

证券代码：300485

证券简称：赛升药业

公告编号：2017-010

北京赛升药业股份有限公司 2016 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。

致同会计师事务所（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。

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 240000000 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 2.50 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	赛升药业	股票代码	300485
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	王雪峰	马胜楠	
办公地址	北京市北京经济技术开发区兴盛街 8 号	北京市北京经济技术开发区兴盛街 8 号	
传真	010-67862501	010-67862501	
电话	010-67862500	010-67862500	
电子信箱	ssyyzqb@ssyy.com.cn	ssyyzqb@ssyy.com.cn	

2、报告期主要业务或产品简介

本公司主营业务为注射针剂的研发、生产及销售，主导产品为生物生化药品，涉及心脑血管类疾病、免疫性疾病（抗肿瘤）和神经系统疾病三大用药领域。报告期内，公司坚持稳步经营、可持续发展的经营理念，努力完成全年生产经营工作计划，采取措施加强原料采购、产品生产、质量控制等，力求使公司的生产能力得以释放；以既定的营销策略为基础，加大驻地招商、学术推广力度，争取提升原有市场份额的同时，积极开拓新的市场；继续在研发方面加大投入、加强管理，持续做好主要核心产品的工艺优化等深入研究，提高公司现有产品品质；在人才培养和激励方面继续进行机制创新，不断优化管理方法、体制和人力资源配置。

公司主要产品为薄芝糖肽注射液、脱氧核苷酸钠注射液、注射用胸腺肽、纤溶酶注射剂、GM-1。报告期内公司主营业务未发生改变。主要产品的情况所述如下：

薄芝糖肽注射液，作为全国首家生产的药品和国家重点新产品，已进入多个地方省医保目录和地方新农合目录，适应症为“用于进行性肌营养不良、萎缩性肌强直，及前庭功能障碍、高血压等引起的眩晕和植物神经功能紊乱、癫痫、失眠等症。亦可用于肿瘤、肝炎的辅助治疗。”拥有“注射用薄芝糖肽冻干粉针剂及其制备方法”（专利保护期自2005.09.28至2025.09.27）、“一种薄芝糖肽注射液的质量控制方法”（专利保护期自2015.01.30至2035.01.29）授权的发明专利。该产品在部分省份已经成为典型品牌产品，在全国药品市场具有很大的增长空间。

脱氧核苷酸钠注射液，作为全国首家生产的药品和公司独家水针剂，已进入多个地方省医保目录，适应症为“用于急、慢性肝炎，白细胞减少症，血小板减少症及再生障碍性贫血等的辅助治疗。”作为公司核心技术之一的分子酶切技术对应的“脱氧核苷酸钠的分离纯化技术方法”为公司自主研发专利技术。

注射用胸腺肽（大规格），作为全国首家生产的药品和北京市自主创新产品，已进入多个地方省医保目录和地方新农合目录，适应症为“用于治疗各种原发性或继发性T细胞缺陷病，某些自身免疫性疾病，各种细胞免疫功能低下的疾病及肿瘤的辅助治疗。”拥有“高浓度胸腺肽溶液的制备方法及其大规格胸腺肽制剂”（专利保护期自2004.06.23至2024.06.22）授权的发明专利。公司在该产品所具备的优势是拥有大规格100mg生产批件。

纤溶酶注射剂，作为全国首家生产的药品，已进入国家基本医疗保险目录，适应症为“用于脑梗死、高凝血状态及血栓性脉管炎等外周血管疾病。”拥有“高纯度蛇毒纤溶酶的制备方法及其药物制剂”（专利保护期自2004.08.16至2024.08.15），以及“一种气泡上升法检测纤溶酶效价的方法”（专利保护期自2012.04.28至2032.04.27）授权的发明专利。截止报告期末，纤溶酶产品的工艺优化项目仍在稳步推进中。

GM-1，作为国家重点新产品和中关村国家自主创新示范区新技术新产品，已进入多个地方省医保目录，适应症为“用于治疗血管性或外伤性中枢神经系统损伤、帕金森氏病。”拥有“单唾液酸四己糖神经节苷酯钠的制备方法以及单唾液酸四己糖神经节苷酯钠注射液或冻干粉针”（专利保护期自2009.05.26至2029.05.25）授权的发明专利。且该产品作为神经系统用药的典型品牌产品，位于该类药品临床用药排名前列，市场空间较大。

除以上主要品种之外，公司控股子公司赛而生物主要从事片剂、胶囊剂、散剂、颗粒剂、原料药的研发、生产及销售。

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

公司是否因会计政策变更及会计差错更正等追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

单位：人民币元

	2016 年	2015 年	本年比上年增减	2014 年
营业收入	616,238,487.47	607,138,310.74	1.50%	589,846,385.90
归属于上市公司股东的净利润	258,405,896.27	209,273,984.37	23.48%	202,571,532.22
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	239,368,778.69	208,686,902.58	14.70%	200,724,470.22
经营活动产生的现金流量净额	212,893,474.60	169,357,075.56	25.71%	214,225,147.96
基本每股收益（元/股）	1.080	0.995	8.54%	2.25
稀释每股收益（元/股）	1.080	0.995	8.54%	2.25
加权平均净资产收益率	13.04%	16.75%	-3.71%	36.15%
	2016 年末	2015 年末	本年末比上年末增减	2014 年末
资产总额	2,216,587,575.58	1,944,810,335.19	13.97%	718,347,837.61
归属于上市公司股东的净资产	2,096,569,039.06	1,881,363,142.79	11.44%	645,144,458.42

(2) 分季度主要会计数据

单位：人民币元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	136,878,278.12	167,040,176.95	165,146,570.39	147,173,462.01
归属于上市公司股东的净利润	58,854,650.80	72,955,689.06	69,641,873.98	56,953,682.43
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	58,737,403.77	72,567,476.29	69,829,575.96	38,234,322.67

非经常性损益的净利润				
经营活动产生的现金流量净额	46,124,217.00	90,142,081.84	47,687,626.57	28,939,549.19

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	22,841	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	21,808	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	
马磊	境内自然人	49.68%	119,232,000	119,232,000			
马丽	境内自然人	11.88%	28,512,000	28,512,000			
刘淑芹	境内自然人	3.24%	7,776,000	7,776,000			
王光	境内自然人	1.45%	3,480,000	0			
中融人寿保险股份有限公司—分红保险产品	境内非国有法人	0.99%	2,378,814	0			
中融人寿保险股份有限公司—万能保险产品	境内非国有法人	0.75%	1,789,124	0			
中融人寿保险股份有限公司—传统保险产品	境内非国有法人	0.48%	1,159,936	0			
中国工商银行股份有限公司—富国医疗保健行业混合型证券投资基金	境内非国有法人	0.43%	1,020,951	0			
张红梅	境内自然人	0.42%	1,000,000	0			
张宏洁	境内自然人	0.42%	1,000,000	0			

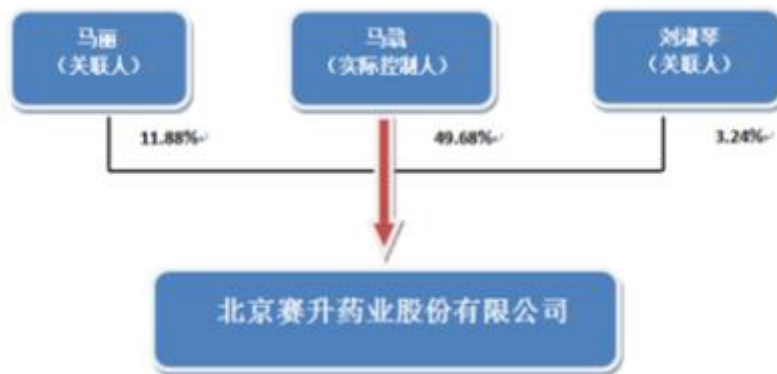
上述股东关联关系或一致行动的说明	除马磊和马丽为兄妹关系，刘淑芹为马磊和马丽的母亲，其他股东无关联关系，不存在一致行动关系。
------------------	---

(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

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求
是
药品生物制品业

2016年是中国医药“十三五”规划元年，产业政策热点涌动。药品注册审评制度改革、仿制药一致性评价、药品上市许可持有人制度试点等政策的推进，临床试验数据和生产工艺的自查核查常态化、国家药价谈判政策逐步落地，将倒逼医药工业企业转型升级，提高自主创新能力。面对此番形势，医药产业需要从研发、生产、营销、管理等不同维度进行创新。从供给侧改革的角度而言，生产有疗效、有质量的产品是需求，目标是通过一致性评价、临床数据和生产工艺自查和核查，让新药成为真正的全球创新，让仿制药成为同原研药质量和疗效一致的仿制药。作为全球化研发与投资最为火爆领域的生物医药产业，各国都集

中把生物医药产业作为国际创新与合作工作的重点。在此方面，围绕重大新药创制研发和产业转型，中国亦将生物和生命健康产业定位为信息产业之后发展潜力和空间最大的支柱产业之一。

报告期内公司既迎接机遇同时也面对挑战，公司管理层紧密围绕年初制定的年度工作计划，践行公司长期发展战略，贯彻执行董事会的战略安排，结合公司优势特点，积极开展经营管理各项工作，推进重点研发项目、产品升级改造项目的进度，努力提高系统化研发的核心竞争力，实现企业的平稳持续健康发展。

报告期内，公司主营业务没有发生重大变化，仍以心脑血管、免疫调节（抗肿瘤）、神经系统用药三大系列产品为主，五大主要产品保持市场竞争优势地位，为市场所认可。2016 年公司实现营业总收入 616,238,487.47 元，较上年同期增长 1.5%；实现利润总额 300,193,469.09 元，较上年同期增长 23.41%；实现归属上市公司股东的净利润 258,405,896.27 元，较上年同期增长 23.48%。

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
免疫系统用药	341,944,606.01	232,897,369.75	68.11%	5.27%	19.35%	8.04%
神经系统用药	123,600,480.78	82,956,041.31	67.12%	-19.68%	-20.75%	-0.90%
心脑血管用药	139,548,718.82	92,505,799.56	66.29%	16.84%	40.10%	11.00%

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

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

根据《增值税会计处理规定》（财会〔2016〕22号）的规定，2016年5月1日之后发生的与增值税相关交易，影响资产、负债等金额的，按该规定调整。

因此，公司利润表中的“营业税金及附加”项目调整为“税金及附加”项目，房产税、土地使用税、车船使用税、印花税等原计入管理费用相关税费，自2016年5月1日起调整计入“税金及附加”。受影响的报表项目及影响金额为：税金及附加563,200.97元，管理费用-563,200.97元。

(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

(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。