

证券代码：300289

证券简称：利德曼

公告编号：2019-071

北京利德曼生化股份有限公司 2019 年半年度报告摘要

一、重要提示

本半年度报告摘要来自半年度报告全文，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半年度报告全文。

董事、监事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	内容和原因
----	----	-------

声明：

除下列董事外，其他董事亲自出席了审议本次半年报的董事会会议

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
-----------	-----------	-----------	--------

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

公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

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	利德曼	股票代码	300289
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		
姓名	张丽华		
办公地址	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号		
电话	010-84923554		
电子信箱	leadman@leadmanbio.com		

2、主要财务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

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
营业收入（元）	251,562,713.92	342,967,578.77	-26.65%
归属于上市公司股东的净利润（元）	8,169,647.26	38,349,907.15	-78.70%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润（元）	6,816,361.58	35,075,097.25	-80.57%

经营活动产生的现金流量净额（元）	49,953,730.55	39,268,090.77	27.21%
基本每股收益（元/股）	0.0196	0.0911	-78.49%
稀释每股收益（元/股）	0.0196	0.0911	-78.49%
加权平均净资产收益率	0.62%	2.88%	-2.26%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减
总资产（元）	1,681,081,537.92	1,729,238,000.78	-2.78%
归属于上市公司股东的净资产（元）	1,318,663,681.83	1,310,494,034.57	0.62%

3、公司股东数量及持股情况

报告期末股东总数	15,658	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）	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
广州高新区科技控股集团有限公司	国有法人	29.91%	125,920,000	0		
沈广仟	境内自然人	18.27%	76,910,000	0	质押	37,089,999
成都力鼎银科股权投资基金中心（有限合伙）	境内非国有法人	4.07%	17,117,002	0		
上海赛领并购投资基金合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	2.18%	9,189,213	0		
张家港保税区汤臣国际贸易有限公司	境内非国有法人	1.79%	7,520,000	0		
九州通医药集团股份有限公司	境内非国有法人	1.07%	4,500,000	0		
长江证券股份有限公司	国有法人	1.06%	4,467,703	0		
拉萨智度德诚创业投资合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	0.97%	4,101,016	0		
张海涛	境内自然人	0.65%	2,732,900	2,049,675		
袁理	境内自然人	0.63%	2,657,900	0		
上述股东关联关系或一致行动的说明	不适用					
前 10 名普通股股东参与融资融券业务股东情况说明（如有）	不适用					

4、控股股东或实际控制人变更情况

控股股东报告期内变更

适用 不适用

公司报告期控股股东未发生变更。

实际控制人报告期内变更

适用 不适用

公司报告期实际控制人未发生变更。

5、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。

6、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，且在半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

医疗器械业

公司是一家在体外诊断产品、诊断仪器、生物化学品等领域拥有核心竞争力，集研发、生产和销售于一体的国家级高新技术企业。公司产品涵盖生化、免疫、凝血等检测领域的诊断试剂、诊断仪器以及生物化学品等。其中，体外诊断试剂产品包括生化诊断试剂、免疫诊断试剂、凝血类诊断试剂系列产品；诊断仪器产品包括生化分析仪、全自动化学发光免疫分析仪、血凝分析仪以及 POCT 检测系统；生物化学品包括生物酶、辅酶、抗原、抗体、缓冲剂、酶底物、培养基等。公司现有销售渠道主要覆盖国内各级医院、体检中心、第三方医学检验中心、科研院所、大学研发中心等机构客户。

公司现拥有 328 项医疗器械产品注册证（含德赛中国），其中包括：275 项生化诊断试剂产品注册证，37 项免疫诊断化学发光试剂产品注册证，6 项血凝产品注册证，3 项胶体金产品注册证，7 项诊断仪器产品注册证。

报告期内，公司紧紧围绕 2019 年度经营计划和工作目标，完善公司治理结构；密切关注市场及行业变化，积极推广新产品。报告期内，公司实现营业收入 25,156.27 万元，较上年同期下降 26.65%，归属于上市公司股东的净利润 816.96 万元，与上年同期相比下降 78.70%。体外诊断试剂业务仍是公司营业收入的主要来源，体外诊断试剂业务实现收入 22,898.71 万元，同比下降 24.73%，占主营业务收入比重的 92.96%；诊断仪器收入 1,072.31 万元，同比下降 54.61%，占主营业务收入比重 4.35%；生物化学原料业务收入为 661.01 万元，同比下降 35.48%，占主营业务收入比重 2.68%。报告期内业绩变动的主要原因包括：（1）因公司完成对持有的吉林利德曼 51% 股权对外转让，吉林利德曼自本报告期起不再纳入合并报表范围；（2）公司部分子公司武汉利德曼、厦门利德曼等业绩不达预期且下滑明显，德赛系统本期经营业绩相对稳健；母公司积极应对生化诊断试剂行业变化和日趋激烈的市场竞争环境，适当调整营销渠道和营销政策；（3）公司为降低渠道库存量，加强信用账期管理，加大应收账款催收力度，合理控制发货量。综上所述，公司营业收入和归属于上市公司股东的净利润较上年同期下降。

报告期内公司重点工作进展情况如下：

1、持续强化产品质量管理，提供高品质的体外诊断产品

公司作为国家级高新技术企业、中关村高新技术企业，拥有生化诊断试剂检验技术北京市重点实验室、北京市科技研究开发机构等资质认证，已通过北京市食品药品监督管理局医疗器械质量体系考核、YY/T0287idtISO13485 质量管理体系认证、GB/T19001idtISO9001 质量管理体系认证，有效保障产品在符合医疗器械生产质量管理规范和医疗器械经营质量管理规范的法规下进行生产和经营。报告期内，公司生产的体外诊断试剂和诊断仪器等产品的技术标准均符合行业强制标准，按照严格的要求进行出厂检验，向经销商和终端用户提供安全性和可靠性的诊断产品。公司参考实验室于 2018 年底顺利通过中国合格评定国家认可委员会“CNAS”认可，为公司参考实验室“打造国家一流实验室”的目标奠定了坚实的基础。

2、持续对新产品研发进行投入，加快研发成果转化

公司发挥研发和技术优势，提升自主创新的能力和开发新产品的速度。通过加大研发投入，加快研发成果转化和新产品上市速度。公司研发项目主要围绕体外诊断试剂、诊断仪器及生物化学原料三大领域，报告期内研发进展情况如下：目前共有 38 项化学发光试剂项目处于产品开发不同阶段；在生化诊断试剂方面，以利德曼为主导的涉及 22 个新项目处于产品开发

不同阶段；在研项目 CI1800 台式小型全自动化学发光免疫分析仪已启动注册；生物化学原料在研项目 12 个，研发专业领域主要包括：酶制剂、抗原、单抗、多抗、精细化学品等。

3、拓展新产品新渠道，完善营销服务网络

报告期内，公司密切关注市场和行业变化，在市场营销管理方面持续优化产品结构、丰富产品线、适时调整营销策略。借助现有全国性营销服务网络和品牌优势，公司积极拓展渠道，发挥全国性经销商网络和广泛覆盖终端医院的优势，重视运营效率和服务质量；进一步推进渠道整合，在维护好优质终端客户的基础上，深挖优质客户资源；持续推进发光免疫试剂销售网络渠道，公司重点加强全自产全自动化学发光仪 CI2000 市场销售力度，加快装机速度，提高化学发光产品在终端市场的使用率。随着公司新产品的推广，公司整体经销商数量已近 400 家，化学发光产品的经销商数量近 40 家。公司不断推进合作项目上市工作，其中，公司与奥森多临床诊断（美国）股份有限公司合作的 MPA（New MicroTip Partnership Assays）项目于 2019 年 3 月正式上市。

4、提升临床学术形象，不断扩大品牌影响力

公司一直致力于促进中国检验医学界的学术交流，贯彻以学术推广为先导的营销理念，积极支持全国检验医学高端活动，通过多层次的学术会议巩固品牌学术形象。报告期内，根据客户需求，结合公司资源提供针对特定产品、研究领域的个性化支持，提升临床学术形象，公司积极参加了检验医学暨输血仪器试剂博览会（CACLP）、2019 中国医师协会检验医师年会以及全国各地检验医会议、第十六届国际检验医学暨输血仪器试剂博览会；积极协办了 2019 中国医师协会检验医师年会暨第十四届全国检验与临床学术会议、第十三届京沪+津冀检验医学高峰论坛、2019 华东医学检验联盟学术会议、2019 年度广东省检验产品展览会。通过上述活动，公司提升了品牌认知度和美誉度，扩大了品牌影响力。

5、加强对外投资与投后管理

公司逐步构建集团管控模式，加强对投资企业的管理，帮助被投资公司与母公司之间建立起紧密的技术、产品、营销和技术服务网络合作。在保证各子公司独立的运营模式下，按照集团化管控制度要求，加强对各业务的统一规划和资源调配，完善内部控制流程。公司定期组织召开子公司经营管理会议，了解子公司业务发展的情况和财务状况等信息，防控可能出现的经营和投资风险。报告期内，公司与控股股东高新科控和力鼎基金计划成立专业化基金管理公司，在依托控股股东高新科控在广州市经济技术开发区丰富的生物医药产业资源的基础上，结合高新科控、本公司在体外诊断丰富行业经验及力鼎基金专业投管能力，强强联合、优势互补，以混合所有制、独立运作的形式，力争打造专业化的生物医药产业股权投资管理机构。

6、持续完善公司治理结构和内控体系建设

报告期内，公司持续提升公司治理水平和规范运作水平，继 2018 年底公司控股股东和实际控制人发生变更后，为加强董事会建设，2019 年上半年，公司完成了董事会和监事会的改组工作。公司将继续有效发挥董事会在重大决策、经理人员选聘等方面的作用；发挥独立董事和专门委员会职能，形成科学的决策机制、执行机制和监督机制；同时，完善公司内控体系，强化内控管理制度的落实。

2、涉及财务报告的相关事项

（1）与上一会计期间财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的说明

√ 适用 □ 不适用

会计政策变更的内容和原因	审批程序	备注
2019年4月30日，财政部《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），对一般企业财务报表格式进行了修订。	财政部于2019年4月30日发布《关于修订印发2019年度一般企业财务报表格式的通知》	

受影响的合并资产负债表项目和金额

变更前			变更后		
项目	期末余额	期初余额	项目	期末余额	期初余额
应收票据及应收账款	379,109,773.02	406,785,954.62	应收票据	80,035,107.11	116,649,567.76
			应收账款	299,074,665.91	290,136,386.86

注：本次变更是公司根据财政部发布的《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）的规定和要求对公司会计政策进行合理变更，需调整 2019 年财务报表相关科目列报，并追溯调整可比会计期间的比较数据，本次会计政策的变更仅对公司财务报表有关科目的列报产生影响，不影响公司 2019 年度上半年及 2018 年同期资产总额、负债总额、股东权益及净利润。

（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）与上一会计期间财务报告相比，合并报表范围发生变更说明

适用 不适用

2018 年 11 月 30 日，公司与范圳签署的《吉林利德曼医疗器械有限公司投资合作协议的终止协议》。2019 年 1 月，公司完成股权转让。自 2019 年 1 月起，吉林利德曼不再纳入本公司合并报表范围。

北京利德曼生化股份有限公司

董事长：林霖

2019年8月19日