

# 丽珠医药集团股份有限公司 2021 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。

本公司全体董事亲自出席了审议本报告的董事会会议。

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

是否以公积金转增股本

是  否

经本公司董事会审议通过的利润分配预案为：以实施 2021 年度利润分配方案所确定的股权登记日的总股本为基数（不含本公司已回购但未注销的股份数量），向本公司全体股东每 10 股派发现金股利人民币 13.00 元（含税）。本次不送红股，不进行资本公积转增股本。

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	丽珠集团、丽珠医药、丽珠 H 代	股票代码	000513、01513、299902
股票上市交易所	深圳证券交易所、香港联合交易所有限公司		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	杨亮	叶德隆	
办公地址	中国广东省珠海市金湾区创业北路 38 号总部大楼	中国广东省珠海市金湾区创业北路 38 号总部大楼	
传真	(86) (0756) 8891070	(86) (0756) 8891070	
电话	(86) (0756) 8135990	(86) (0756) 8135992	
电子信箱	yangliang2014@livzon.com.cn	yedelong@livzon.com.cn	

### 2、报告期主要业务或产品简介

本年内，本集团的主营业务未发生重大变化，以医药产品的研发、生产及销售为主业，产品涵盖制剂产品、原料药和中间体及诊断试剂及设备，主要产品包括壹丽安（艾普拉唑肠溶片及注射用艾普拉唑钠）、丽珠得乐（枸橼酸铋钾）系列产品、丽倍乐（雷贝拉唑钠肠溶胶囊）、维三联（枸橼酸铋钾片/替硝唑片/克拉霉素片）、贝依（注射用醋酸亮丙瑞林微球）、丽申宝（注射用尿促卵泡素）、乐宝得（注射用尿促性素）、丽福康（注射用伏立康唑）、瑞必乐（马来酸氟伏沙明片），康尔汀（盐酸哌罗匹隆片）、参芪扶正注射液、抗病毒颗粒等制剂产品；美伐他汀、阿卡波糖、硫酸粘菌素、苯丙氨酸、盐酸万古霉素、达托霉素、米尔贝肟及头孢曲松钠等原料药和中间体；新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM/IgG 抗体检测试剂盒（胶

体金法)、肺炎支原体IgM抗体检测试剂(胶体金法)及人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)等诊断试剂产品。

### 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：元

	2021 年末	2020 年末	本年末比上年末增减	2019 年末
总资产	22,371,915,590.82	20,590,815,791.72	8.65%	17,976,463,117.21
归属于上市公司股东的净资产	13,003,763,631.47	12,107,241,900.87	7.40%	11,166,752,446.51
	2021 年	2020 年	本年比上年增减	2019 年
营业收入	12,063,863,272.98	10,520,409,842.01	14.67%	9,384,695,835.01
归属于上市公司股东的净利润	1,775,683,251.01	1,714,910,390.36	3.54%	1,302,875,440.93
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	1,627,047,486.90	1,431,549,401.68	13.66%	1,191,535,169.46
经营活动产生的现金流量净额	1,902,328,139.03	2,160,760,606.42	-11.96%	1,767,162,882.77
基本每股收益(元/股)	1.90	1.83	3.83%	1.39
稀释每股收益(元/股)	1.90	1.83	3.83%	1.39
加权平均净资产收益率	14.32%	14.86%	-0.54%	12.02%

#### (2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	3,349,814,145.87	2,885,716,890.41	3,133,733,751.27	2,694,598,485.43
归属于上市公司股东的净利润	519,651,078.57	542,824,838.84	390,254,498.37	322,952,835.23
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	485,302,200.16	434,767,283.16	424,316,935.80	282,661,067.78
经营活动产生的现金流量净额	514,620,182.77	160,290,809.31	630,433,249.14	596,983,897.81

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	63,214	年度报告披露日前一个 月末普通股股东总数	62,592	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、标记或冻结情况		
					股份状态	数量	
香港中央结算(代理人)有限公司	境外法人	33.37%	313,008,317				
健康元药业集团股份有限公司	境内非国有法人	23.60%	221,376,789				

香港中央结算有限公司	境外法人	3.91%	36,642,817			
广州市保科力贸易公司	国有法人	1.85%	17,306,329	17,306,329	质押并冻结	17,306,329
深圳市海滨制药有限公司	境内非国有法人	1.79%	16,830,835			
澳门金融管理局—自有资金	境外法人	0.70%	6,592,727			
上海瓴仁私募基金管理合伙企业（有限合伙）—瓴仁卓越长青二期私募证券投资基金	其他	0.54%	5,094,949			
挪威中央银行—自有资金	境外法人	0.51%	4,749,318			
中信证券股份有限公司—社保基金1106组合	其他	0.46%	4,322,075			
中信证券—中信银行—中信证券卓越成长两年持有期混合型集合资产管理计划	其他	0.45%	4,255,709			
上述股东关联关系或一致行动的说明	(1) 健康元与保科力于2004年1月2日签订《股权转让暨托管协议》和《股权质押协议》，保科力将其持有的本公司6,059,428股（公司实施2014年度权益分派后股份数量转增为7,877,256股，公司实施完成2016年度权益分派后股份数量转增为10,240,432股，公司实施完成2017年度权益分派后股份数量转增为13,312,561股，公司实施完成2018年度权益分派后股份数量转增为17,306,329股）原境内法人股直接转让、托管及质押给健康元；(2) 海滨制药为健康元直接及间接拥有100%权益的控股附属公司；(3) 公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系或属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。					
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	不适用					

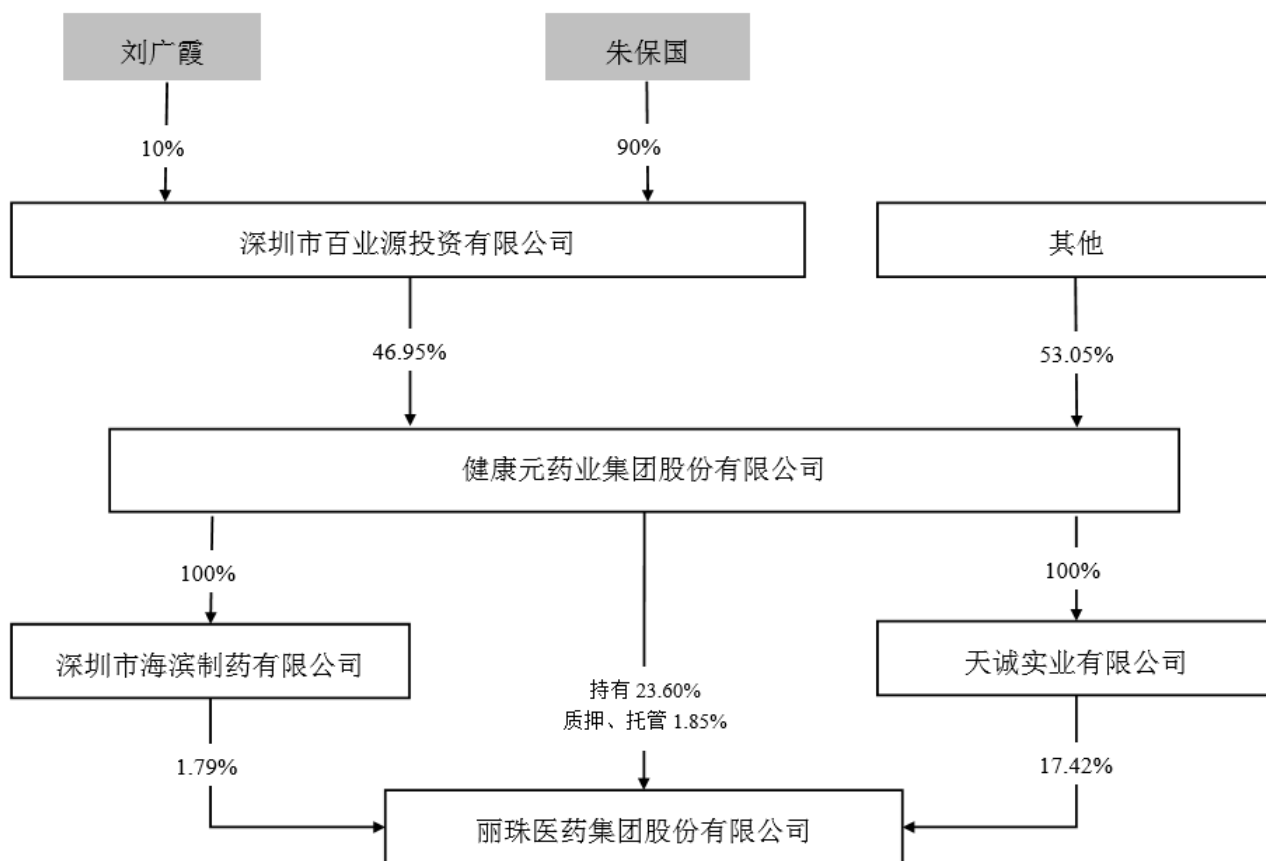
注：1、上述前10名股东持股情况是根据登记公司及香港卓佳证券登记有限公司提供的截至2021年12月31日股东名册记录的数据填列。2、香港中央结算（代理人）有限公司为本公司H股名义持有人，本公司无法确认该等股份是否存在质押或冻结情况，其名义持有的股份中包括本公司控股股东健康元之全资附属公司天诚实业所持有的本公司163,364,672股H股。

## (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、在年度报告批准报出日存续的债券情况

适用  不适用

### 三、重要事项

2021年，本集团始终坚持“患者生命质量第一”的使命和“做医药行业领先者”的愿景，积极应对行业政策变化，稳步提升研发效率，持续深化市场推广，实现了主营业务的较好增长：本年度，本集团实现营业收入人民币12,063.86百万元，相比上年的人民币10,520.41百万元，同比增长14.67%；实现归属于本公司股东的净利润人民币1,775.68百万元，相比上年的人民币1,714.91百万元，同比增长3.54%；若剔除非经常性损益项目收益，本公司2021年主营业务实现的归属于本公司股东的净利润为人民币1,627.05百万元，同比上年的人民币1,431.55百万元，同比增长13.66%。

2021年，本集团各业务板块重点工作完成情况如下：

#### (1) 化学制剂

本年内，本集团化学制剂产品实现销售收入人民币7,224.42百万元，同比增长33.71%，占本集团本年主营业务收入的60.56%，其中创新药艾普拉唑系列产品、高壁垒复杂制剂注射用醋酸亮丙瑞林微球持续高增长，营收及利润贡献占比进一步提升。

本公司积极应对行业变革，视研发创新为可持续发展的基础，通过构建核心技术平台，依托现有研发优势，关注未被满足的临床需求，聚焦辅助生殖、消化道、精神类、抗肿瘤等领域，采用自主开发与技术引进相结合，助力研发成果的高效落地，实现创新药、高壁垒复杂制剂、一致性评价项目三轨道快速发展。2021年，在各部门的紧密配合下，在研化学药重点项目

成果显著，具体进展如下：

微球等高壁垒复杂制剂：注射用醋酸曲普瑞林微球（1个月缓释）完成 III 期临床研究并进行生产注册申报；注射用阿立哌唑微球（1个月缓释）完成 I 期单次给药临床研究，并开展多次给药临床研究；注射用醋酸奥曲肽微球已开展 BE 预试验；注射用双羟萘酸曲普瑞林微球（3个月缓释）、注射用丙氨瑞林微球（1个月缓释）取得临床试验通知书。此外，推进了原位凝胶液晶系统技术、可载药栓塞微球等新型缓释技术的探索性研发。

其他在研重点项目：注射用醋酸西曲瑞克已在中国和美国注册申报，并于 2021 年 12 月获得中国国家药品监督管理局批准上市；布南色林片及盐酸鲁拉西酮片完成 BE 研究，待报产；抗肿瘤创新药 LZ001 项目已于 2021 年 12 月提交临床研究申请（IND）。

一致性评价重点项目：注射用奥美拉唑钠和马来酸氟伏沙明片已获批；注射用头孢地嗪钠审评中；缬沙坦胶囊已提交发补回复；枸橼酸铋钾胶囊已申报；雷贝拉唑钠肠溶片已完成工艺验证，BE 准备中。

本报告期，本集团营销团队积极落实销售部署，加大了产品及品牌推广力度：（i）终端资源聚焦，终端考核以 KA（重点大客户）医院、三级医院、重点二级医院为重点考核方向，加强核心品种覆盖率、达标率考核，本报告期重点产品医院覆盖率持续提升，处方药整体销售收入较上期增长明显；（ii）加强营销专业化、精细化管理，不断完善精神专科销售团队，推进组合开发策略，精神专科产品持续快速增长；（iii）坚持证据营销、学术驱动，有序推进了重点产品的上市后临床、药物经济学研究等工作，报告期内，艾普拉唑系列、盐酸哌罗匹隆片等重点品种被纳入多项核心指南或临床共识；（iv）跟进国家医改政策及各地落地措施，扎实做好医保、招标等市场准入核心工作，注射用艾普拉唑钠续谈成功，继续纳入 2021 年国家医保谈判目录。本次国家医保谈判调整了注射用艾普拉唑钠的支付限定，将医保目录后缀备注由“限有说明书标明的疾病诊断且有禁食医嘱或吞咽困难的患者”调整为按说明书的“消化性溃疡出血”，扩大了受益人群；（v）加强 OTC 产品的推广布局，深化患者服务，借助新媒体进行线上传播互动，公司的企业品牌形象得到提升，OTC 产品增长明显。

在生产质量方面，本公司积极践行“科学合规、持续改进、追求卓越品质，致力于为患者提供优质产品”的质量价值观，持续提升质量管理水平。2021 年，公司加强了 EHS（环境、健康与安全）合规性管理，推进安全文化建设，各级安全生产管理水平和全员安全生产意识得到提升。公司进一步加强了药品全生命周期管理和药品质量风险管理，对生产和科研 CMC（Chemical, Manufacturing and Control）部分的质量监管，采取了常规审计、专项审计、飞行检查和交互检查以及供应商联合审计等一系列检查模式，拓展了检查范围和深度。截至 2021 年 12 月 31 日，本公司质量管理总部累计共开展 39 次生产和研发质量审计以及 26 次临床研究稽查活动。本报告期内，本集团质量管理体系进一步优化，系统化的环保和安全风险管控进一步完善，总体生产、经营质量状况良好，未发生重大质量安全事故、环保事故、安全事故和职业健康事故。

2021 年，在国际业务布局方面，本集团加强了辅助生殖、抗真菌、抗病毒、消化道等产品在巴基斯坦、印度尼西亚、菲律宾等国家和地区的准入和推广工作。同时，聚焦公司优势领域及核心产品、缓释微球及生物药平台，本集团在全球核心区域市场开展创新业务合作模式，本年内签署了涉及已上市及在研品种的 7 个商务合作协议。在国际注册方面，2021 年，卡那霉素注射液通过国际认证并取得 WHO 预认证资质证书，取得国际认证证书 2 个。

## （2）生物药

2021 年全球新冠疫情持续蔓延，本报告期，本公司子公司丽珠生物重点推进重组新型冠状病毒融合蛋白疫苗（“V-01”）项目的临床研究及产业化相关工作。V-01 的 I/II 期临床结果显示该疫苗具有优异的安全性及免疫原性，丽珠生物此后全面推进了海外的 III 期临床试验：基础免疫方案 III 期临床试验已在菲律宾、印度尼西亚和俄罗斯进行，作为加强针的灭活序贯免疫的 III 期临床试验已在巴基斯坦和马来西亚进行。同时，根据全球新冠疫情趋势及新冠变异株流行情况，丽珠生物开发了多种变异株疫苗，开展了相关的加强免疫/序贯免疫动物、临床试验相关研究。疫苗商业化车间已完成建设并投入使用。V-01

作为本集团首个在全球范围内开展 III 期多中心临床试验的产品，其 III 期临床试验的顺利推进，也为后续本集团创新药国际化以及更多药物开展全球多中心临床试验积累了更丰富的组织管理、合作伙伴、团队能力和注册申请等方面的资源与经验。

另一方面，丽珠生物持续围绕肿瘤、自身免疫疾病及辅助生殖领域，聚焦新分子、新靶点及差异化的分子设计。本报告期，生物药以下几个项目取得阶段性的研发进展：注射用重组人绒毛膜促性腺激素作为国内首仿品种获批上市并已进行销售；托珠单抗注射液（重组人源化抗人 IL-6R 单克隆抗体注射液）BLA 申报获 CDE（国家药品监督管理局药品审评中心）受理；重组抗人 IL-17A/F 人源化单克隆抗体注射液完成 Ib 临床入组；重组人促卵泡激素注射液获批临床试验，启动 I 期临床研究。

报告期内，丽珠单抗（丽珠生物子公司）与美国 Bright Peak Therapeutics, Inc. 就注射用重组人源化抗 PD-1 单克隆抗体项目达成授权合作协议，为未来进一步的商业化提供更多的可能性。

### （3）原料药及中间体

2021 年度，原料药事业部坚持“抓安环、保质量、降成本、抢市场”的指导思想，持续加强在 EHS、质量、研发、生产、销售等各方面的工作。本年度，本集团原料药及中间体产品实现销售收入人民币 2,908.74 百万元，同比增长 19.20%，占本集团本年主营业务收入的 24.39%。

在营销方面，公司加大了高端抗生素原料药产品、高端宠物用药的市场开发力度，加强了在欧美等其他海外市场注册工作，特别是万古霉素、替考拉宁、达托霉素、粘菌素甲磺酸钠等高端抗生素产品海外市场增长强劲。高端宠物药产品与全球各大动保公司合作加强，在全球多个地区的销售增量明显，新产品的市场开发进展顺利。高端抗生素、高端宠物药及医药中间体产品成为原料药板块净利润贡献的绝对主力，且上升势头强劲。

本年度，公司原料药领域的研发工作进行了分类调整，重点以研发产品落地为主要工作。（i）发酵类原料药产品研发方面，焦作健康元与新北江制药共同投资设立了河南省健康元生物医药研究院有限公司，聚焦生物发酵类产品的集中研发；（ii）合成类原料药产品研发方面，主要针对氟雷拉纳等高端宠物药的工艺优化、验证批生产等工作的落地，同时启动新立项 2 个拉纳产品自主项目研发工作；（iii）动物保健产品研发方面，目前已开展了 24 个品规注册申报及在研立项及 GMP 认证工作，同时启动如莫西克汀大动物浇泼剂的研发、以及外部新产品的引进等工作。

本年度，本公司原料药事业部持续夯实了环保、安全基础，完善现有产品的质量研究、优化生产工艺。在推动 GMP 常态化的同时，各生产企业积极推进国际化认证：2021 年新增 3 个产品的国际注册，其中重点包括：达托霉素在葡萄牙、日本、印度、新加坡、巴西、南非获批注册；头孢曲松钠在巴基斯坦、东非、哥伦比亚、越南获批注册。截至 2021 年 12 月 31 日，本集团共有 28 个原料药产品在 56 个海外国家/地区完成了 104 个注册项目。截至 2021 年 12 月 31 日，本集团原料药已通过国际认证现场检查品种 17 个，取得有效期内国际认证证书 49 个（其中：FDA 现场检查品种 4 个，CEP 证书品种 12 个），取得资质证书 2 个。

### （4）中药制剂

本年度，本集团中药制剂产品实现销售收入人民币 1,070.86 百万元，同比下降 11.30%，占本集团本年主营业务收入的 8.98%。

2021 年底，国家医保局、国家中医药管理局联合印发《关于医保支持中医药传承创新发展的指导意见》，进一步加大对中医药传承创新发展的支持。多年来，本公司围绕独家品种及中医药治疗优势领域在研发、种植、生产和销售上都积累了显著的优势。公司目前拥有中药品种批文 86 个，其中独家品种 21 个。产品覆盖肿瘤科（参芪扶正注射液）、呼吸科（抗病毒颗粒）、儿科（荆肤止痒颗粒）、口腔科（口炎颗粒）、老年病（九味益脑颗粒）等多个临床多发、中医药治疗优势领域科室，拥有较为丰富的产品储备群。

2021 年，“抗病毒颗粒抗新发传染性疾病预防技术发明”和“参芪扶正注射液提高癌症患者生活质量的创新技术”同时荣获第 48 届日内瓦国际发明展金奖。参芪扶正注射液“中药大容量注射液的技术创新研发及在肿瘤辅助治疗中的应用研究”获得中国

发明协会“发明创业奖-创新奖一等奖”。抗病毒颗粒入选第十三届健康中国论坛“中成药（流感）临床循证评价证据指数TOP10榜”及中国中西医结合学会、中华中医药学会联合发布的《儿童流行性感冒中西医结合防治专家共识》、四川省人民政府发布的《四川省新冠肺炎中医药预防建议方案》。

本报告期，公司完善了参芪扶正注射液的临床循证医学研究证据，强化学术推广，聚焦肿瘤治疗领域，扩大覆盖县级医疗机构，基层销售收入大幅增长。抗病毒颗粒线上品牌传播力度持续加大，通过线上传播互动、连锁药店赋能，得到了较好的推广效果。加强了前列腺栓在男科、泌尿科的推广力度，并强化销售考核。

本公司坚持从具有临床实践基础的经典名方、名老中医临床经验、院内制剂等挖掘、研发中药复方新药。2021年，公司重点推进了古代经典名方中药复方新药、剂型改良型新药、院内制剂中药1类新药等新产品的研发进展及新品布局，以及已上市品种的药材种植基地建设、工艺变更备案、技术精进等研究工作。

本报告期，本公司使用自有资金人民币7.24亿元受让了天津天士力健康产业投资合伙企业（有限合伙）所持有的天津同仁堂集团股份有限公司（“天津同仁堂”）4,400万股股份，占天津同仁堂股份总数的40.00%，以期在中药业务发展方面与天津同仁堂进行一定的协同。

#### **(5) 诊断试剂及设备**

本年度，本集团诊断试剂及设备实现销售收入人民币723.96百万元，同比下降47.64%，占本集团本年主营业务收入的6.07%。

本报告期，丽珠试剂呼吸道产品线实现了同比大幅增长。其他多条原有主要产品线较2019年、2020年均有较大水平的增长。在自免、结核、分子诊断等新品方面，已经组建了成熟的销售、市场、售后团队，树立了一部分全国性的学术标杆、培育了一批区域性的标杆客户，产品自上市销售以来，获得了客户的一致认可。

2021年，丽珠试剂继续围绕战略病种领域与科室的布局进行深耕。基于磁条码多重液相芯片（DLCM, Digital Liquid Chip Method）技术平台，自身免疫性肝病相关自身抗体7项检测试剂盒（磁条码免疫荧光发光法）产品在2021年7月顺利获批，自身抗体筛查产品组合得到了进一步完善补充；2021年12月，DLCM系统在北京协和医院风湿免疫科实验室正式用于常规ANA谱检测，标志着自身抗体多重检测技术进入了全自动、数字化、标准化的新的时代；在感染性疾病分子诊断领域，丽珠试剂已上市的三项核酸检测产品在2021年5月份国家卫生健康委临床检验中心（NCCL）公布的2021年室间质量评价报告中获得全部满分通过，产品质量获得国家权威机构验证及认可；2021年11月，丽珠试剂艾滋病病毒载量系统在武汉市金银潭医院成功安装投入使用，该产品装机总数在短短2年时间里已超过60台，标志着丽珠试剂分子诊断产品在传染病检测市场实现进一步突破。在抗击新冠疫情方面，丽珠试剂积极布局全线新冠检测产品，新型冠状病毒（SARS-CoV-2）抗原检测试剂盒（乳胶免疫层析法）、新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）、新型冠状病毒（2019-nCoV）中和抗体检测试剂（乳胶免疫层析法）陆续取得CE等海外准入及德国、英国、奥地利、泰国、印尼等国家注册，持续投入全球抗疫一线当中。在前沿的神经退行性疾病领域，在研项目“阿尔兹海默症的预测与诊断产品”获得科技部火炬中心主办的2021年度全国颠覆性技术创新大赛优秀奖，展现出丽珠试剂立足老龄化社会巨大未被满足需求的布局决心与突破创新的技术实力。

为了深化本集团在诊断试剂产业链的战略布局，实现诊断试剂业务板块的做大做强，同时进一步增强丽珠试剂的盈利能力和综合竞争力，本公司股东大会于2020年11月审议批准分拆丽珠试剂至深交所创业板上市。丽珠试剂于2020年11月在广东证监局办理了辅导备案登记，截至本报告披露日，共提交了五期辅导工作进展报告。

#### **(6) 商业发展及职能管理**

本公司在不断加强自主创新的同时，通过合作开发及许可引进等多种方式，在全球积极寻求前沿技术拓展和产品国际化布局机会，强化商业化能力及整合能力。2021年，本集团在BD方面步伐加速：与浙江同源康医药股份有限公司授权合作的小

分子肿瘤药物已于 2021 年 12 月由本公司完成 IND 申报；完成德国公司 LTS Lohmann Therapie-Systeme AG 的阿塞那平透皮产品的授权引进、并已递交 pre-IND 申请；与腾讯量子实验室就 AI 技术在合成生物学方向开展合成基因簇（BGCs）等研究。此外，公司在研产品成功出海，2021 年 11 月，丽珠单抗将具有自主知识产权的注射用重组人源化抗 PD-1 单克隆抗体有偿非独家许可给 Bright Peak Therapeutics, Inc.，用于其开发新型 PD-1 靶向免疫细胞因子（PD-1 ICs）。同时，参与了北京英飞智药科技有限公司 Pre-A 轮股权投资及北京绿竹生物技术股份有限公司 B 轮融资，有利于本集团进一步丰富产业布局、赋能产品管线。本公司 BD 团队积极探索前沿领域，与公司研发团队进一步协同，报告期内，推进了本集团内部的计算化学平台、小分子创新药平台的建设，同时协助推进新冠疫苗 V-01 在全球范围内开展三期多中心临床试验，也为后续公司创新药国际化积累了更丰富的资源与经验。

本公司在职能管理方面，重点工作如下：一是对可持续发展的工作提出了更高的要求，公司结合行业特点及国家整体战略目标，于报告期内制定了本集团碳排放总体目标及《2021-2025 年环境管理目标》，并在管理层考核中引入 ESG 考核指标，积极践行社会责任；二是制定《丽珠集团子公司规范运作管理实施细则（试行）》，进一步提高本集团整体运作效率和风险控制能力，规范和健全内控运作管理；三是完善了本公司及部分单位组织架构及机构设置，在加大内部挖掘、培养和提拔青年人才力度的同时，继续全球引进高端人才。本报告期内，公司在药学研究、临床医学、海内外 BD 及质量管理等部门引进了各级人才，并逐步打造一支年轻化、专业化、全球化的人才队伍；四是营造“幸福生活、快乐工作”的工作氛围，本公司及各单位不断优化园区工作、生活设施及环境，积极举办了一系列体育运动及团队建设活动；五是针对本报告期突发的新冠疫情，公司发布《关于加强疫情防控的通知》，统筹疫情防控和生产经营各项工作，并举办新型冠状病毒疫情应急演练。同时，公司积极响应政府的抗疫工作，在珠海总部丽珠工业园区内组织多次新冠疫苗接种与核酸检测。

本年内，根据股东大会授予董事会回购公司 H 股的一般授权，本公司共回购 H 股 10,033,000 股，合计耗资约港币 2.87 亿元（不含交易费用）。其中，6,628,600 股已于 2021 年 5 月 7 日完成注销。

**丽珠医药集团股份有限公司**

**董事长：朱保国**

**2022 年 3 月 29 日**