用生物制品在我国兽用生物制品中所占份额最大，2018年猪用生物制品的总销售额为59.21亿元，比2017年增长了12.48%。

受非洲猪瘟疫情影响，预计2019年我国猪用生物制品行业总规模比2018年有较大幅度下降。自2018年8月，国家参考实验室确诊出国内首例非洲猪瘟疫情，2019年非洲猪瘟疫情已经遍及全国大部分省份，重创国内生猪养殖业，造成2019年生猪出栏量同比下降了21.6%，年末生猪存栏量同比下降了27.5%（数据来源：国家统计局）。

（3）行业集中度情况

① 兽用生物制品产业集中度情况

2018年我国兽用生物制品行业企业总数量为99家，兽用生物制品销售额共132.92亿元，销售额排名前十位的企业销售额为79.44亿元，占生物制品总销售额的59.77%。

② 猪用生物制品产业集中度情况

2018年，我国猪用生物制品总销售额为59.21亿元，销售额排名前十位的企业销售额为34.59亿元，占猪用生物制品总销售额的58.42%。

（以上数据来源：《兽药产业发展报告（2018年度）》）

（4）行业政策

① 行业主管部门

农业农村部及各级兽医行政管理部门是兽用生物制品行业的主管部门；中国兽医药品监察所负责全国兽用生物制品的技术监督管理工作，为农业农村部直属事业单位；中国兽药协会主要职责是建立行业自律机制，协助政府完善行业管理，参与行业法律、法规、标准的修订和宣传，发挥行业监督作用等；中国动物疫病预防控制中心承担全国动物疫情分析、处理，重大动物疫病防控，畜禽产品质量安全检测和全国动物卫生监督等工作；中国动物卫生与流行病学中心承担重大动物疫病流行病学调查、诊断、检测，动物和动物产品兽医卫生评估，动物卫生法规标准和疫病防控技术研究等工作。

② 主要法律法规和政策

兽用生物制品是国家鼓励发展的行业。为规范兽用生物制品行业，国家相继出台了一系列法律、法规。主要法律法规列示如下：

序号	法律法规
1	《兽药管理条例》
2	《兽药注册办法》
3	《新兽药研制管理办法》
4	《兽药生产质量管理规范》
5	《兽药生产质量管理规范检查验收办法》
6	《兽药产品批准文号管理办法》
7	《兽药标签和说明书管理办法》
8	《兽药生产企业飞行检查管理办法》
9	《兽药经营质量管理规范》
10	《兽用生物制品经营管理办法》
11	《兽药进口管理办法》
12	《兽药质量监督抽样规定》
13	《中华人民共和国动物防疫法》
14	《中华人民共和国农产品质量安全法》

③ 行业政策及发展规划

近年来，随着兽用生物制品行业快速的发展，国家及相关行业监管部门相继出台了一系列针对性的行业监管政策及产业规划，以保证行业快速、有序地发展。主要行业政策和发展规划列示如下：

政策名称	发布单位	发布时间
《加快生猪生产恢复发展三年行动方案》	农业农村部	2019.12
《2020 年国家动物疫病强制免疫计划》	农业农村部	2019.12
《农业农村部办公厅关于切实加强重大动物疫病强制免疫疫苗监管工作的通知》	农业农村部	2019.4
《口蹄疫、高致病性禽流感疫苗生产企业设置规划》	农业部	2016.11
《2019 年国家动物疫病强制免疫计划》	农业农村部	2019.1
《2018 年国家动物疫病强制免疫计划》	农业农村部	2018.1
《动物疫病防控财政支持政策实施指导意见》	财政部、农业部	2017.5

《动物防疫等补助经费管理办法》	财政部、农业部	2017.4
《2017 年国家动物疫病强制免疫计划》	农业部	2017.3
《国家口蹄疫防治计划（2016-2020 年）》	农业部	2016.8
《关于调整完善动物疫病防控支持政策的通知》	农业部、财政部	2016.7
《全国生猪生产发展规划（2016-2020 年）》	农业部	2016.4
《农业部关于促进兽药产业健康发展的指导意见》	农业部	2016.4

（5）行业技术门槛

兽用生物制品行业属于技术密集型产业，对人才、技术水平、生物安全和行业监管等方面均有较高要求，存在较高的行业技术门槛，主要体现在以下几个方面：

① 从政策准入来看：为了提升口蹄疫、高致病性禽流感生产企业技术装备、管理水平和生物安全风险管控能力，确保疫苗产品质量，更好地满足重大动物疫病防控工作需要，农业农村部采取“总量控制、鼓励创新、布局控制”的原则，口蹄疫、高致病性禽流感生产企业除符合 GMP 规定条件外，生产车间、检验动物房、活毒废水处理系统以及防护措施应达到生物安全三级防护水平。

② 从研发申报来看：从事高致病性动物病原微生物（一类、二类病原微生物）的实验活动必须在国家认可的实验室进行，实验目的和内容必须经政府主管部门的严格审批，整个研发过程接受国家兽医主管部门和环境保护主管部门的监管。另外，新产品的申报流程也必须严格遵循《兽药管理条例》、《兽药注册管理办法》等相关规定，从实验室研究到获取新兽药证书，过程耗时漫长，短则 5 年，长则 7-8 年不等。

③ 从生产运营来看：兽用生物制品的生产线必须通过兽药 GMP 静态和动态验收，申请批准文号后方可取得生产资质，整个产品生产过程中必须严格遵守 GMP 的管理原则，并接受上级主管部门的监督检查，产品销售实行批签发管理制度，未通过批签发的产品，不得上市销售。

2. 公司所处的行业地位分析及其变化情况

公司是一家专业从事兽用生物制品研发、生产、销售的高新技术企业，专注于猪用生物制品，主要产品为猪口蹄疫疫苗。与同行业主要公司相比，公司营业规模相对较小，但猪用生物制品的业务规模位居行业前列。

口蹄疫合成肽疫苗具有安全、稳定、精准的特点，为目前预防口蹄疫的主流疫苗产品之一。公司作为国内口蹄疫合成肽疫苗领域的领军者，是国内最早研究开发口蹄疫合成肽疫苗的企业之一，在全球范围内率先实现口蹄疫合成肽疫苗产业化。

2016-2018 年，公司在国内猪用生物制品行业市场占有率排名分别为第五、第三、第四；在国内猪口蹄疫疫苗行业市场占有率排名分别为第二、第二、第三；在国内猪口蹄疫合成肽疫苗市场占有率均保持第一，其中 2018 年公司在国内口蹄疫合成肽疫苗市场的占有率为 62.79%。

2019 年度，猪用生物制品行业受非洲猪瘟疫情影响较为严重，全国生猪出栏量同比减少约 21.6%，年末生猪存栏量比上年同期减少约 27.5%，猪用疫苗企业的营收下滑幅度较大。2019 年，公司及时推出了新产品猪口蹄疫 0 型、A 型二价合成肽疫苗（多肽 2700+2800+MM13），这是目前国内唯一正在销售的猪口蹄疫 0 型、A 型二价合成肽疫苗，公司抓住这一有利时机，积极开展产品推广，加大客户培训力度，迅速占领市场。新产品的快速投放，部分对冲了非洲猪瘟疫情对公司产品销售的负面影响，2019 年实现销售收入 2.54 亿元，比 2018 年仅下降 7.75%，进一步巩固了公司在猪口蹄疫疫苗细分市场的竞争优势和行业地位。

公司在巩固口蹄疫合成肽疫苗优势地位的同时，积极从事口蹄疫灭活疫苗的研发，于2017年成功研发出国内外首个猪口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗，该疫苗获得国家一类新兽药注册证书，丰富了公司产品结构，目前该产品生产线已经通过GMP静态验收，未来产品投放市场后将有助于提升公司的市场竞争力和行业地位。

3. 报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

近几年，随着畜禽养殖水平的发展，疫病防控形势的变化，对畜禽疫苗研发提出了新的要求。随着分子生物学、基因组学、蛋白质组学、抗体组学、抗原表位组学、结构疫苗学及系统生物学等前沿学科与疫苗学研究的交叉和渗透，合成肽疫苗、多表位亚单位疫苗、重组病毒载体疫苗、纳米型动物病毒样颗粒(VLPs)疫苗、嵌合疫苗、多联(多价)疫苗等将是疫苗行业未来的发展方向。

多价疫苗、多联疫苗可减少免疫动物接种疫苗的次数，实现“一针多防”，减轻养殖户的负担，因此，兽用生物制品企业均加大了重点疫病多联多价疫苗的研发力度，针对重点疫病开发多价疫苗、多联疫苗。

根据农业农村部新兽药注册数据统计结果显示，2016-2019年我国口蹄疫相关产品合计获得新兽药证书12项，新产品主要集中在体外诊断试剂、合成肽疫苗和灭活疫苗上。其中体外诊断试剂2项，合成肽疫苗5项，灭活疫苗5项。

在上述领域中，我公司的猪口蹄疫0型、A型二价合成肽疫苗(多肽2700+2800+MM13)是国内首个多价猪口蹄疫合成肽疫苗，我公司的猪口蹄疫0型、A型二价灭活疫苗(Re-0/MYA98/JSCZ/2013株+Re-A/WH/09株)是国内首个基于反向遗传技术优化改造的猪口蹄疫灭活疫苗。

3 公司主要会计数据和财务指标

3.1 近3年的主要会计数据和财务指标

单位：元 币种：人民币

	2019年	2018年	本年比上年 增减(%)	2017年
总资产	1,447,626,241.87	1,013,121,545.11	42.89	692,193,137.08
营业收入	253,809,330.44	275,137,414.81	-7.75	302,075,997.49
归属于上市公司股东的净利润	77,957,157.54	87,580,332.82	-10.99	98,677,954.65
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	67,926,093.10	82,195,427.04	-17.36	90,090,669.10
归属于上市公司股东的净资产	1,281,295,685.52	831,939,527.98	54.01	549,274,151.16
经营活动产生的现金流量净额	53,812,891.77	121,129,682.05	-55.57	74,605,137.86
基本每股收益(元/股)	0.21	0.26	-19.23	0.30
稀释每股收益(元/股)	0.21	0.26	-19.23	0.30
加权平均净资产收益率(%)	8.51	14.04	减少5.53个百分点	19.59
研发投入占营业收入的比	10.47	7.74	增加2.73个	5.51

例 (%)			百分点	
-------	--	--	-----	--

3.2 报告期分季度的主要会计数据

单位：元 币种：人民币

	第一季度 (1-3 月份)	第二季度 (4-6 月份)	第三季度 (7-9 月份)	第四季度 (10-12 月份)
营业收入	94,831,613.01	35,552,162.53	95,358,197.69	28,067,357.21
归属于上市公司股东的净利润	35,091,168.20	3,871,660.65	38,169,060.28	825,268.41
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	33,905,130.55	2,838,534.39	36,438,203.38	-5,255,775.22
经营活动产生的现金流量净额	-37,260,044.16	-10,225,458.59	-4,583,775.41	105,882,169.93

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

适用 不适用

4 股本及股东情况

4.1 股东持股情况

单位：股

截止报告期末普通股股东总数(户)		12,801						
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)		11,286						
截止报告期末表决权恢复的优先股股东总数(户)		0						
年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数(户)		0						
前十名股东持股情况								
股东名称 (全称)	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	包含转融通 借出股份 限售股份数 量	质押或冻结情况		股东 性质
						股份 状态	数量	
杨玉芳	0	90,063,197	21.98	90,063,197	90,063,197	无	0	境内 自然 人
UNITED BIOMEDICAL, INC.	0	68,230,450	16.65	68,230,450	68,230,450	冻结	1,815,221	境外 法人
杨从州	0	30,024,690	7.33	30,024,690	30,024,690	无	0	境内 自然 人

苏州隆鼎创业投资企业（有限合伙）	0	20,924,003	5.11	20,924,003	20,924,003	无	0	其他
上海泓潮实业投资有限公司	0	20,924,003	5.11	20,924,003	20,924,003	无	0	境内非国有法人
上海申太联投资合伙企业（有限合伙）	0	20,687,614	5.05	20,687,614	20,687,614	无	0	其他
王惠尚	0	18,905,522	4.61	18,905,522	18,905,522	无	0	境内自然人
上海鼎太联投资合伙企业（有限合伙）	0	16,716,464	4.08	16,716,464	16,716,464	无	0	其他
海富长江成长股权投资（湖北）合伙企业（有限合伙）	0	13,742,566	3.35	13,742,566	13,742,566	无	0	其他
上海华贾投资有限公司	0	11,940,331	2.91	11,940,331	11,940,331	无	0	境内非国有法人

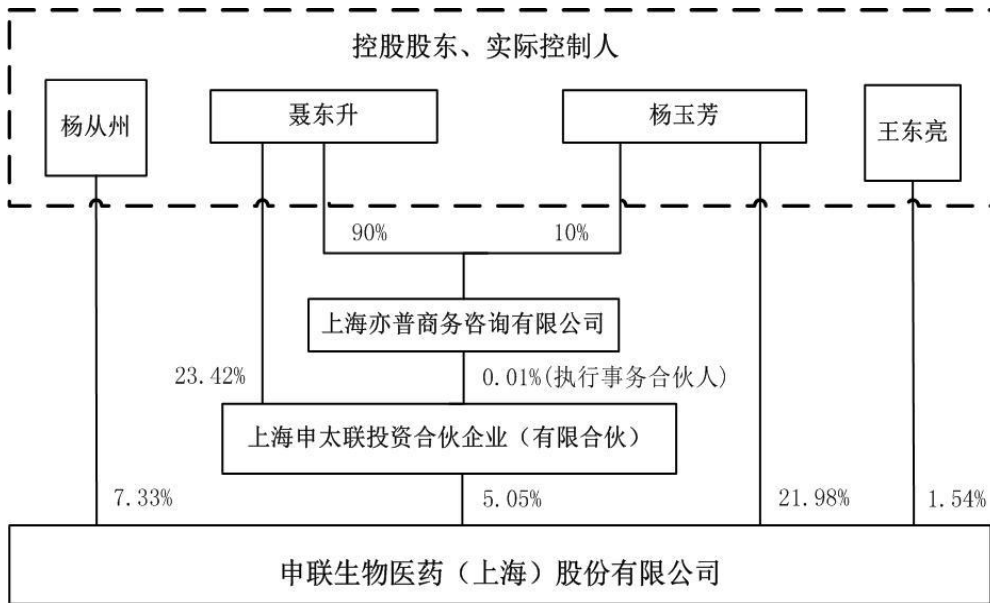
上述股东关联关系或一致行动的说明	截止本年报披露之日，股东杨玉芳、杨从州、王东亮、申太联投资为一致行动人，合计持股 35.9%。杨玉芳与杨从州为姐弟关系，王东亮（持有公司 1.54%股份）为杨玉芳胞姐之配偶。聂东升、杨玉芳为夫妻关系，聂东升、杨玉芳控制的亦普咨询为申太联投资的普通合伙人，聂东升为申太联投资出资 23.42%的有限合伙人，间接持有公司股份 1.183%，杨玉芳、杨从州、王东亮及申太联投资为一致行动人。苏州隆鼎与上海泓潮为同一控制人黎虹控股的公司，苏州隆鼎与上海泓潮为一致行动人。UBI 与 Chui, James Jie（持有公司 2.51%股份，系 UBI 的董事长特别助理、中国事务总监）为一致行动人。除此之外，公司未知其他股东之间是否存在关联关系或属于一致行动人。
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	无

存托凭证持有人情况

适用 不适用

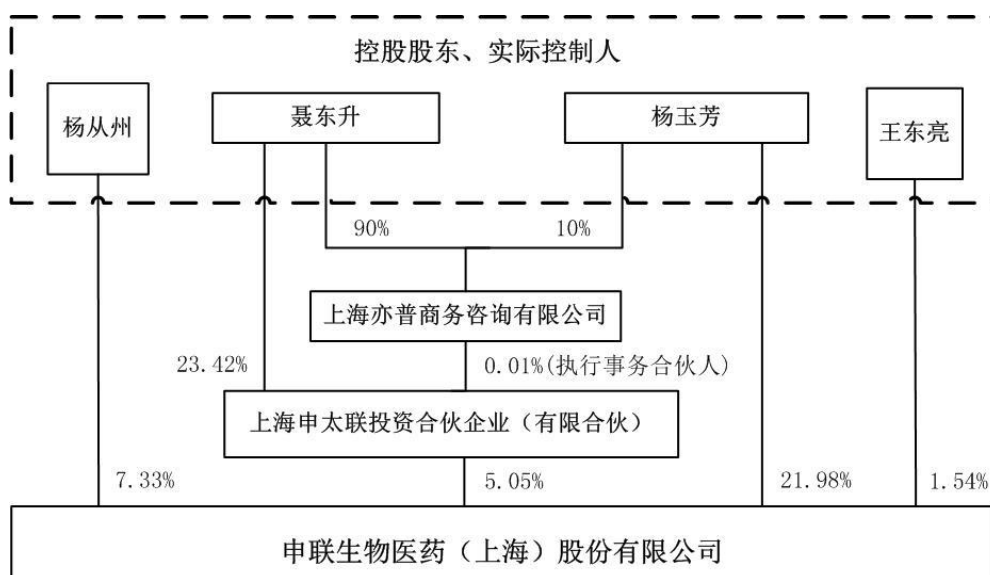
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

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 报告期末公司优先股股东总数及前 10 名股东情况

适用 不适用

5 公司债券情况

适用 不适用

三 经营情况讨论与分析

1 报告期内主要经营情况

报告期内，公司实现营业收入 25380.93 万元，同比减少 7.75%，其中兽用生物制品营业收入为 25369.75 万元；实现归属于上市公司股东的净利润为 7795.72 万元，同比减少 10.99%。

2 面临终止上市的情况和原因

适用 不适用

3 公司对会计政策、会计估计变更原因及影响的分析说明

适用 不适用

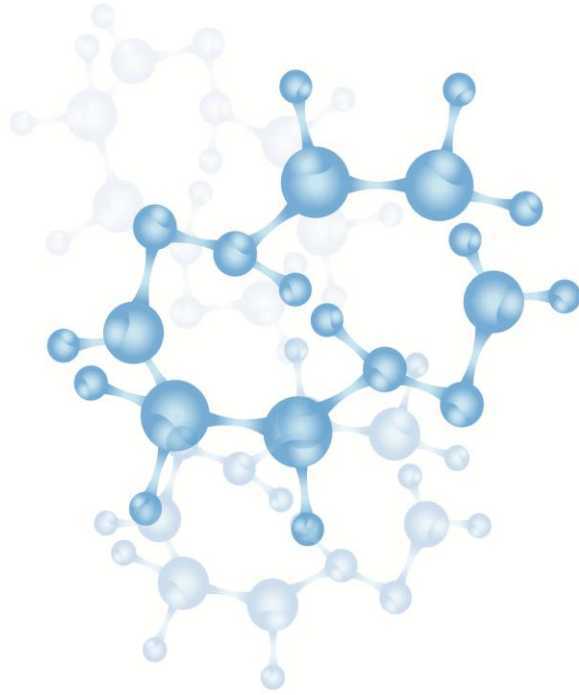
财政部于 2017 年颁布了修订后的“新金融工具准则”（具体包括《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量(修订)》、《企业会计准则第 23 号——金融资产转移(修订)》、《企业会计准则第 24 号——套期会计(修订)》及《企业会计准则第 37 号——金融工具列报(修订)》），于 2019 年发布了《关于修订印发 2019 年度一般企业财务报表格式的通知》（财会[2019]6 号）、《关于修订印发合并财务报表格式(2019 版)的通知》（财会〔2019〕16 号）及《企业会计准则第 7 号——非货币性资产交换》、《企业会计准则第 12 号——债务重组》，公司根据以上文件规定的起始日起执行上述会计政策，上述会计政策的变更情况及对公司的具体影响详见本年报第十一节财务报告“五、重要会计政策及会计估计 41、重要会计政策和会计估计的变更”。

4 公司对重大会计差错更正原因及影响的分析说明

适用 不适用

5 与上年度财务报告相比，对财务报表合并范围发生变化的，公司应当作出具体说明。

适用 不适用



申联生物医药(上海)股份有限公司
Shanghai Shen Lian Biomedical Corporation

地址/上海市闵行区江川东路48号 邮编/ 200241 电话/ 021-61257979