海南普利制药股份有限公司 2017 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

公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实、准确、完整,不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并承担个别和连带的法律责任。所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。公司负责人范敏华、主管会计工作负责人罗佟凝及会计机构负责人(会计主管人员)朱显华声明:保证本半年度报告中财务报表的真实、准确、完整。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 122117620 为基数,向全体股东每 10 股派发现金红利 1.60 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 5 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	普利制药	股票代码		300630
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	周茂		徐兆	
办公地址	海南省海口市美兰区桂林洋	经济开发区	海南省海口市	万美兰区桂林洋经济开发区
传真	0898-65710369		0898-6571036	59
电话	0898-66661090		0898-6666109	90
电子信箱	字信箱 securities@hnpoly.com securities@hnpoly.com		poly.com	

2、报告期主要业务或产品简介

公司销售产品主要为处方药,涵盖抗过敏类药物、非甾体抗炎类药物、抗生素类药物、

消化类药物等领域。主要产品具体构成情况如下表所示:

序号	应用领域	通用名	功能主治	医保情况
1	抗过敏类药 物	分散片	泪和充血; 腭痒及咳嗽; 3、慢	国家乙类 2017已公布医保省份: 辽宁、江苏、 吉林、安徽、福建、北京
2		干混悬剂	性特发性荨麻疹的相关症状如 瘙痒,并可减少荨麻疹的数量及 大小	国家乙类 2017已公布医保省份: 辽宁、江苏、 吉林、安徽、福建、北京
3		地氯雷他定 片		基药省份:浙江、广西; 国家乙类 2017已公布医保省份:辽宁、江苏、 吉林、安徽、福建、北京
4	类药物	肠溶缓释胶 囊	1、缓解风湿性或类风湿关节炎, 急慢性关节炎,急慢性强直性脊柱关节病;2、肩周炎,腱鞘炎、 滑囊炎及腱鞘炎;3、腰背痛、 扭伤、劳损;4、急性痛风;5、 痛经,牙痛,头痛和术后疼痛等	国家甲类
5	抗生素类药 物	缓释片		· · · · ·
6		沙星胶囊	敏感细菌所引起的下列轻、中度 感染; 1、呼吸系统感染; 2、泌 尿系统感染; 3、生殖系统感染; 4、皮肤软组织感染; 5、肠道感 染; 6、其他感染	
7			本品适用于敏感病原菌所致的 社区获得性肺炎、盆腔炎性疾病	
8		干混悬剂	敏感细菌所引起的下列感染:1、 化脓性链球菌引起的急性咽炎、 急性扁桃体炎;2、敏感细菌引 起的鼻窦炎、中耳炎、急性支气 管炎、慢性支气管炎急性发作; 3、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌 以及肺炎支原体所致的肺炎;4、 沙眼衣原体及非多种耐药淋病 奈瑟菌所致的尿道炎和宫颈炎; 5、敏感细菌引起的皮肤软组织 感染	
9	消化类药物	布汀片	1.胃肠道运动功能紊乱引起的 食欲不振、恶心、呕吐、嗳气、 腹胀、腹鸣、腹痛、腹泻、便秘 等症状的改善;2.肠道易激惹综 合征	

除上述主要产品外,公司产品还包括益肝灵液体胶囊、别嘌醇缓释片、茶碱缓释胶囊、阿司匹林双嘧达莫缓释胶囊、二甲双胍缓释片、积雪苷霜软膏等产品,覆盖清肝解毒类、非

甾体抗炎类、呼吸系统类、血液系统类等领域。

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 \lor 否

单位: 人民币元

	2017年	2016年	本年比上年增减	2015年
营业收入	324,826,689.90	248,009,195.81	30.97%	202,822,750.76
归属于上市公司股东的净利润	98,404,449.97	69,778,546.44	41.02%	50,701,923.89
归属于上市公司股东的扣除非经 常性损益的净利润	86,822,845.13	61,036,679.42	42.25%	45,545,787.65
经营活动产生的现金流量净额	93,790,991.62	55,529,916.13	68.90%	58,137,746.69
基本每股收益(元/股)	0.86	0.76	13.16%	0.55
稀释每股收益(元/股)	0.86	0.76	13.16%	0.55
加权平均净资产收益率	16.59%	25.21%	-8.62%	21.25%
	2017 年末	2016年末	本年末比上年末增减	2015 年末
资产总额	874,530,945.96	439,721,630.51	98.88%	366,855,962.31
归属于上市公司股东的净资产	721,372,960.59	307,120,801.91	134.88%	255,659,898.47

(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	48,232,478.57	81,852,988.40	68,520,281.05	126,220,941.88
归属于上市公司股东的净利润	10,354,472.51	20,868,276.31	29,299,623.52	37,882,077.63
归属于上市公司股东的扣除非经 常性损益的净利润	11,528,044.44	18,551,606.83	28,578,882.54	28,164,311.32
经营活动产生的现金流量净额	952,744.20	25,333,931.92	8,851,188.66	56,866,241.31

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	6,020	年度报告披露 日前一个月末 普通股股东总 数	6,183	报告期末表决 权恢复的优先 股股东总数	0 ā	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	质押或	冻结情况

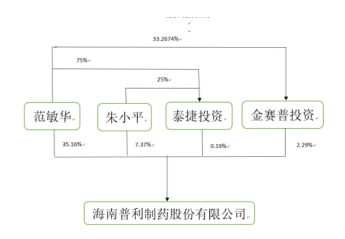
				量	股份状态	数量
范敏华	境内自然人	35.16%	42,932,000	42,932,000	质押	2,320,000
综合制药(香 港)有限公司	境外法人	17.53%	21,411,756	21,411,756		
朱小平	境内自然人	7.37%	9,000,000	9,000,000		
瑞康投资集团 有限公司	境外法人	6.17%	7,529,404	7,529,404		
杭州金赛普投 资管理股份有 限公司	境内非国有 法人	2.29%	2,800,000	2,800,000		
泰康人寿保险 有限责任公司 一投连一创新 动力	其他	1.80%	2,193,246			
中国建设银行 股份有限公司 一融通互联网 传媒灵活配置 混合型证券投资基金	其他	1.23%	1,502,278			
沈岑诚	境内自然人	1.19%	1,450,000			
中国建设银行 股份有限公司 一融通领先成 长混合型证券 投资基金 (LOF)	其他	0.87%	1,061,073			
中国工商银行股份有限公司一汇添富医药保健混合型证券投资基金	其他	0.82%	1,000,000			
上述股东关联乡动的说明	· 长系或一致行	金赛普投资管理服	设份有限公司实际控	生为夫妻关系;沈岑诚为范 制人为范敏华女士;未知前 0名股东之间是否存在关联	10 名无限售流	通股股东之间

(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 否

(一) 主营业务范围

公司是专业从事药物研发、生产和销售的高新技术企业,已获得中国医药企业制剂国际化先导企业认证,被评为海南省医药行业优秀企业。公司主要产品地氯雷他定片为国家级火炬项目,地氯雷他定干混悬剂为海南省高新技术产品,"双氯芬酸钠肠溶缓释胶囊的研制及生产转化"项目获海南省科学技术二等奖,"地氯雷他定干混悬剂的开发及产业化"项目获海南省科学技术三等奖,"芙必叮(地氯雷他定干混悬剂)"被海南省医药行业协会评为海南省医药行业优秀产品,地氯雷他定分散片和地氯雷他定干混悬剂在"第28届全国医药经济信息发布会"上获2016中国制药.品牌榜(抗过敏药类别)的医院终端和基层终端2项品牌榜,地氯雷他

定干混悬剂(2.5mg: 0.5g)儿童专用说明书已获得CFDA批准。公司商标" 及" 及" 英必叮" 被海南省工商管理局认定为"海南省著名商标"。2017年7月,注射用阿奇霉素通过优先审评程序获批,在"第29届全国医药经济信息发布会"上获2017中国制药•品牌榜锐榜(抗感染药类别)。

公司以美国FDA、欧盟EMA、WHO和中国CFDA等药监部门对相关药品生产质量标准为基础,不断提升药品生产工艺水平和质量控制能力,不断增强药品智能制造及自动化生产能力。公司生产线均已通过国内药品新版GMP认证,原料药、冻干粉针剂生产线已通过美国FDA、欧盟EMA及WHO相关生产质量规范(cGMP、GMP)审计,小容量注射液生产线已通过欧盟EMA的GMP审计。2015年6月,公司药品制剂生产基地被国家工信部认定为智能制造试点示范项目(药品制剂生产智能工厂)。2016年12月,浙江普利"符合欧美标准的儿童药生产建设-年产制剂产品15亿片/粒/袋/支生产线及研发中心建设"项目被国家工信部纳入2016年

工业转型升级(中国制造2025)资金重点项目安排计划。

公司在缓控释制剂技术、包衣掩味制剂技术和难溶性药物增溶制剂技术等方面拥有丰富的技术储备。公司已取得专利技术49项,其中发明专利46项,拥有76个生产批准文号,其中包括63个制剂药品生产批准文号(境内化学药批文49个,美国FDA化学药批文1个,荷兰化学药批文4个,德国化学药批文2个,法国化学药批文1个,WHO化学药预认证1个,国内中成药批文5个),10个原料药生产批准文号,3个药用辅料生产批准文号。目前,公司产品中有27个品种规格被列入《国家医保目录》(甲类品种14个,乙类品种13个),其中地氯雷他定(片、分散片、干混悬剂)、积雪苷软膏列入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育险药品目录》(2017年版),10个品种规格被列入部分省的《省医保目录》;11个品种规格被列入《国家基本药物目录》,10个品种规格被列入部分省的《省基本药物目录》。

(二) 主要产品和用途

公司销售产品主要为处方药,涵盖抗过敏类药物、非甾体抗炎类药物、抗生素类药物、消化类药物等领域。主要产品具体构成情况如下表所示:

序号	应用领域	通用名	功能主治	医保情况
1		地氯雷他定	1、快速缓解过敏性鼻炎的相关	基药省份:浙江
	物	分散片	症状,如打喷嚏,流涕和鼻痒,	国家乙类
			鼻粘膜充血/鼻塞; 2、眼痒、流	2017已公布医保省份:辽宁、江苏、
			泪和充血; 腭痒及咳嗽; 3、慢	
2			性特发性荨麻疹的相关症状如	
		干混悬剂	瘙痒,并可减少荨麻疹的数量及	2017已公布医保省份:辽宁、江苏、
			大小	吉林、安徽、福建、北京
3		地氯雷他定		基药省份:浙江、广西;
		片		国家乙类
				2017已公布医保省份:辽宁、江苏、
				吉林、安徽、福建、北京
4			1、缓解风湿性或类风湿关节炎,	
	类药物		急慢性关节炎,急慢性强直性脊	国家甲类
		囊	柱关节病; 2、肩周炎, 腱鞘炎、	
			滑囊炎及腱鞘炎; 3、腰背痛、	
			扭伤、劳损; 4、急性痛风; 5、	
5	下 		痛经,牙痛,头痛和术后疼痛等	
3	抗生素类药 物	兄拉每系 缓释片		河南、天津、湖南、贵州、广西、 内蒙古、安徽、山东、湖北、浙江、
	170	坂件 月	内恋亲: 1、下吁吸追恋亲: 如 支气管炎、肺炎等; 2、上呼吸	
			道感染:如咽炎、窦炎等;3、	17711、1月)
			皮肤及软组织的轻中度感染:如	
			毛囊炎、蜂窝组织炎、丹毒等	
6		盐酸左氢氟	敏感细菌所引起的下列轻、中度	国家甲类
			感染; 1、呼吸系统感染; 2、泌	
			尿系统感染; 3、生殖系统感染;	
			4、皮肤软组织感染;5、肠道感	
			染;6、其他感染	
7		注射用阿奇	本品适用于敏感病原菌所致的	国家乙类
		霉素	社区获得性肺炎、盆腔炎性疾病	
8		阿奇霉素	敏感细菌所引起的下列感染:1、	国家乙类
		干混悬剂	化脓性链球菌引起的急性咽炎、	

		急性扁桃体炎; 2、敏感细菌引起的鼻窦炎、中耳炎、急性支气管炎、慢性支气管炎急性发作; 3、肺炎链球菌、流感嗜血杆菌以及肺炎支原体所致的肺炎; 4、沙眼衣原体及非多种耐药淋病奈瑟菌所致的尿道炎和宫颈炎; 5、敏感细菌引起的皮肤软组织感染	
9	布汀片	1.胃肠道运动功能紊乱引起的 食欲不振、恶心、呕吐、嗳气、 腹胀、腹鸣、腹痛、腹泻、便秘 等症状的改善;2.肠道易激惹综 合征	国家乙类

除上述主要产品外,公司产品还包括益肝灵液体胶囊、别嘌醇缓释片、茶碱缓释胶囊、 阿司匹林双嘧达莫缓释胶囊、二甲双胍缓释片、积雪苷霜软膏等产品,覆盖清肝解毒类、非 甾体抗炎类、呼吸系统类、血液系统类等领域。

(三) 经营模式

公司拥有独立完整的采购、生产和销售体系,依据自身情况、市场规则和运作机制,独立进行经营活动。

1、采购模式

公司生产所需的原材料包括原料、辅料、包装材料等。其中原料主要包括克拉霉素原料药、马来酸曲美布汀原料药、盐酸左氧氟沙星原料药、阿奇霉素原料药、双氯芬酸钠原料药、氯雷他定原料等,辅料主要包括填充剂、崩解剂、粘合剂、包衣材料等,包装材料主要包括纸盒、空心胶囊、复合膜等。公司原材料采购基本遵循"以产定购"的模式,根据生产计划、库存情况及原材料市场情况进行采购。

公司结合行业特点及GMP管理要求,制定了包括《供应商管理》、《供应商首次审计规程》、《供应商现场审计规程》、《物料需求的制订》、《生产订单控制》、《产品BOM管理》、《物料的采购管理》、《物料的入库控制》在内的一系列关于供应商管理、物料需求及计划的制订、物料采购、采购规程及质量检验、入库管理的采购管理制度。采购部作为主要负责部门与质量系统、生产系统、财务部等共同配合完成采购任务。

公司采购建立在合格供应商管理的基础上,主要分为制定计划、实施采购、验收入库、物料存储等主要环节。

2、生产模式

公司主要采用"以销定产"的生产模式,以市场需求为导向,根据订货合同和预计销售情况,结合库存情况编制生产计划。

公司根据美国FDA、欧盟EMA、WHO及中国CFDA的要求建立了完整的GMP管理制度,制定了详细的管理标准和操作规程,实现了符合高标准GMP管理要求下的所有生产环节标准化、程序化、制度化,保证了生产的顺利进行。

公司总经理办公会根据产品的历史销售情况、市场部门的销售预测、销售部提供的客户订单等信息,结合产品库存、生产周期、检验时限等综合情况,编制产品的年度生产规划,

组织配置生产资源,并于每月根据销售管理部提供的市场供需状况制定三个月后的月度生产计划。生产管理部接到月度生产计划后,根据产品库存、交货时间、原料供应情况安排周排产计划。

生产管理部根据月生产计划下达批生产指令单,生产部门取得批生产指令单后向物控部领取物料,物控部严格根据批生产指令单的内容,经复核数量、规格等内容后发放物料,并做好物料相应账、卡、单的记录。

公司生产过程实行全面质量管理制度,生产过程每一个规定的控制节点均需经过QA确认,由质量部门全程参与生产质量控制,严格执行审核放行程序。每月在生产和质量专题会议上通报并分析月度产品质量信息,及时纠正及预防可能发生的偏差(CAPA),并向省食药监局安监处报告质量信息。

公司每批产品必须经过严格的质量检验,质量检验合格、生产记录审核合格和检验记录审核合格后方可入合格品库并放行。产品对外销售时,质量部根据相关规定对放行产品进行法定留样,并根据年度稳定性计划进行产品稳定性考察。

3、销售模式

公司在国内的制剂销售采用经销商模式和配送商模式,原料药销售采用直销方式,国际市场主要通过经销商销售。

(1) 国内销售模式

公司主要采用经销商模式和配送商模式进行产品销售,制定了《客户分级销售管理SOP》、《市场推广活动管理SOP》、《协议规范签订、审核审批、考核管理SOP》、《招标、物价、医保管理SOP》、《销售流向数据管理SOP》、《配送商选择、维护管理SOP》、《配送商货、票、款、应收管理SOP》、《销售组织与营销网络建设SOP》等销售管理标准操作规程,从客户管理、市场推广、协议签订、招投标、销售流向管理、应收账款、营销组织与网络建设等各个方面对销售流程进行管理。

公司产品主要为处方药,专业性和技术性较强,产品的市场需求除了适应症的市场容量和药品疗效外,主要取决于医生对该药品的认知程度,产品的销售需要配合对终端医院的学术推广。

在经销商模式下,公司向经销商提供产品简介、招标资料,对经销商进行产品知识培训,由经销商参与并主导对区域市场、终端市场的产品推广活动,并配合公司完成当地的招投标,中标后与公司签订年度销售合同。在经销商模式下,公司产品出货价格、毛利率、销售费用率相对较低。

在配送商模式下,公司主导终端医院的专业化学术推广活动,并选择医药流通企业作为 配送商向医院等终端进行产品配送。在公司主导专业学术推广活动的情况下,公司产品出货 价格、毛利率、销售费用率相对较高。

(四)报告期业绩驱动因素

报告期内,公司实现营业总收入同比上升30.97%;利润总额比上年同期上升了42.38%; 实现归属于上市公司股东的净利润比上年同期上升了41.02%。

报告期内,公司实现营业总收入32,482.67万元,较上年同期增加7,681.75万元,同比增加了30.97%,其中: 抗过敏实现销售收入计13.836.71万元,较上年同同比增加了30.04%; 抗生

素产品实现销售收入6178.60万元,较上年同比增加了66.43%;消化类产品实现销售收入2,101.89万元,较上年同期同比增加了36.07%;

报告期内,营业总成本共计22,269.22万元,较上年同期同比增长了26.34%,主要是增加了主营产品的销售成本;

(五) 行业所处的地位

公司产品主要覆盖抗过敏类药物、非甾体抗炎药物、抗生素类药物和消化类药物等领域,其中细分市场主要为抗过敏药物中的地氯雷他定制剂,非甾体抗炎药物中的双氯芬酸制剂,抗生素类药物中的克拉霉素制剂,以及消化类药物中的马来酸曲美布汀制剂。公司产品能够覆盖众多治疗领域,在销的主导产品覆盖抗过敏类、非甾体抗炎类、抗微生物类、消化类等领域,其他产品及拥有生产许可的储备产品主要覆盖清肝解毒类、非甾体抗炎类、呼吸系统类、血液系统类、神经系统类、循环系统类、解热镇痛类等领域。公司拥有76个生产批准文号,其中包括62个药品生产批准文号,10个原料药生产批准文号,3个药用辅料生产批准文号,能够有效分散单一品种存在的市场风险。公司地氯雷他定等品种的原料药均为自产,具有原料制剂一体化的资源优势和成本优势。

同时,公司已进入针剂品种的国际研发及销售,2008年开始,公司从注射用阿奇霉素和注射用更昔洛韦钠入手进行针剂产品的国际研发,2012年注射用阿奇霉素递交了美国和国内的产品注册申请,2015年10月,公司注射用阿奇霉素申请获美国FDA暂时性批准,2016年9月该产品由于美国GMP审计通过现已获得国内优先审评审批资格。2017年7月,注射用阿奇霉素(普利舒奇)通过优先审评程序获得了国家食药监总局颁发的药品注册批件(批件号:2017S00327)。国内外获批的注射用阿奇霉素(普利舒奇)在同一生产线上生产且质量相同。符合《国务院办公厅关于开展仿制药质量和疗效一致性评价的意见》(国办发[2016]8号)、国家食品药品监督管理总局发布的《总局关于仿制药质量和疗效一致性评价工作有关事项的公告》(2017年第100号)视同通过一致性评价药品情况。本品适用于敏感致病病菌株所引起的下列感染:由肺炎衣原体、流感嗜血杆菌、嗜肺军团菌、卡他摩拉菌、肺炎支原体、金黄色葡萄球菌或肺炎链球菌引起的需要首先采取静脉滴注治疗的社区获得性肺炎。2. 由沙眼衣原体、淋病奈瑟菌、人型支原体引起的需要首先采取静脉滴注治疗的盆腔炎

2012年注射用更昔洛韦钠递交了美国、欧盟、WHO以及国内的产品注册申请,并于2012年12月获得WHO预确认通过;于2014年2月获得荷兰的产品上市许可,2014年4月获得德国产品上市许可,2016年12月获得法国的产品上市许可;美国ANDA现场检查已经通过,正等待最后审批;该产品由于已在欧盟上市并通过FDA现场审计而获得国内优先审评审批资格,目前正在技术审评中。公司注射用泮托拉唑钠、左乙拉西坦注射液于2014年递交了国内的产品注册申请,2015年递交了欧盟产品注册申请,左乙拉西坦注射液于2016年11月、2016年12月分别获得了德国、荷兰的产品上市许可,2016年7月获得国内临床批件。注射用泮托拉唑钠于2017年2月24日,2017年3月16日分别获得了荷兰、德国的产品上市许可,该产品由于欧盟GMP审计通过现已获得国内优先审评审批资格,正在技术审评中。此外,公司拥有正在进行的注射剂研发项目有10余项,公司已成为国内为数不多的针剂领域的国际化先导企业,具备了进入国际市场的能力。

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
克拉霉素缓释 片	34,150,172.10	23,872,861.51	69.91%	31.47%	64.15%	13.92%
地氯雷他定系列	138,367,119.77	122,920,428.11	88.84%	30.04%	38.40%	5.37%
双氯芬酸钠系列	46,007,935.91	40,703,495.54	88.47%	-4.40%	-4.86%	-0.42%

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

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。