

证券代码：300199

证券简称：翰宇药业

公告编号：2017-040

深圳翰宇药业股份有限公司 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。

大华会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准无保留审计意见。

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立信会计师事务所（特殊普通合伙）变更为大华会计师事务所（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 918,342,540 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.00 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。年报披露日至实施利润分配方案的股权登记日期间股本发生变动的，则以未来实施分配方案时股权登记日的总股本为基数进行调整，分配比例不变。剩余未分配利润结转以后年度分配。

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	翰宇药业	股票代码	300199
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	朱文丰	庄丽华	

办公地址	深圳市南山区高新技术工业园中区翰宇生物医药园	深圳市南山区高新技术工业园中区翰宇生物医药园
传真	0755-26588078	0755-26588078
电话	0755-26588036	0755-26588036
电子信箱	hy@hybio.com.cn	hy@hybio.com.cn

2、报告期主要业务或产品简介

2016 年，公司主营业务持续在“医药+医疗器械”领域延伸，通过不断扩展公司药品制剂与医疗器械的结合，拓宽了公司产品的应用领域，巩固了公司战略发展方向，推动公司在慢病治疗领域的稳步发展。报告期内，公司主要产品包括多肽制剂、多肽原料药和客户肽（定制服务）、药品组合包装类产品、器械类产品、固体类产品六大系列。

2016 年，随着“两票制”、营改增等政策在各地的逐步推进，国家对医保控费力度的持续加大，医药行业整体处于不断调整的阶段，医药企业面临着新的挑战 and 机遇。公司坚持对双轮驱动战略的不断深化，在积极应对国内市场政策变化，保持国内市场平稳发展的同时，持续推进国外市场的拓展，促进公司的内生长，保证公司业绩实现。

2016 年，公司实现营业收入 85,504.79 万元，同比增 11.30%；其中，公司原料药业务实现营业收入 12,658.77 万元，同比增长 140.43%；公司客户肽业务实现营业收入 10,408.79 万元，同比增长 23.29%；公司多肽制剂业务实现营业收入 33,778.59 万元，同比减少 17.73%；公司药品组合包装产品实现营业收入 12,473.99 万元，同比增长 20.76%；公司器械类产品实现营业收入 15,698.12 万元，同比增长 41.32%；公司固体类产品实现营业收入 361.90 万元，同比增长 20.44%。

报告期内，公司围绕长期经营发展战略有序推进 2016 年度经营计划的部署，持续大力拓展国际市场，包括利拉鲁肽、醋酸格拉替雷等在内的原料药销量增长迅速；公司通过不断扩大原料药和客户肽产品的出口规模，国际业务实现稳步发展，逐渐成为公司主营业务收入的主要来源之一；同时积极储备国际市场项目，为国际市场的长远发展筹蓄能量。

公司重磅多肽原料药产品利拉鲁肽是一种胰高血糖素样肽-1（GLP-1）类似物，与人 GLP-1 具有 97% 的序列同源性，可以激活人 GLP-1 受体，促进胰腺细胞分泌胰岛素，适用于成人 II 型糖尿病患者控制血糖。利拉鲁肽与传统口服降糖药和胰岛素的区别是，能根据体内葡萄糖水平高低“按需”调节胰岛素分泌，同时还具有模拟人体自身内分泌，保护胰岛β 细胞功能的作用，拥有良好的市场前景。除治疗 II 型糖尿病外，利拉鲁肽还被 FDA 批准用与为肥胖症的治疗。同时，不断有临床实验证明，利拉鲁肽在其适应症领域具有治疗效果好，安全性高等特点。不仅具有降低心血管风险和心血管死亡风险的特点，在长期需要大剂量胰岛素治疗的 2 型糖尿病患者接受利拉鲁肽治疗 6 个月后，可见肝脏和皮下脂肪的减少和胰岛素分泌的改善，未来发展潜力巨大。目前，利拉鲁肽在全球 GLP-1 类药物市场中占据首位，2016 年全球销售额达 30 亿美元。

利拉鲁肽的制备技术难度之高属业界公认，生产出符合国内、外注册申报要求的原料药，具有一定的技术瓶颈。公司经过多年在多肽制药领域的技术培育，对多肽原料药的制备生产具有较强技术优势，并拥有多项具备自主知识产权的工艺技术。通过技术攻关，利拉鲁肽的杂质得到有效控制，克服大规模生产放大效应，其成本和质量得到业内多家企业的高度认可。

随着部分专利即将到期，国外利拉鲁肽仿制药申报进入黄金期，国际制药厂家对利拉鲁肽原料药需求量保持稳定增长，将进一步推动公司原料药的出口增长。

公司另一重磅多肽原料药醋酸格拉替雷是由谷氨酸、丙氨酸、酪氨酸和赖氨酸四种氨基酸组成的、具有一定分子量分布规律的多肽聚合物，用于治疗多发性硬化症，在具有较多多发性硬化症患者的西方国家中，醋酸格拉替雷的疗效与耐受性皆获得十足肯定。公司通过多年的技术攻关和创新，突破多项技术壁垒，生产的醋酸格拉替雷原料药药品品质和结构表征手段得到业内高度认可。随着相关药品国外专利保护情况的逐步明朗，公司正在积极推进醋酸格拉替雷注射液的 ANDA 申报，醋酸格拉替雷注射液仿制药通过 FDA 注册后将会对公司未来的经营业绩产生积极影响；并将拓展公司重磅品种在国际市场的研发、注册的布局，进一步完善公司的国际市场销售体系，极大提升公司的品牌知名度。

国内业务方面，并购成纪药业后，公司经营规模进一步扩大，公司的主营业务延伸至“药品+医疗器械”领域。经过 2015 年以来的整合管理及生产设备的升级改造，整合效益逐步显现，公司药品组合包装产品、器械类产品获得较快的增长。组合包装产品主要为“二合一”组合装置，即由“一次性使用无菌溶药器”或“一次性使用无菌棘齿式快速自动溶药器”和“加压灭菌注射用水”两种专利产品的组合，可以单独为医院供应，适用于临床上使用的各类粉针剂和冻干粉针剂的无菌自动配药。该产品为医护人员临床使用提供方便，患者用药更安全、可靠，能代替独立空调系统的无菌药室，减少医院投资建设成本，满足国家无菌配药要求的同时实现安全配药，临床意义重大。报告期内，成纪药业器械类销售产品主要为卡式全自动注射笔，该注射笔属于世界先进的自动注射技术，其进针和给药采取多个功能部件协同自动完成，实现自动排气、自动进针、自动给药、操作简单、使用方便，该注射笔不需要专业护士操作，患者可自行注射。该注射笔主要应用于院内外急救、自救，如：生化武器杀伤、原子辐射、紧急止痛、止血、解毒、急性猝死、心脑血管疾病、性病等疾病的预防、急救和治疗。报告期内，成纪药业固体类产品主要销售品种为小儿对乙酰氨基酚片，用于儿童普通感冒或流行性感冒引起的发热，也用于缓解轻至中度疼痛如头痛、关节痛、偏头痛、牙痛、肌肉痛、神经痛。该产品为儿童感冒速效药，安全可靠疗效好，是全国独家批准文号，属于 OTC（非处方药）和临床双跨产品。

公司不断深化产品销售渠道，持续销售模式的深化。通过对成熟品种产品定位和市场潜力的二次挖掘，延伸企业和产品的品牌张力；对专科药实行专业化推广，促使产品的应用适应症、应用科室、应用的规范化得到极大的拓展。报告期内，公司国内制剂销售处于调整阶段，受国内政策调整、医保控费等下行压力影响，部分产品销售情况有较明显波动，公司积极调整销售模式，针对产品特征制定不同的销售策略，在持续推进市场推广工作的同时，结合医保目录的最新调整，加强产品的市场化进程。报告期内，公司注射用特利加压素经过前期市场培养和专家教育，推广效果初步显现，同时，因其良好的临床效果良，在多个科室内实现了推广、使用，已逐步得到市场认可，具有较大的市场潜力。随着 2017 年国家新版医保目录的发布，公司产品特利加压素、依替巴肽及子公司成纪药业的小儿对乙酰氨基酚产品新增纳入医保目录；去氨加压素由医保“乙类”变为“甲类”，卡贝缩宫素、生长抑素等产品取消或调整了适应症限定范围，有利于公司产品销售、市场布局的拓展以及销售渠道的进一步下沉，对新产品的入市、主力产品的持续发力以及成熟产品的市场拓展具有积极作用，提高了公司

产品的市场影响力。

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	855,047,909.10	768,263,801.92	11.30%	419,428,160.60
归属于上市公司股东的净利润	291,924,689.16	305,342,048.44	-4.39%	171,561,684.61
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	265,203,014.20	297,331,413.24	-10.81%	168,994,671.78
经营活动产生的现金流量净额	296,411,774.75	138,840,479.75	113.49%	153,425,926.23
基本每股收益（元/股）	0.33	0.34	-2.94%	0.19
稀释每股收益（元/股）	0.33	0.34	-2.94%	0.19
加权平均净资产收益率	9.85%	12.73%	-2.88%	14.18%
	2016 年末	2015 年末	本年末比上年末增减	2014 年末
资产总额	4,457,010,553.90	3,545,999,431.90	25.69%	1,697,463,342.09
归属于上市公司股东的净资产	3,604,587,764.32	2,637,315,138.96	36.68%	1,296,146,362.39

(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	167,487,209.63	176,034,105.98	271,256,292.74	240,270,300.75
归属于上市公司股东的净利润	58,613,031.97	52,026,983.24	119,472,667.06	61,812,006.89
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	57,587,360.40	49,622,173.10	118,064,461.35	39,929,019.35
经营活动产生的现金流量净额	-60,006,828.70	107,008,816.96	1,642,402.69	247,767,383.80

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	22,972	年度报告披露日 前上一月末普通 股股东总数	24,531	报告期末表决权 恢复的优先股股 东总数（如有） （参见注 9）	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（如有） （参见注 9）	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	
曾少贵	境内自然人	25.82%	237,084,389	179,762,701	质押	191,492,039	
曾少强	境内自然人	19.59%	179,861,135	136,201,216	质押	136,251,459	
曾少彬	境内自然人	4.20%	38,608,032	29,456,614	质押	30,282,360	
陈自勤	境内自然人	4.04%	37,110,290	0	质押	30,400,000	
新疆丰庆股权投 资合伙企业（有限 合伙）	境内非国有法人	2.93%	26,874,000	0	质押	18,760,000	
中国建设银行股 份有限公司－华 夏医疗健康混合 型发起式证券投 资基金	其他	1.73%	15,861,186	0			
全国社保基金四 零六组合	其他	1.19	10,938,053	0			
中央汇金资产管 理有限责任公司	国有法人	1.10	10,056,900	0			
红土创新基金－ 广发证券－中国 华融资产管理股 份有限公司	其他	0.70	6,437,767	6,437,767			
夏杏娟	境内自然人	0.69	6,370,000	0			
上述股东关联关系或一致行动的说明	<p>(1) 公司上述股东中，曾少贵先生现任本公司董事长，直接间接持有公司 25.82% 的股份。曾少强先生现任本公司副董事长，直接间接持有公司 19.59% 的股份。曾少彬先生现任本公司监事，直接间接持有公司 4.20% 的股份。以上三人为兄弟关系，为公司控股股东及实际控制人。</p> <p>(2) 新疆丰庆股权投资合伙企业（有限合伙）的普通合伙人为公司董事、总裁袁建成先生，有限合伙人绝大多数为公司中高层管理人员及其他核心人员（部分离任）。</p>						

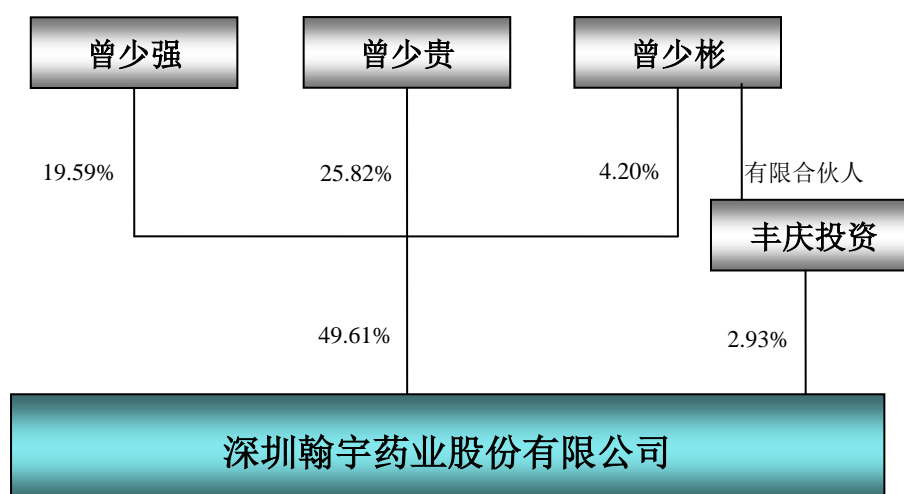
(3) 公司未知其它股东是否存在关联关系，也未知是否属于一致行动人。

(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



三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

目前，我国处于深化医疗体制改革的进程中，相关政策法规体系的逐步制定和不断完善，将进一步促进我国医药市场有序、健康地发展。面对“两票制”、“营改增”、药占比、医药控费等政策形势的急剧变化，药品价格下行压力明显，行业监管趋严，整个医药行业处于保持整体向上的缓慢发展阶段。公司积极应对政策及市场的变化趋势，调整销售策略和产品推广模式，在持续加大海外市场开拓力度的同时，强化国内产品市场布局，积极实践总体战略目标，稳步推进公司各项业务的发展。报告期内，公司实现营业收入 85,504.79 万元，比上年同期增长 11.30%。由于报告期内仍处于子公司成纪药业的业绩承诺期间，成纪药业 2016 年度实际经营业绩完成情况与收购时承诺业绩有一定差距，根据《企业会计准则》及公司会计政策的相关规定，2016 年度，公司对合并成纪药业形成的商誉进行了商誉减值 3,983.67 万元，这一部分资产减值计入净利润。报告期内，归属于上市公司股东的净利润为 29,192.47 万元，比上年同期减少 4.39%。

公司全资子公司甘肃成纪生物药业有限公司（以下简称“成纪药业”）于 2015 年完成整合，各项业务保持稳步发展。报告期内，成纪药业实现营业收入 29,190.29 万元，实现净利润 16,937.43 万元。对成纪药业的收购完成后，公司的产业链得到快速拓展，核心业务从注射剂的研发、生产向注射剂的无菌使用延伸，强化了公司注射剂产品的核心竞争优势，为公司进一

步实现总体战略目标奠定基础。

国际市场方面，公司重磅产品利拉鲁肽、格拉替雷产品的市场前景良好，各项业务发展顺利。随着重磅产品原研专利保护即将到期的刺激，全球各大仿制药企业蠢蠢欲动，纷纷瞄准这块市场。利拉鲁肽的专利挑战已由国外仿制药巨头 TEVA 拉开序幕，未来随着专利挑战的逐步推进，仿制药市场被打开，有利于全球仿制药企业的良性竞争。公司的原料药产品，经过长期的研究开发及技术更新，在国际市场上具有一定的竞争优势。截至本报告披露日，公司的利拉鲁肽制备技术已获得美国及欧洲专利授权。2016 年，受益于相关产品国际仿制药市场的发展，公司海外市场发展迅速，产品质量获得全球客户的一致认可，并取得了与多家优质企业的合作意向。随着公司原料药产品 DMF 文件的更新、激活，客户仿制药注册进度的逐步推进，公司海外市场得到快速发展。未来，公司还将积极储备优质产品，利用公司在多肽领域的技术、产品、人才和品牌等方面的优势，积极开展多领域的合作和并购，在保证原料药市场稳步增长的同时，大力推动国际制剂业务的发展，进一步完善在市场准入、市场拓展等方面的竞争格局。

目前，国际医药市场依然承受着医保压力的影响，对仿制药需求较大。在未来较长时间内，全球仿制药需求仍有可能大于创新药。随着部分国际重磅产品专利保护到期，全球市场迎来一波仿制药申请的高潮，有利于公司原料药产品的出口销量。报告期内公司不断提升核心技术竞争优势，加强与国际客户的紧密联系，利用自身的产品优势，在竞争激烈的国际原料药市场中抢占优先地位，把握国际市场的变化趋势，国际业务获得了快速增长。报告期内，公司重大技术“多肽化学修饰的关键技术及其在多肽新药创制中的应用”荣获 2016 年度国家科学技术发明奖二等奖的国家级荣誉。公司将持续完善国际市场的销售体系，提升公司品牌的国际影响力。研发方面，公司进一步加大研发投入，强化研发项目管理工作，提升整个公司的自主创新能力，取得国内行业领先地位。同时，持续加大研发力度，集中推进糖尿病、心血管、多发性硬化症等慢性病药物的研究开发进展，积极储备药品研究开发过程中的关键技术，推进知识产权战略工作落实，为公司长期战略发展储备核心技术资源。积极做好仿制药的获批计划及落实；仿制药一致性评价计划及落实；仿制药国际注册计划及落实；进行高端制剂、国内和国际注册管理人才的积极储备。报告期内，2016 年 2 月，公司卡贝缩宫素及卡贝缩宫素注射液经国家食品药品监督管理总局批准上市。卡贝缩宫素是产后出血的临床急救药，具有起效快、作用时间长、临床应用安全有效等优势，属临床急需的药品。该药品的上市丰富了公司核心产品种类，优化了公司产品结构，将对公司业绩提升产生重大积极影响。2016 年 3 月，公司分别收到国家食品药品监督管理总局核准签发的关于替可克肽和齐考诺肽的《药物临床试验批件》，同意上述两种药品进行临床试验，替可克肽和齐考诺肽是公司自主研发的多肽药品。替可克肽适用于婴儿痉挛症、溃疡性结肠炎和克罗恩病，幼年风湿性关节炎或风湿性关节炎和骨关节病的辅助治疗，尤其适用于不耐受口服糖皮质激素治疗或正常剂量的糖皮质激素治疗已无效的病人。齐考诺肽用于适合鞘内注射并且对其他治疗（如全身镇痛药、辅助治疗或鞘内注射吗啡）不能耐受或无效的严重慢性疼痛患者。2016 年 9 月，公司获得美国食品和药物管理局颁布的醋酸加尼瑞克 DMF 注册号，醋酸加尼瑞克主要用于在接受辅助生殖技术(ART)控制性卵巢刺激(COS)方案的妇女中预防过早出现促黄体激素(LH)峰。在同品种的市场竞争中，客户将优先考虑取得 DMF 注册号的公司及其原料药产品，有利于公司寻找市场机遇、开拓客户，为公司醋酸

加尼瑞克产品进入国际市场提供了“通行证”。

公司继续推进与科信必成的合作项目，持续推进高端缓控释制剂的研发交接与新药申报。报告期内，公司分别收到国家食品药品监督管理总局核准签发的关于单硝酸异山梨酯缓释片、盐酸氨溴索缓释片、克拉霉素缓释片、盐酸维拉帕米缓释片、别嘌醇缓释胶囊、盐酸曲美他嗪缓释片、褪黑素缓释片、琥珀酸美托洛尔非洛地平缓释片等 8 种药品的《药物临床试验批件》。公司将按上述药物临床试验批件要求开展人体生物等效性（BE）试验，并于 BE 试验结束后向国家食药监局递交 BE 试验资料及相关资料，申请上市生产批件。上市产品的注册申报进展，极大的丰富了公司研发产品储备线，为公司提升核心竞争力夯实基础。

报告期内成纪药业的注射用甲磺酸加贝酯和布美他尼注射液获得国家食品药品监督管理总局批准上市；记忆型可调注射笔获得甘肃省食品药品监督管理总局批准上市，记忆型可调注射笔主要用于胰岛素、生物制品等慢病治疗药物的常规注射，丰富了成纪药业器械产品种类，优化了产品结构，对未来成纪药业的业绩发展有积极作用。

知识产权方面，公司继续加强对知识产权和核心技术的保护力度。报告期内，公司新增获得发明专利授权 36 项，其中美国专利 2 项，欧洲专利 1 项；截至本报告披露日，公司共拥有专利授权 214 项。公司在商标注册方面亦取得一定的进展，报告期内，公司新增获得国内商标 20 项。“醋酸胸腺五肽规模化制备方法”荣获第十八届中国专利奖优秀奖；广东省知识产权局、广东知识产权保护协会认定翰宇药业为“广东省知识产权示范企业”。

质量和生产管理方面，公司始终贯彻“仁心仁义做好药，专业专注保质量”质量方针。一是完善质量管理体系，加强质量审计和自查力度；二是提高生产效率和扩大产能，合理安排多肽原料药生产线，充分利用坪山公司先进的全自动小容量注射剂生产线；报告期间，公司积极安排武汉翰宇生产基地的建设工作，其“原料药生产基地”8 栋单体建筑全部顺利封顶，下一步，公司将继续推进项目计划，完成武汉翰宇生产基地建设，构建符合国家医药发展规划的国际一流的多肽原料药生产基地以及高端缓控释剂品种生产基地。

国内销售方面，公司积极把握行业政策动态，加强销售团队建设，深化销售模式改革，在维护已有产品现有市场的基础上，积极推进新产品的上市推广工作。不断强化自身基础建设，完善产品品种的精细化管理和差异化，针对品种自身特点，制定不同销售策略，持续加强特利加压素等高端品种的学术推广工作，不断拓展已有产品的销售及市场布局，完善销售渠道的进一步下沉。截至本报告披露日，公司产品特利加压素、依替巴肽，及子公司成纪药业产品小儿对乙酰氨基酚新增纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2017 年版）》，提高了产品市场影响力，对新产品的学术推广和市场培育有积极作用。

公司持续大力拓展国际市场，国际业务获得快速增长，成纪药业整合效果初步显现，各项业务稳步发展。受国内招投标进度、老产品市场调整等因素影响，公司国内制剂市场保持平稳发展，部分产品市场推广效果逐渐显现，产品销售获得较大增长。随着新产品注册上市工作的完成，其招标入市工作也在有序进行，需要一定时间完成市场布局及培育推广工作，实现产品市场价值。国内医药市场不断发展，部分老产品面临市场结构优化、医保控费等压力，进入市场调整期，亟需解决市场

环境变化及产品优化升级等问题，公司已采取各项措施，以应对市场发展的机遇及挑战。

管理方面，公司加强集团化管理，整合各子、分公司资源。报告期内，公司继续加强战略管理体系和卓越绩效模式的建设，不断完善和落实各项规章制度，完善公司治理结构，加强公司内部控制，规范管理，系统防范经营风险，建立高效、畅通的管理流程，提高公司抗风险能力，提升公司治理水平，确保公司健康、良好发展。报告期内，持续加强企业文化建设，增强公司的整体凝聚力，继续推进企业核心价值观的宣贯，以事业和文化的共振持续提升团队向心力和战斗力。报告期内，公司进一步完善顶层架构设计，持续组织优化与人才引进。完善人才盘点与评估机制并持续实施，聚焦高级管理人才的引进及储备，确保良性的人才梯队建设。报告期内，公司积极整合子公司成纪药业的生产优势，将自身业务渠道与客户资源与成纪药业的产品潜力完美结合，加强协调效应，扩大销售规模。报告期内，公司在深圳证券交易所上市公司 2015 年度信息披露考核中获评为 A，考核结果体现了深交所对公司在信息披露、规范运作、投资者关系管理等方面工作的肯定。

资本管理方面，公司加大投融资的力度，提升公司运营和资金利用率，为积极落实内涵式发展和外延式发展并重的“双轮驱动”战略提供资源。报告期内，公司积极推动非公开发行股票事宜，2016 年 5 月 10 日，公司非公开发行股票申请获得中国证券监督管理委员会发行审核委员会审核通过，核准公司可非公开发行不超过 71,279,588 股新股；2016 年 10 月 14 日，公司披露了《深圳翰宇药业股份有限公司非公开发行股票发行情况暨上市公告书》（公告编号：2016-102），公司非公开发行股票于 2016 年 10 月 17 日在深圳证券交易所正式发行上市。本次发行募集资金总额为 65,999.99 万元，所募集资金将用于加强公司研发能力。

为进一步鼓励创新，寻找合适的外延式发展方向，截至报告披露日，公司投资 100 万人民币参股广州民营投资股份有限公司，成为其创始股东之一。未来，公司将积极寻找创新产品等合作内容，充分利用广州民营投资股份有限公司的资本平台，积极参与各项重大建设项目投资，发展有利的全球并购项目，完善外延式发展的战略方向。

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

	营业收入	营业成本	毛利率	营业收入比上年 同期增减	营业成本比上年 同期增减	毛利率比上年同 期增减
分行业						
医药制造业	855,047,909.10	169,430,845.55	80.18%	11.30%	15.45%	-0.71%
分产品						
制剂	337,785,929.80	79,401,473.57	76.49%	-17.73%	-1.00%	-3.97%

其中：注射用胸腺五肽	39,279,510.94	22,634,840.87	42.37%	-70.85%	9.96%	-42.35%
注射用生长抑素	87,061,848.60	25,629,052.22	70.56%	-5.26%	-2.57%	-0.81%
醋酸去氨加压素注射液	24,580,993.32	10,930,983.73	55.53%	-3.24%	-18.97%	8.63%
注射用特利加压素	139,179,571.19	5,113,509.86	96.33%	4.94%	97.25%	-1.72%
其他制剂	47,684,005.75	15,093,086.89	68.35%	83.98%	-12.44%	34.85%
原料药	126,587,676.65	25,162,208.60	80.12%	140.43%	170.64%	-2.22%
客户肽	104,087,879.87	9,406,528.90	90.96%	23.29%	-21.19%	5.10%
技术服务费	1,246,356.38	-	100.00%	-61.25%	0.00%	0.00%
药品组合包装产品	124,739,889.27	36,371,595.22	70.84%	20.76%	30.29%	-2.13%
器械类	156,981,215.10	12,674,190.20	91.93%	41.32%	5.62%	2.73%
固体类	3,618,962.03	6,414,849.06	-77.26%	20.44%	18.86%	2.34%
分地区						
华东区	223,522,191.38	35,292,186.33	84.21%	213.38%	154.00%	3.69%
华北区	93,219,439.83	20,728,637.13	77.76%	-58.57%	-39.44%	-7.02%
华中区	111,928,560.17	20,399,472.06	81.77%	-16.52%	-25.28%	2.14%
华西区	107,944,715.57	37,459,954.42	65.30%	-25.36%	17.54%	-12.66%
华南区	92,368,475.37	21,905,869.75	76.28%	69.69%	14.73%	11.36%
国外	226,064,526.78	33,644,725.86	85.12%	62.83%	65.22%	-0.22%

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

单位：元

	2016 年		2015 年		同比增减
	金额	占营业收入比重	金额	占营业收入比重	
营业收入合计	855,047,909.10	100.00%	768,263,801.92	100.00%	11.30%
分行业					

医药制造业	855,047,909.10	100.00%	768,263,801.92	100.00%	11.30%
分产品					
制剂	337,785,929.80	39.50%	410,589,537.70	53.44%	-17.73%
其中：注射用胸腺五肽	39,279,510.94	4.59%	134,741,461.07	17.54%	-70.85%
注射用生长抑素	87,061,848.60	10.18%	91,892,286.28	11.96%	-5.26%
醋酸去氨加压素注射液	24,580,993.32	2.87%	25,405,324.87	3.31%	-3.24%
注射用特利加压素	139,179,571.19	16.28%	132,632,043.03	17.26%	4.94%
其他制剂	47,684,005.75	5.58%	25,918,422.46	3.37%	83.98%
原料药	126,587,676.65	14.80%	52,651,620.82	6.85%	140.43%
客户肽	104,087,879.87	12.17%	84,423,414.08	10.99%	23.29%
技术服务费	1,246,356.38	0.15%	3,216,476.88	0.42%	-61.25%
药品组合包装产品	124,739,889.27	14.59%	103,298,136.29	13.45%	20.76%
器械类	156,981,215.10	18.36%	111,079,743.49	14.46%	41.32%
固体类	3,618,962.03	0.42%	3,004,872.66	0.39%	20.44%
分地区					
华东区	223,522,191.38	26.14%	71,326,138.58	9.28%	213.38%
华北区	93,219,439.83	10.90%	224,984,250.65	29.28%	-58.57%
华中区	111,928,560.17	13.09%	134,070,457.44	17.45%	-16.52%
华西区	107,944,715.57	12.62%	144,612,624.03	18.82%	-25.36%
华南区	92,368,475.37	10.80%	54,434,695.84	7.09%	69.69%
国外	226,064,526.78	26.44%	138,835,635.39	18.07%	62.83%

自 2015 年完成成纪药业收购以来，公司核心产品业务向医疗器械延伸。报告期内，公司主要产品包括多肽制剂、多肽原料药和客户肽（定制服务）、药品组合包装类产品、器械类产品、固体类产品六大系列。报告期内，公司主营业务实现平稳发展，实现营业收入 85,504.79 万元，比上年同期增长 11.30%；归属于上市公司股东的净利润为 29,192.47 万元，比上年同期减少 4.39%。

2016 年度，公司持续加大海外市场的开拓力度，受益于部分重磅多肽药物的专利到期或即将到期，公司原料药和客户肽出口增长迅速，国际业务销售业绩增长较大，逐渐成为公司主营业务收入的主要来源之一。报告期内，原料药业务实现营业收入 12,658.77 万元，比上年同期增长 140.43%；客户肽业务实现营业收入 10,408.79 万元，比上年同期增长 23.29%。

国内市场方面，由于国内招投标进展缓慢，公司新产品于 2016 年暂未实现规模化销售。公司积极贯彻两票制、营改增以及医药卫生体制改革等一系列政策的实施，对国内销售策略、模式进行了相应的调整，国内制剂业务受此影响，保持平稳

发展。报告期内，制剂业务实现销售收入 33,778.59 万元，比上年同期减少 17.73%；各品种具体情况如下：受全国招投标限价的影响，注射用特利加压素实现营业收入 13,917.96 万元，比上年同期增长 4.94%；受产品结构优化及市场布局调整的影响，注射用生长抑素、醋酸去氨加压素注射液报告期内营业收入分别较上年同期减少 5.26% 和 3.24%，注射用生长抑素实现营业收入 8,706.18 万元，醋酸去氨加压素注射液实现营业收入 2,458.10 万元；受全国招投标进展及全国招标限价的影响，注射用胸腺五肽实现营业收入 3,927.95 万元，比上年同期减少 70.85%。随着新产品招标入市工作的有序推进，公司加大新产品的市场推广力度，取得一定进展，报告期内，其他制剂实现营业收入 47,684,005.75 元，较上年同期增长 83.98%。

2016 年，成纪药业药品组合包装类产品实现营业收入 12,473.99 万元，比上年同期增长 20.76%；器械类产品实现营业收入 15,698.12 万元，比上年同期增长 41.32%；固体类产品实现营业收入 361.90 万元，比上年同期增长 20.44%。

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

公司报告期无会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况。

(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。