

证券代码：300142

证券简称：沃森生物

公告编号：2018-022

云南沃森生物技术股份有限公司

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。

大信会计师事务所（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未发生变更。

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：公司 2017 年度不进行利润分配，不以资本公积金转增股本。公司的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	沃森生物	股票代码	300142
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	张荔	杨永祥	
办公地址	云南省昆明市高新区科园路 99 号鼎易天城 9 栋 A 座 19 楼	云南省昆明市高新区科园路 99 号鼎易天城 9 栋 A 座 19 楼	
传真	0871-68312779	0871-68312779	
电话	0871-68312779	0871-68312779	
电子信箱	ir@walvax.com.cn	ir@walvax.com.cn	

2、报告期主要业务或产品简介

公司是专业从事人用疫苗、抗体药物等生物技术药集研发、生产、销售于一体的高科技

生物制药企业，在以新型疫苗为代表的生物技术药等细分领域处于行业领先地位。经过十余年的发展，公司在新型疫苗和抗体药物领域已形成结构优良、品种丰富的产品管线，构建了国内领先的研发和产业化技术平台，聚集了一大批中西合璧的专业技术和管理人才，获得了一批国家“863计划”和“重大新药创制”科技重大专项支持，与盖茨基金会等国际著名机构建立了紧密的合作关系。

报告期内，在总体发展战略的指引下，公司切实贯彻落实年度经营管理目标，充分发挥公司品牌 and 产品质量优势，大力拓展自主疫苗业务，加强营销管理。伴随着国内疫苗行业的良好发展态势，公司原有自主生产疫苗产品销量恢复性增长，收入大幅提升，同时，公司新产品23价肺炎球菌多糖疫苗成功上市销售并取得较好的业绩。2017年，公司自主疫苗产品销售收入较2016年实现同比增长，自主生产疫苗产品销售产生的净利润同向大幅增加。公司经营现金流量净额持续改善，公司债务融资结构得到优化调整，报告期内公司提前偿还了全部中期票据，降低了债务风险，财务费用大幅下降。同时，公司严格执行计划预算，强化内部管理，报告期内公司财务费用和管理费用均得到了较好的控制。

报告期内，公司重磅在研产品的研发工作进展顺利。13价肺炎结合疫苗III期临床试验成功揭盲并于2018年1月21日获得了临床试验报告，2018年2月1日，公司收到了国家药监局出具的13价肺炎结合疫苗申报生产的《受理通知书》，4月9日，公司13价肺炎结合疫苗正式纳入优先审评品种，目前，该疫苗申报生产的相关审评工作正在进行中。公司二价HPV疫苗已进入了III期临床研究的关键时期，处于收集分析临床结果判定终点病例样本的最后阶段。九价HPV疫苗已于2018年1月获得临床试验批件，目前正在进行临床试验现场准备的各项工作。注射用重组抗HER-2人源化单克隆抗体和注射用重组抗TNF-alpha人鼠嵌合单克隆抗体III期临床研究持续推进病例入组工作，并同时开展工艺转移和优化的相关研究工作。重组抗血管内皮生长因子人源化单克隆抗体注射液进入III期临床研究阶段，重组抗PD-1单抗和重组抗IL-6单抗均已启动临床研究，各项工作正在按计划有序推进。另外，公司的新型重组抗HER-2全人源单克隆抗体（注射用GB235单抗）和重组抗RANKL人源化单克隆抗体（GB223单抗注射液）也已获得了临床试验批件。

报告期内，公司主要生产和销售的自主疫苗产品为：b型流感嗜血杆菌结合疫苗（西林瓶型和预灌封型）、23价肺炎球菌多糖疫苗、A群C群脑膜炎球菌多糖结合疫苗、ACYW135群脑膜炎球菌多糖疫苗、A群C群脑膜炎球菌多糖疫苗和吸附无细胞百白破联合疫苗等6个产品（7个品规）。上述疫苗产品主要用于预防由特定病原微生物感染所引起的相关疾病。子公司上海泽润主要从事HPV疫苗、重组手足口病疫苗等新型疫苗产品的研发和产业化，子公司嘉

和生物主要从事注射用重组抗HER-2人源化单克隆抗体、注射用重组抗TNF-alpha人鼠嵌合单克隆抗体、抗PD-1人源化单克隆抗体、抗IL-6人源化单克隆抗体等新型单抗药物的研发和产业化。

公司在云南省玉溪国家高新技术产业开发区建有现代化的生物技术药生产基地。报告期内，公司持续推进在玉溪产业化基地实施的单抗药物和HPV疫苗的产业化建设项目。公司HPV疫苗产业化建设项目按WHO预认证标准和其他通行的国际标准设计建设，目前该车间已建成并进入试生产阶段，其产业化技术水平、装备工程技术水平、产业化规模均处于国内领先水平，为公司HPV疫苗产业化奠定了坚实的硬件基础。公司仅用一年多的时间即建成了单抗生产车间，并生产出合格的三期临床用药，单抗表达量达到了国际先进水平。公司正在打造一个面向国内外市场的生物技术药高端制造基地。

2018年，公司将继续重点推进以23价肺炎疫苗、Hib疫苗为代表的公司自主生产疫苗产品的市场推广和销售工作，保持收入持续增长的良好态势，并全力推进13价肺炎结合疫苗申报生产和上市的进度，使公司业绩显现产品叠加效应。同时，集中优势资源加快HPV疫苗的产业化进度以及曲妥珠单抗、英夫利昔单抗等产品的临床研究进度。

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：人民币元

	2017 年	2016 年	本年比上年增减	2015 年
营业收入	668,264,842.11	591,004,603.69	13.07%	1,006,027,016.92
归属于上市公司股东的净利润	-537,137,496.27	70,458,701.55	-862.34%	-840,895,299.33
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-208,787,546.35	-145,826,665.46	-43.18%	-413,428,868.50
经营活动产生的现金流量净额	-57,044,284.73	-89,937,061.36	36.57%	-69,412,675.86
基本每股收益（元/股）	-0.3494	0.05	-798.80%	-0.60
稀释每股收益（元/股）	-0.3494	0.05	-798.80%	-0.60
加权平均净资产收益率	-18.13%	2.85%	-20.98%	-33.62%
	2017 年末	2016 年末	本年末比上年末增减	2015 年末
资产总额	5,875,970,896.31	6,324,013,491.05	-7.08%	6,257,840,624.43
归属于上市公司股东的净资产	3,027,283,033.08	3,207,252,578.94	-5.61%	2,284,595,546.05

(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	86,171,893.73	170,525,293.33	178,331,828.35	233,235,826.70
归属于上市公司股东的净利润	-29,299,282.70	-13,716,962.21	3,701,932.68	-497,823,184.04
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-23,792,126.85	-16,272,218.58	-3,873,512.81	-164,849,688.11
经营活动产生的现金流量净额	-52,547,674.43	25,640,705.69	14,925,797.19	-45,063,113.18

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	28,100	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	26,996	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	
云南省工业投资控股集团有限责任公司	国有法人	12.99%	199,636,881	0			
李云春	境内自然人	6.07%	93,284,393	93,284,393	质押	93,284,393	
刘俊辉	境内自然人	5.93%	91,224,992	0	质押	41,410,000	
新余方略知润投资管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	4.46%	68,577,982	68,577,982			
创金合信基金—招商银行—创金合信—方略沃森—未来 1 号特定多客户资产管理计划	其他	4.18%	64,200,000	0			
陈尔佳	境内自然人	2.91%	44,740,048	0	质押	26,800,000	
红塔创新投资股份有限公司	国有法人	2.58%	39,640,000	0			
陕西省国际信托股份有限公司—陕国投 持盈 58 号证券投资集合资金信托 计划	其他	2.15%	33,037,923	0			
杨更	境内自然人	1.87%	28,674,800	0			
前海开源基金—海通证券—前海开源定增三十号资产管理计划	其他	1.69%	25,943,600	0			
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，陈尔佳先生与杨更女士系夫妻关系。除此以外未知其他股东之间存在关联关系或一致行动关系。						

(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

适用 不适用

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

2017年是深化医药卫生体制改革和推进供给侧结构性改革的关键之年，新医改政策持续推进，“十三五”规划各项任务目标加速落地，行业变革进一步加剧。面对不断变化的内外部经营环境，公司审时度势，积极应对，不断谋求新形势下的发展机遇。报告期内，公司在总体发展战略的指引下，结合国际国内的行业发展趋势，紧紧围绕全年经营管理计划，切实贯彻落实各项任务指标。公司坚持以市场为导向，不断优化资源配置，调整业务布局，集中优势资源推动核心业务发展。同时，在各级政府大力发展大健康产业的背景下，充分发挥公司在科技创新、产品储备、技术平台、产业化转化能力和人才资源等方面的优势，在产品生产、新产品研发及注册申报、产业化建设、投融资、对外合作与交流、管理提升与人才培养等诸多方面取得了可喜的成绩，为公司的新一轮持续向上发展奠定了坚实基础。

1、优化营销模式，产品销售突破性增长

报告期内，公司顺应新的流通管理政策，优化营销策略和模式，充分发挥产品品牌和产品质量优势，大力拓展自主疫苗业务，加强营销管理，集中优势资源开拓新产品市场。伴随着国内疫苗行业的良好发展态势，公司原有自主生产疫苗产品销量恢复性增长，收入大幅提升，同时，公司新产品23价肺炎球菌多糖疫苗成功上市销售并取得较好的业绩。2017年，公司自主疫苗产品销售收入较2016年同比增长130.99%。报告期内，公司自主疫苗产品销售具体情况如下：

产品		2017年销售收入（万元）	2016年销售收入（万元）	同比增减
Hib疫苗	西林瓶	11,632.95	4,312.75	169.73%
	预灌封	13,320.84	9,837.36	35.41%
AC结合疫苗		8,053.93	3,855.01	108.92%
ACYW135多糖疫苗		4,370.69	2,185.73	99.96%
AC多糖疫苗		3,771.46	2,091.83	80.29%
23价肺炎疫苗		10,223.94	0	-
百白破疫苗		96.76	0	-
合计		51,470.57	22,282.68	130.99%

2、产品线再添新兵，批签发量大幅增长

报告期内，子公司玉溪沃森23价肺炎球菌多糖疫苗和吸附无细胞百白破联合疫苗获得批签发正式上市销售，公司自主生产疫苗产品数量增加到6个品种（含7个品规），玉溪沃森全年获批签发产品数量1,767.21万剂（瓶），较2016年同比增长63.15%。报告期内，玉溪沃森A群C群脑膜炎球菌多糖疫苗和ACYW135群脑膜炎球菌多糖疫苗完成IV期临床试验，通过了药品监管部门的审评，获得药品再注册批件。

报告期内，公司主要产品获得批签发的情况如下：

产品		2017年批签发量（剂/瓶）	2016年批签发量（剂/瓶）	批签发量增长率
Hib疫苗	西林瓶	1,487,600	1,401,568	6.14%
	预灌封	1,327,759	2,063,904	-35.67%
AC结合疫苗		883,635	1,154,811	-23.48%
AC多糖疫苗		11,626,530	5,869,250	98.09%
ACYW135多糖疫苗		861,601	342,023	151.91%
23价肺炎疫苗		1,190,155	0	-
百白破疫苗		294,858	0	-
合计		17,672,138	10,831,556	63.15%

3、新产品研发和注册申报稳步推进，核心产品取得重大进展

报告期内，公司集中优势资源，全力推进已处于临床研究和产业化关键阶段的各重磅产品的研究和产业化进度。公司13价肺炎结合疫苗III期临床试验成功揭盲并于2018年1月21日获得了临床试验报告，2018年2月1日，公司收到了国家药监总局出具的13价肺炎结合疫苗申报生产的《受理通知书》，4月9日，公司13价肺炎结合疫苗正式纳入优先审评品种，目前，该疫苗申报生产的相关审评工作正在进行中。子公司上海泽润二价HPV疫苗已进入了III期临床研究的关键时期，正处于收集分析临床结果判定终点病例样本的最后阶段；九价HPV疫苗已于2018年1月获得临床试验批件，目前，临床试验现场准备的各项工作正在持续推进。子公司嘉和生物注射用重组抗HER-2人源化单克隆抗体和注射用重组抗TNF-alpha人鼠嵌合单克隆抗体III期临床研究持续推进病例入组工作，并同时开展工艺转移和优化的相关研究工作，各项工作正在按计划有序开展。

报告期内，公司其他处于临床研究和临床申报阶段的在研产品按计划持续推进各项工作。重组抗血管内皮生长因子人源化单克隆抗体注射液进入III期临床研究阶段，重组抗PD-1单抗和重组抗IL-6单抗均已启动临床研究，各项工作正在按计划有序推进。另外，公司的新型重组抗HER-2全人源单克隆抗体（注射用GB235单抗）和重组抗RANKL人源化单克隆抗体（GB223单抗注射液）也已获得了临床试验批件。公司已形成了丰富的后续产品梯队储备，构建了成熟稳定的疫苗和单抗药物的研发平台，公司将根据公司的产品研发战略和计划持续

推进各个产品的研发、临床和产业化进度，为公司的长远发展不断添砖加瓦，提供更新更好的产品和服务。

公司进入注册申报阶段的产品的详细情况：

序号	品种名称	申报阶段	注册分类	作用与用途*	进展情况
1	23价肺炎球菌多糖疫苗	生产阶段	预防用生物制品第9类	接种本疫苗用于主动免疫，以预防由本疫苗包括的23种血清型肺炎球菌引起的肺炎球菌疾病。	获得生产批件和GMP证书，已生产上市。
2	13价肺炎球菌多糖结合疫苗	申报生产	预防用生物制品第6类	本疫苗用于2月龄以上人群的主动免疫，以预防由本疫苗包括的13种血清型肺炎球菌引起的侵袭性疾病。	申报生产，处于审评阶段。
3	重组人乳头瘤病毒双价(16/18型)疫苗(酵母)	临床研究	预防用生物制品第6类	接种本疫苗后，可使机体产生免疫应答，用于预防HPV16、18感染引起的宫颈癌。	III期临床研究。
4	注射用重组抗HER2人源化单克隆抗体(曲妥珠单抗生物类似药)	临床研究	治疗用生物制品第2类	用于治疗HER2高表达的乳腺癌，可拓展用于治疗胃癌。	III期临床研究。
5	注射用重组抗TNF-alpha人鼠嵌合单克隆抗体(英夫利昔单抗生物类似药)	临床研究	治疗用生物制品第2类	用于治疗类风湿性关节炎等自身免疫性疾病。	III期临床研究。
6	重组抗血管内皮生长因子人源化单克隆抗体注射液(贝伐珠单抗生物类似药)	临床研究	治疗用生物制品第2类	治疗实体瘤。适应症包括：结直肠癌、非小细胞肺癌、肾脏癌、卵巢癌、神经胶质瘤等。	III期临床研究。
7	ACYW135群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	临床研究	预防用生物制品第6类	接种本疫苗后，可使机体产生体液免疫应答。用于预防A群、C群、Y群和W135群脑膜炎球菌引起的流行性脑脊髓膜炎。	临床研究阶段。
8	治疗性HPV16疫苗	临床研究	治疗用生物制品第1类	用于治疗HPV16感染引起的癌前病变及宫颈癌。	临床研究阶段。
9	重组抗CD20人鼠嵌合单克隆抗体注射液(利妥昔单抗生物类似药)	临床研究	治疗用生物制品第2类	用于B细胞型霍奇金淋巴瘤，慢性淋巴细胞白血病。	临床研究阶段。
10	抗PD-1人源化单抗(杰诺单抗注射液)	临床研究	治疗用生物制品第1类	各种血癌及黑色素瘤、非小细胞肺癌、肾癌等多种实体瘤。	临床研究阶段。
11	重组抗IL-6人源化单克隆抗体(杰瑞单抗注射液)	临床研究	治疗用生物制品第1类	用于治疗自身免疫性疾病和肿瘤。	临床研究阶段。
12	GB223注射液(重组抗RANKL人源化单克隆抗体)	临床研究	治疗用生物制品第1类	实体瘤骨转移患者中骨骼相关事件，巨骨细胞瘤，恶性肿瘤患者高血钙等；有高骨折风险的绝经后妇女骨质疏松症。	2017年12月获得第一个适应症的临床试验批件，2018年1月获得第二个适应症的临床试验批件。

13	重组人乳头瘤病毒九价病毒样颗粒疫苗（6、11、16、18、31、33、45、52、58型L1蛋白）（毕赤酵母）（九价HPV疫苗）	临床研究	预防用生物制品第1类	用于预防由HPV6、11、16、18、31、33、45、52、58型感染导致的生殖器疣、子宫颈癌、外阴、阴道和肛门癌等相关疾病。	2018年1月获得临床试验批件。
14	注射用GB235（新型重组抗HER2全人源单克隆抗体）	临床研究	治疗用生物制品第1类	治疗既往未曾接受抗HER2治疗或化疗的HER2阳性转移性乳腺癌。	2018年3月获得临床试验批件。
15	注射用GB251（重组抗HER2单抗偶联药物）	申请临床	治疗用生物制品第1类	治疗之前接受过曲妥珠单抗单药治疗或/和紫杉类联合治疗的HER2-阳性转移性乳腺癌。	技术审评阶段。

*产品的作用与用途以CFDA最终批准上市的情况为准。

4、技术创新和平台建设成果显著，重大项目通过验收

报告期内，由公司承担的国家“863计划”项目“新型人胚肺二倍体细胞基质Walvax-2的病毒广谱性研究及大规模培养技术平台的建立”和“艾滋病和病毒性肝炎等重大传染病防治专项”项目“新人胚肺二倍体细胞系Walvax-2作为高致病性病原体疫苗生产细胞系的研究”通过了技术验收评审，公司承担的云南省重大科技专项（生物医药）“b型流感嗜血杆菌结合疫苗大品种技术改造及提质增效”项目通过了验收。截至报告期末，公司及子公司共获得国内外已授权发明专利共计68项，另尚有数十项发明专利处于申请阶段。

5、产业化建设项目稳步推进

公司在云南省玉溪国家高新技术产业开发区建有现代化的生物技术药生产基地。报告期内，在已有疫苗生产基地的基础上，公司持续推进在玉溪产业化基地实施的HPV疫苗的产业化建设项目。公司HPV疫苗产业化项目按WHO预认证标准和其他通行的国际标准设计建设，目前，产业化生产车间已建成并进入试生产阶段，为公司HPV疫苗的产业化和国际化进程奠定了坚实的硬件基础。

6、国际化业务持续深入，产品出口创汇再创新高

报告期内，公司积极筹备相关产品的WHO预认证工作，不断完善国际注册体系以加快产品国际化注册的速度，同时，继续加强与盖茨基金会等国际组织的沟通和交流，持续推进公司产品和业务的国际化进程。子公司玉溪沃森ACYW135群脑膜炎球菌多糖疫苗获得印度尼西亚清真证书，产品出口至印度尼西亚。2017年，公司产品出口创汇实现同比增长。

7、融资成果显著，持续优化财务结构

报告期内，经公司2017年第一次临时股东大会和第三届董事会第十七次会议审议通过，云南君南股权投资基金合伙企业（有限合伙）和汇祥越泰（天津）投资合伙企业（有限合伙）

分别以人民币6亿元和6.5亿元对公司子公司玉溪沃森进行增资。上述增资进一步改善了公司资金状况和财务结构，有效促进公司各项业务的快速发展。

8、进一步调整业务布局，集中优势资源聚焦核心业务发展

报告期内，公司根据市场的变化和公司整体发展战略，对各业务板块进行了进一步优化调整，集中优势资源专注于核心业务的发展。报告期内，公司董事会审议通过了转让长春华普生物技术股份有限公司13.85%的股权、转让云南鹏侨医药有限公司51%的股权、转让江苏沃森生物技术有限公司和上海沃森医药科技有限公司100%的股权的事项。截至目前，上述股权转让事项均已按计划顺利完成。公司将进一步集中优势资源聚焦于核心业务板块，加快推动公司整体战略目标的实现。

9、管理提升再上新台阶

报告期内，公司狠抓内部管理，严格执行年度计划预算，进一步提升管理水平，提前偿还了全部中期票据，公司债务融资结构得到优化调整，财务费用和管理费用得到了较好的控制。同时，公司持续推进制度建设，不断规范和优化业务流程，强化内部控制，有效防范管理风险。在人力资源管理上，进一步完善职级体系，并启动了沃森学院管理菁英班（三期）人才培养项目，为公司发展培养管理人才，提升组织的战略执行力。同时，搭建了内部交流分享平台，并以沃森学院E-learning线上学习平台为依托，加强内部经验知识的沉淀、管理、传播和创新。持续推进关键人才梯队建设，为公司的发展提供有力支撑。

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
b 型流感嗜血杆菌结合疫苗（预充）	133,208,375.91	15,696,465.84	88.22%	35.41%	54.77%	-1.47%
b 型流感嗜血杆菌结合疫苗（西林瓶）	116,329,524.79	12,624,917.39	89.15%	169.73%	258.63%	-2.69%
冻干 AC 疫苗群脑膜炎球菌多糖结合疫苗	80,539,303.68	14,957,155.40	81.43%	108.92%	150.11%	-3.06%
23 价肺炎球菌多糖疫苗	102,239,417.83	4,948,789.09	95.16%			95.16%

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

1、会计政策变更的原因

2017年4月28日，财政部发布了《企业会计准则第42号—持有待售的非流动资产、处置组和终止经营》的通知（财会[2017]13号），自2017年5月28日起施行，对于施行日存在的持有待售的非流动资产、处置组和终止经营，要求采用未来适用法处理。2017年5月10日，财政部发布了《企业会计准则第16号—政府补助（2017年修订）》的通知（财会[2017]15号），自2017年6月12日起实施，对于2017年1月1日存在的政府补助，要求采用未来适用法处理。对于2017年1月1日至施行日新增的政府补助，也要求按照修订后的准则进行调整。2017年12月25日，财政部修订并发布了《财政部关于修订印发一般企业财务报表格式的通知》（财会[2017]30号），对一般企业财务报表格式进行了修订，适用于2017年度及以后期间的财务报表。

根据规定，公司于以上文件规定的实施日开始执行上述企业会计准则。

2、本次会计政策变更对公司的影响

根据财政部2017年度发布的《企业会计准则第42号—持有待售的非流动资产、处置组和终止经营》、《企业会计准则第6号—政府补助》和《财政部关于修订印发一般企业财务报表格式的通知》的规定，公司对2017年度财务报表调整如下：

(1) 根据规定，在利润表中新增“资产处置收益”项目，2017年度公司将利润表中按原制度应列入“营业外收入-固定资产处置利得”6,770,749.90元、“营业外支出-固定资产处置损失”48,476.62元，共计资产处置损益净额6,722,273.28元列入“资产处置收益”项目；同时将上年同期列入“营业外收入-固定资产处置利得”617,471.42元的资产处置损益列入“资产处置收益”项目。

(2) 根据规定, 在利润表中新增“其他收益”项目, 2017年度确认当期属于与公司日常活动有关的政府补助27,609,866.30元, 且按原制度应列入“营业外收入-政府补助”项目调整至“其他收益”项目, 列报金额为27,609,866.30元。

(3) 根据规定, 在利润表中分别新增项目“持续经营净利润”-558,550,414.00元和“终止经营净利润”307,650.00元; 上年同期数据列入“持续经营净利润”29,339,718.86元和“终止经营净利润”680,686.93元。

上述会计政策变更对公司2017年1-12月财务报表无实质性影响, 不会对公司的财务状况、经营成果和现金流量产生重大影响。

(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

报告期内新增全资子公司云南沃嘉, 与上年相比, 合并范围减少2家, 为报告期内转让上海沃森医药、云南鹏侨。

云南沃森生物技术股份有限公司

法定代表人(李云春): _____

二〇一八年四月二十二日