

公司代码：688553

公司简称：汇宇制药

四川汇宇制药股份有限公司 2021 年年度报告



汇宇制药
HUIYU PHARMACEUTICAL

重要提示

一、本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证年度报告内容的真实性、准确性、完整性，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

二、公司上市时未盈利且尚未实现盈利

是 否

三、重大风险提示

公司已在本报告中详细描述在经营过程中可能存在的相关风险及应对措施，具体内容详见本报告第三节“管理层讨论与分析”之四、风险因素”。

四、公司全体董事出席董事会会议。

五、天健会计师事务所（特殊普通合伙）为本公司出具了标准无保留意见的审计报告。

六、公司负责人丁兆、主管会计工作负责人高岚及会计机构负责人（会计主管人员）梁多辉声明：
保证年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

七、董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

经公司董事会审议通过的2021年度利润分配预案为：公司拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基数分配利润，拟向全体股东每10股派发现金红利2.11元（含税）。截至2021年12月31日，公司总股本为423,600,000股，以此计算拟派发现金红利合计89,379,600.00元（含税）。本年度公司现金分红占归属于母公司股东的净利润比例为20.05%，本次利润分配后，剩余未分配利润滚存以后年度分配。2021年度公司不送红股，不以资本公积金转增股本。如在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的，公司拟维持分配总额不变，相应调整每股分配比例。

公司2021年度利润分配预案已经公司第一届董事会第二十二次会议审议通过，尚需提请公司2021年年度股东大会审议通过。

八、是否存在公司治理特殊安排等重要事项

适用 不适用

公司治理特殊安排情况：

本公司为红筹企业

本公司存在协议控制架构

本公司存在表决权差异安排

（一）特别表决权设置情况

1、特别表决权设置基本情况

2020年5月27日，公司召开2020年第一次临时股东大会，审议通过了《关于〈四川汇宇制药股份有限公司关于设置特别表决权股份的方案〉的议案》《关于修改后的〈四川汇宇制药股份有限公司章程〉的议案》，对《公司章程》进行了修改，完成特别表决权股份的设置。

2020年5月28日，公司在内江市市场监督管理局完成设置特别表决权的《公司章程》的备案登记。

根据特别表决权设置安排，实际控制人丁兆持有的特别表决权股份每股拥有的表决权数量为其他股东所持有的普通股份每股拥有的表决权的5倍。丁兆对公司的经营管理以及对需要股东大会决议的事项具有绝对控制权。

2、特别表决权安排的运行期限

2020年5月27日，公司2020年第一次临时股东大会同意设置特别表决权。特别表决权设立至今，公司运行正常，公司特别表决权设置将持续、长期运行。

3、持有人资格

持有特别表决权股份的股东应当为对公司发展或者业务增长等作出重大贡献，并且在公司上市前及上市后持续担任公司董事的人员或者该等人员实际控制的持股主体。持有特别表决权股份的股东在公司中拥有权益的股份合计应当达到公司全部已发行有表决权股份10%以上。公司控股股东、实际控制人丁兆符合上述要求。

4、特别表决权股份拥有的表决权数量与普通股股份拥有表决权数量的比例安排

根据设置特别表决权后的《公司章程》，公司控股股东、实际控制人丁兆直接持有公司股份114,066,766股，其中80,466,766股为特别表决权股份，33,600,000股为普通股份，其余股东所持股份均为普通股份。除公司章程约定的特别事项外，公司股东对提交公司股东大会审议的事项行使表决权时，每一特别表决权股份的表决权数量为五票，而每一普通股份的表决权数量为一票。

截至本报告签署日前，丁兆及其实际控制的内江衡策、内江盛煜合计持有公司31.28%的股份和60.95%的表决权，具体情况如下：

序号	股东名称	持有股份性质	持股数量（股）	持股比例	表决权数量（票）	表决权比例
1	丁兆	特别表决权股份	80,466,766.00	19.00%	435,933,830.00	53.97%
		普通股份	33,600,000.00	7.93%	33,600,000.00	4.51%
2	内江衡策	普通股份	11,038,719.00	2.61%	11,038,719.00	1.48%
3	内江盛煜	普通股份	7,359,146.00	1.74%	7,359,146.00	0.99%
4	其他股东	普通股份	227,535,369.00	53.71%	227,535,369.00	30.52%
5	公众股东	普通股份	63,600,000.00	15.01%	63,600,000.00	8.53%
合计			423,600,000.00	100%	745,467,064.00	100%

5、持有人所持有特别表决权股份能够参与表决的股东大会事项范围

根据《公司章程》，公司股东对提交公司股东大会审议的事项行使表决权时，每一特别表决权股份的表决权数量为五票，而每一普通股份的表决权数量为一票。仅当股东对下列事项行使表决权时，每一特别表决权股份享有的表决权数量与每一普通股份的表决权数量均为一票：

- （1）对公司章程作出修改；
- （2）改变特别表决权股份享有的表决权数量；
- （3）聘请或者解聘独立董事；
- （4）聘请或者解聘为公司定期报告出具审计意见的会计师事务所；
- （5）公司合并、分立、解散或者变更公司形式。

股东大会对前述第二项作出决议时，应当经过不低于出席会议的股东所持表决权的三分之二以上通过，但根据《公司章程》有关规定，将相应数量特别表决权股份转换为普通股份的除外。

（二）特别表决权对股东大会议案的影响及对中小股东权益可能的影响

特别表决权机制下，实际控制人能够决定发行人股东大会的普通决议，对股东大会特别决议也能起到类似的决定性作用，限制了除实际控制人外的其他股东通过股东大会对发行人重大决策的影响。

在特殊情况下，实际控制人的利益可能与公司其他股东，特别是中小股东利益不一致，存在损害其他股东，特别是中小股东利益的可能。

（三）防范特别表决权滥用及保护中小股东利益的具体措施

1、中小股东具有股东大会临时会议召集权和提案权

《公司章程》赋予公司中小股东参与公司治理和重大决策的权利。单独或者合计持有公司10%以上股份的股东有权请求召开临时股东大会。公司召开股东大会，单独或者合并持有公司3%以上

股份的股东，有权向公司提出提案。单独或者合计持有公司 3%以上股份的股东，可以在股东大会召开 10 日前提出临时提案并书面提交召集人。

2、监事会监督特别表决权机制运作情况

公司监事会将积极履行自身职责，按照《公司章程》规定，在年度报告中，就下列事项出具专项意见：

- (1) 持有特别表决权股份的股东是否持续符合《公司章程》的要求；
- (2) 特别表决权股份是否出现《公司章程》规定的应当转换为普通股份情形并及时转换为普通股份；
- (3) 公司特别表决权比例是否持续符合《公司章程》、法律法规及相关规范性文件的规定；
- (4) 持有特别表决权股份的股东是否存在滥用特别表决权或者其他损害投资者合法权益的情形；
- (5) 公司及持有特别表决权股份的股东遵守《公司章程》、法律法规及相关规范性文件中有特别表决权的其他规定的情况。

3、独立董事监督公司规范治理情况

公司设置了三名独立董事，并制定了《独立董事工作制度》，赋予独立董事向董事会提请召开临时股东大会等特殊职权，并且在公司董事会或股东大会审议重大关联交易、对外担保等事项时出具独立意见，上述工作机制有利于独立董事监督公司的规范运作。同时，公司股东大会任免、解聘独立董事时，特别表决权股份表决权数量与普通股份相同，有利于强化独立董事在公司治理中的重要作用。

4、公司制定股东回报规划方案

公司于 2020 年第四次临时股东大会审议通过了《关于公司上市后三年股东分红回报规划的议案》，股东大会对现金分红具体方案进行审议时，充分听取中小股东的意见和诉求，坚持现金分红优先的基本原则。在公司实现盈利、不存在未弥补亏损、有足够现金实施现金分红且不影响公司正常经营的情况下，公司将采用现金分红进行利润分配。公司每年以现金分红形式分配的利润不少于当年实现的可分配利润的 10%，或公司最近三年以现金方式累计分配的利润不少于最近三年实现的年均可分配利润的 30%。

5、强化信息披露管理工作

针对特别表决权机制安排，公司将严格按照《上海证券交易所科创板股票上市规则》的规定，在定期报告中披露该等安排在报告期内的实施和变化情况，以及该等安排下保护投资者合法权益有关措施的实施情况。

九、前瞻性陈述的风险声明

适用 不适用

报告中所涉及的未来计划、发展战略等前瞻性描述不构成公司对投资者的实质承诺，敬请投资者注意投资风险。

十、是否存在被控股股东及其关联方非经营性占用资金情况

否

十一、是否存在违反规定决策程序对外提供担保的情况

否

十二、是否存在半数以上董事无法保证公司所披露年度报告的真实性、准确性和完整性

否

十三、其他

适用 不适用

目录

第一节	释义.....	6
第二节	公司简介和主要财务指标.....	7
第三节	管理层讨论与分析.....	11
第四节	公司治理.....	63
第五节	环境、社会责任和其他公司治理.....	82
第六节	重要事项.....	89
第七节	股份变动及股东情况.....	129
第八节	优先股相关情况.....	137
第九节	公司债券相关情况.....	138
第十节	财务报告.....	139

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表
备查文件目录	载有会计师事务所盖章、注册会计师签名并盖章的审计报告原件
	报告期内在中国证监会指定网站上公开披露的所有公司文件的正文以及公告的原稿

第一节 释义

一、 释义

在本报告书中，除非文义另有所指，下列词语具有如下含义：

常用词语释义		
公司/本公司/汇宇制药/股份公司	指	四川汇宇制药股份有限公司
汇宇海玥	指	四川汇宇海玥医药科技有限公司
药物研究	指	四川汇宇药物研究有限公司
药业科技	指	四川汇宇药业科技有限公司
汇宇生物	指	成都汇宇生物技术有限公司
泽宇药业	指	四川泽宇药业有限公司
汇昕医药	指	四川汇宇汇昕医药科技有限公司，后更名四川汇昕医药科技有限公司
海玥药业	指	海玥药业（四川）有限公司
英国海玥	指	SeacrossPharmaceuticals Ltd
爱尔兰海玥	指	SeacrossPhamra (Europe) Limited
上海爽飒	指	上海爽飒企业管理咨询事务所（有限合伙）
内江盛煜	指	内江盛煜企业管理服务中心（有限合伙）
内江衡策	指	内江衡策企业管理咨询服务中心（有限合伙）
内江启运	指	内江启运企业管理咨询有限公司
南方制药	指	福建南方制药股份有限公司
长兴茂达	指	长兴茂达股权投资合伙企业（有限合伙）
湖州意诺特（原：杭州意诺特）	指	湖州意诺特企业管理合伙企业（有限合伙）（原名称：杭州意诺特企业管理合伙企业（有限合伙））
湖州西蒂（原：上海西蒂）	指	湖州蒂西企业咨询合伙企业（有限合伙）（原名称：上海西蒂企业咨询合伙企业（有限合伙））
徐州翰亿	指	徐州翰亿企业管理咨询合伙企业（有限合伙）
成都云鑫成	指	成都云鑫成企业管理合伙企业（有限合伙）
江苏隼泉高特佳	指	江苏隼泉高特佳医疗产业投资基金（有限合伙）
成都雲来了	指	成都雲来了企业管理合伙企业（有限合伙）
株洲国投创盈	指	株洲市国投创盈私募股权基金合伙企业（有限合伙）
成都鼎力天任	指	成都鼎力天任企业管理合伙企业（有限合伙）
财通创新	指	财通创新投资有限公司
株洲国鑫瑞盈	指	株洲市国鑫瑞盈管理咨询服务合伙企业（有限合伙）
恒瑞医药	指	江苏恒瑞医药股份有限公司
贝达药业	指	贝达药业股份有限公司
普利制药	指	海南普利制药股份有限公司
苑东生物	指	成都苑东生物制药股份有限公司
国家药监局	指	国家药品监督管理局
一致性评价	指	仿制药一致性评价，是指对已经批准上市的仿制药，按与原研药品质量和疗效一致的原则，分期分批进行质量一致性评价，仿制药需在质量与药效上达到与原研药一致的水平。
仿制药	指	与原研药具有相同的活性成分、剂型、给药途径和治疗作用的药

		品。
原料药	指	原料药，指用于生产各类制剂的原料药物，是制剂中的有效成份，由化学合成、植物提取或者生物技术所制备的各种用来作为药用的粉末、结晶、浸膏等，但病人无法直接服用的物质。
辅料	指	药用辅料，生产药品和调配处方时使用的赋形剂和附加剂；是除活性成分以外，在安全性方面已进行了合理的评估，且包含在药物制剂中的物质。
包装材料	指	药品包装用材料、容器。
FDA	指	美国食品药品监督管理局
GMP	指	药品生产质量管理规范
CDE	指	国家药品监督管理局药品审评中心
best-in-class	指	同系列中最优品种，属于创新药（I 类新药）
me-better	指	在原研药基础上改良的创新药（I 类新药）
fast-follow	指	指在靶点、适应症等各方面均与原研药品类似的、通过快速跟进策略研制出的创新药（I 类新药）
first-in-class	指	指在该靶点所涉疾病治疗药物中属全球首款的创新药（I 类新药）。
PCC	指	临床前候选化合物/分子/药物
BE	指	生物等效性试验
股东大会/股东会	指	四川汇宇制药股份有限公司股东大会
董事会	指	四川汇宇制药股份有限公司董事会
监事会	指	四川汇宇制药股份有限公司监事会
三会	指	股东会、董事会、监事会统称
《公司法》	指	《中华人民共和国公司法》
《公司章程》	指	四川汇宇制药股份有限公司章程
《证券法》	指	《中华人民共和国证券法》（2019 修订）
中国证监会	指	中国证券监督管理委员会
交易所	指	上海证券交易所
科创板	指	上海证券交易所科创板
《上市规则》	指	《上海证券交易所科创板股票上市规则（2020 年 12 月修订）
报告期	指	2021 年度
报告期末	指	2021 年 12 月 31 日
元/万元/亿元	指	人民币元/人民币万元/人民币亿元
镑	指	英镑
欧	指	欧元

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司基本情况

公司的中文名称	四川汇宇制药股份有限公司
公司的中文简称	汇宇制药
公司的外文名称	Sichuan Huiyu Pharmaceutical Co., Ltd.
公司的外文名称缩写	Huiyu Pharmaceutical
公司的法定代表人	丁兆
公司注册地址	四川省内江市市中区汉阳路333号3幢
公司注册地址的历史变更情况	不适用

公司办公地址	四川省内江市市中区汉阳路333号3幢
公司办公地址的邮政编码	641000
公司网址	http://www.huiyupharma.com
电子信箱	ir@huiyupharma.com

二、联系人和联系方式

	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	刘静默	朱一丹
联系地址	四川省内江市市中区汉阳路333号3幢	四川省内江市市中区汉阳路333号3幢
电话	0832-8808000	0832-8808000
传真	0832-8808111	0832-8808111
电子信箱	ir@huiyupharma.com	ir@huiyupharma.com

三、信息披露及备置地点

公司披露年度报告的媒体名称及网址	《中国证券报》《上海证券报》《证券时报》 《证券日报》《经济参考报》
公司披露年度报告的证券交易所网址	www.sse.com.cn
公司年度报告备置地点	公司董事会办公室

四、公司股票/存托凭证简况

(一) 公司股票简况

√适用 □不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	汇宇制药	688553	不适用

(二) 公司存托凭证简况

□适用 √不适用

五、其他相关资料

公司聘请的会计师事务所（境内）	名称	天健会计师事务所（特殊普通合伙）
	办公地址	杭州市江干区钱江路1366号华润大厦B座
	签字会计师姓名	彭卓、陈继平
公司聘请的会计师事务所（境外）	名称	/
	办公地址	/
	签字会计师姓名	/
报告期内履行持续督导职责的保荐机构	名称	中信建投证券股份有限公司
	办公地址	四川省成都市高新区天府大道中段588号通威国际中心20层
	签字的保荐代表人姓名	杨泉、田斌
	持续督导的期间	2021年10月26日至2024年12月31日
报告期内履行持续督导职责的财务顾问	名称	/
	办公地址	/
	签字的财务顾问主办人姓名	/

	持续督导的期间	/
--	---------	---

六、近三年主要会计数据和财务指标

(一) 主要会计数据

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	2021年	2020年	本期比上年同期增减 (%)	2019年
营业收入	1,823,733,127.05	1,364,197,467.65	33.69	707,076,221.20
研发费用	248,212,224.68	88,773,884.53	179.60	55,615,466.11
归属于上市公司股东的净利润	445,858,609.04	343,324,269.19	29.87	176,944,496.57
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	409,937,139.97	324,784,624.74	26.22	182,264,288.96
经营活动产生的现金流量净额	446,363,321.95	387,947,751.39	15.06	326,221,012.44
	2021年末	2020年末	本期末比上年同期末增减 (%)	2019年末
归属于上市公司股东的净资产	3,558,496,852.96	751,484,543.87	373.53	408,682,330.53
总资产	4,129,505,041.77	1,212,742,457.58	240.51	859,982,065.90

(二) 主要财务指标

主要财务指标	2021年	2020年	本期比上年同期增减 (%)	2019年
基本每股收益 (元 / 股)	1.20	0.95	26.32	不适用
稀释每股收益 (元 / 股)	1.20	0.95	26.32	不适用
扣除非经常性损益后的基本每股收益 (元 / 股)	1.11	0.90	23.33	不适用
加权平均净资产收益率 (%)	32.59	59.13	减少26.54个百分点	不适用
扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率 (%)	29.96	55.94	减少25.98个百分点	不适用
研发投入占营业收入的比例 (%)	13.61	6.51	增加7.10个百分点	7.87

报告期末公司前三年主要会计数据和财务指标的说明

√适用 □不适用

报告期内，公司实现营业总收入 182,373.31 万元，同比增长 33.69%；实现归属于母公司所有者的净利润 44,585.86 万元，同比增长 29.87%；实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润 40,993.71 万元，同比增长 26.22%。

截止 2021 年 12 月 31 日，公司总资产 412,950.50 万元，同比增长 240.51%；归属于上市公司股东的净资产 355,849.69 万元，同比增长 373.53%。

报告期,公司研发费用 24,821.22 万元,同比增长 179.60%;研发费用占营业收入比例从 6.51% 提高到 13.61%, 同比增加了 7.10 个百分点。

七、境内外会计准则下会计数据差异

(一) 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和归属于上市公司股东的净资产差异情况

适用 不适用

(二) 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和归属于上市公司股东的净资产差异情况

适用 不适用

(三) 境内外会计准则差异的说明:

适用 不适用

八、2021 年分季度主要财务数据

单位:元 币种:人民币

	第一季度 (1-3 月份)	第二季度 (4-6 月份)	第三季度 (7-9 月份)	第四季度 (10-12 月份)
营业收入	427,252,220.09	458,036,091.22	506,720,402.20	431,724,413.54
归属于上市公司股东的净利润	134,661,500.88	122,957,952.83	129,447,852.80	58,791,302.53
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	129,684,379.39	118,124,730.59	123,453,098.75	38,674,931.24
经营活动产生的现金流量净额	142,677,888.81	71,211,810.15	138,776,791.60	93,696,831.39

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

适用 不适用

九、非经常性损益项目和金额

适用 不适用

单位:元 币种:人民币

非经常性损益项目	2021 年金额	附注(如适用)	2020 年金额	2019 年金额
非流动资产处置损益	1,327.43		-815,275.51	
越权审批, 或无正式批准文件, 或偶发性的税收返还、减免			1,054,962.61	
计入当期损益的政府补助, 但与公司正常经营业务密切相关, 符合国家政策规定、按照一定标准定额或定量持续享受的政府补助除外	24,893,943.88		9,643,291.54	4,549,354.50
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费			117,964.08	511,480.50
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外, 持有交易性金融资产、衍生金融资产、交易性金融负债、衍生金融负债产生的公允价值变动损益, 以及处置交易性金融资产、衍生金融资产、交易性金融负债、衍生金融	17,985,088.11		13,124,601.01	1,478,017.62

负债和其他债权投资取得的投资收益				
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-662,779.20		-696,222.61	324,640.84
其他符合非经常性损益定义的损益项目			-578,748.97	-13,221,499.45
减：所得税影响额	6,296,111.15		3,219,715.01	-1,038,213.60
少数股东权益影响额（税后）	0		91,212.69	
合计	35,921,469.07		18,539,644.45	-5,319,792.39

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

十、采用公允价值计量的项目

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	期初余额	期末余额	当期变动	对当期利润的影响金额
交易性金融资产	228,000,000.00	1,662,155,919.47	1,434,155,919.47	6,155,919.47
其他非流动负债	50,018,333.33	50,018,333.33		
合计	278,018,333.33	1,712,174,252.80	1,434,155,919.47	6,155,919.47

十一、非企业会计准则业绩指标说明

适用 不适用

第三节 管理层讨论与分析

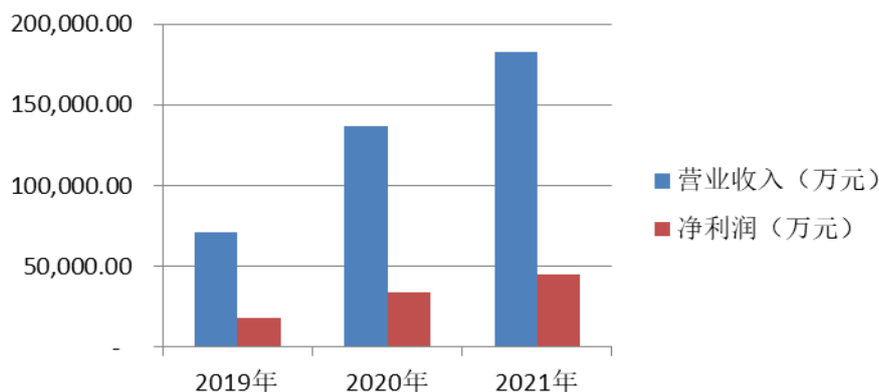
一、经营情况讨论与分析

2021 年，公司始终围绕既定目标推进各项工作，持续扩大销售规模、推动药品研发快速发展、大力拓展国内外市场、稳步提升质量管理水平、推进项目建设，公司始终坚持“以仿养创-仿创结合-创新为主”的发展规划，正快速从“以仿养创”向“仿创结合”迈进，公司不断优化产品管线，坚定不移推动创新药研发，加大国内外市场开拓力度，积极应对行业及市场变化，确保公司稳定发展。

（一）经营情况

2021 年度公司整体发展态势良好，主营业务稳步发展，实现营业收入 182,373.31 万元，同比上涨 33.69%。归属上市公司股东净利润 44,585.86 万元，同比增长 29.87%。归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 40,993.71 万元，同比增长 26.22%。

公司总资产规模达到 412,950.50 万元，同比增长 240.51%；净资产 355,849.69 万元，同比增长 373.53%。公司资产流动性、偿债能力、现金流状况良好，各项财务指标健康。



(二) 研发投入和进展

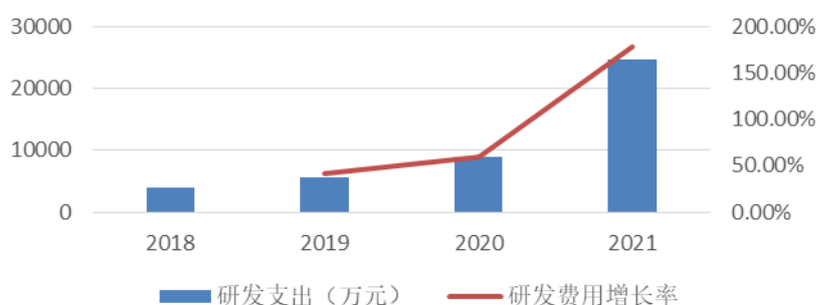
2021 年公司继续加大研发投入，2021 年研发费用 24,821.22 万元，同比增长 179.60%，其中创新药研发投入 7558.22 万元，同比增长 720.51%，有力的支撑了创新药项目的研究与开发。截止报告期末，研发人员 642 名，同比增长超过 50%，其中创新药团队 139 名，包括硕士和博士 89 名。截止 2021 年年底，公司在研项目 80 余个，涵盖了原料药、抗肿瘤注射剂、肿瘤辅助用药、造影剂、血液病、心血管用药等项目，并包括 10 个一类创新药项目。公司持续完善和优化生物创新药、化学创新药、注射剂一致性评价、复杂注射剂、原料药等技术平台，不断提高研发团队专业能力、效率和质量，为公司开启“仿创结合”打下坚实的基础。

2021 年，公司全面加速生物和化学创新药研发，持续完善团队建设和技术平台建设，搭建并完善了创新药研发的各个平台，各项体系和管理日趋成熟，为创新药全力冲刺夯实了基础。同时 10 个一类创新药项目都取得了良好进展，基本都找到了较好的潜在候选药物，一类创新药 HY-0003 造影剂有望在 2022 年年底申报临床，HY-0002 项目开发出了新一代药物，解决了上一代的耐药性问题，该项目有望在 2023 年初申报临床，其余几个创新药预计 2023-2024 陆续进入临床阶段。

2021 年，公司快速推进注射用环磷酰胺，以及紫杉醇白蛋白注射液、醋酸戈舍瑞林缓释植入剂、醋酸兰瑞肽缓释制剂、盐酸多柔比星脂质体注射液、铁剂等复杂注射剂和其他重点项目研发，上述重点品种预计将于 2022 年开始陆续申报国内外注册，同时公司启动了近 40 个制剂项目和原料药项目技术转移、其中 27 个制剂项目和原料药项目完成工艺验证生产，为公司产品持续申报国内外注册提供了有力保障。

2021 年，公司国内注册获批奥沙利铂注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、盐酸伊立替康注射液、盐酸帕洛诺司琼注射液等 4 个品种，其中前 3 个为国内前三家视同通过仿制药一致性评价品种，国内呈交注册待批品种 10 个。截止本报告披露日，公司国内注册获批 10 个品种，呈交注册待批品种 11 个。在海外，公司 2021 年获得上市批件 50 个，呈交注册批件共 110 个，截止本报告披露日，海外累计获得上市批件超过 200 个，呈交注册待批批件超过 160 个（含自主以及授权合作方持有），为公司国际化提供了强有力支撑。

研发支出



(三) 国内市场

报告期内，公司中标第五批全国药品集中采购，中标品种包括奥沙利铂注射液、多西他赛注射液、紫杉醇注射液以及注射用苯达莫司汀，并于 2021 年 9 月开始陆续执标，其中奥沙利铂注射液、紫杉醇注射液以及注射用苯达莫司汀均为公司新增国内上市品种，将为公司贡献新的业绩增长点。同时注射用培美曲塞二钠和注射用阿扎胞苷销售收入持续增长，2021 年上述两个品种的国内市场销量均为第一（数据来自医药魔方）。

2021 年，公司继续深化精细化招商，加强对终端的了解和掌控能力，并继续加强中国区营销体系建设，整合公司推广部、市场部和商务准入部的能力和资源，形成了以推广牵头、市场和商务互相支持、互相促进的有机整体，同时通过整合公司自身和推广合作伙伴的能力，持续提升国内业务拓展能力。

（四）国际市场

2021 年，在全球疫情继续肆虐的情况下，公司积极推动国际市场的业务拓展，实现海外收入 6729.16 万元，同比增长 143.96%，较 2020 年新增实现销售国家 11 个，包括：加拿大、德国、匈牙利、芬兰、爱尔兰、塞浦路斯、菲律宾、也门、尼日利亚、埃塞俄比亚、巴拿马等，累计在超过 40 个国家实现销售。近三年，公司海外收入复合增长率 73%。

同时公司已在美国设立子公司，一方面将在美国当地引进优秀的研发人才，为加快创新药研发提供支持；另一方面重点布局美国市场销售，为推进创新药项目海外授权、引进或合作提供支持，为复杂注射剂等重点产品在美国上市铺平道路。

2021 年公司继续加大产品在海外注册申报力度，始终坚持国内外同步的注册方向，同时针对国际市场的研发工作稳步推进。2021 年，公司新增获得海外批件共 50 个，海外呈交注册批件共 110 个，截止本报告披露日，公司累计获得海外上市批件超过 200 个，呈交注册待批批件超过 160 个（含自主以及授权合作方持有），为后续国际市场发展打下基础。详情可见本节之“五、报告期内主要经营情况”之“（四）行业经营性信息分析”之“2. 公司药（产）品研发情况”之“（3）。报告期内呈交监管部门审批、通过审批的药（产）品情况”。

（五）质量管理体系建设

公司依据中国 GMP、欧盟 GMP、美国 FDA cGMP 法规要求，建立了严谨的质量管理体系，并于早年多次通过了中国的 GMP 认证和英国药监机构（MHRA）的 GMP 认证。为应对英国脱欧，公司 2021 年通过了芬兰 GMP 认证，为所有欧盟国家认可。同时在本报告披露日前，公司生产的注射剂已递交美国 FDA 注册，公司启动美国 FDA 现场检查准备工作。公司始终坚持“质量第一”，用国际最严格的质量标准进行生产质量管理，并不断完善质量管理体系建设、优化和提升运营效率。

（六）项目建设

本报告期内，公司募投项目汇宇创新药物研究院两栋主体建筑完成封顶建设；公司欧盟标准注射剂产业化基地一期项目 4 个车间陆续投产，募投项目欧盟标准注射剂产业化基地二期主体建筑完成封顶，同时建成 2 条原料药生产线并顺利投入试生产，公司原料药基地高端绿色药物产业链项目启动建设。制剂及原料药车间的建成将进一步提升公司产能、优化公司承接研究院研发项目的产业化落地，同时提升公司对供应链的运营和控制能力。

（七）顺利完成科创板上市工作

报告期内，为聚焦科技创新，加快研发进展，公司全力筹备 A 股科创板上市事宜，于 2021 年 8 月 3 日获中国证监会同意注册，并于 2021 年 10 月 26 日成功登陆科创板。本次募集资金将主要用于项目建设以及创新药的研发投入，为公司项目建设和创新药研发提供了充足的保障，有助于公司实现高速增长，保持竞争优势。

二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明

（一）主要业务、主要产品或服务情况

汇宇制药是一家研发驱动型的综合制药企业，主要从事抗肿瘤和注射剂药物的研发、生产和销售。公司以为全球患者提供疗效确切、质量精湛、价格合理的药品，让癌症成为一种可以控制的慢性病为使命，致力于成为一家受人尊敬的国际化制药企业。

公司以临床价值为导向，以创新为驱动力，在化学原料药、化学普通注射剂和复杂注射剂等方面有丰富的研发经验，同时积极推进小分子创新药和生物创新药的研发。公司大分子主要聚焦多特异性抗体、抗体偶联药物（ADC）、mRNA 肿瘤疫苗等前沿技术路线，小分子聚焦和自有大分子药物联合用药潜力的靶点，并积极探索 PROTAC 等前沿技术平台。截止本报告期末，公司研发人员 642 人，占公司总人数 40%以上，其中创新药团队 139 人，以经验丰富的海归博士为核心，团

队硕士以上学历 89 人。公司在研项目超过 80 个，包括 10 个一类创新药，管线以肿瘤及相关领域为主，同时已逐步覆盖其他适应症领域。

公司同时在国内及国外开展经营业务，于 2014 年首次通过英国 GMP 认证和中国 GMP 认证，2015 年公司的抗肿瘤注射剂在欧盟实现规模化销售。公司全球化药品注册以及业务拓展方面积累了丰富的经验，截止本报告披露日，公司海外已有 12 个品种获批上市，超过 200 个批件（含自主持有及授权合作方持有批件），覆盖 51 个国家和地区，同时已在约 100 个国家建立了销售渠道，累计在境外超过 40 个国家、超过 1000 家医疗机构上市销售。

在国内，目前公司有注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷、紫杉醇注射液、奥沙利铂注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、伊立替康注射液、盐酸帕洛诺司琼注射液、注射用硼替佐米、左乙拉西坦注射用浓溶液等 10 个药品获批上市，多个品种为首家或前三家视同通过注射剂一致性评价。公司已经建立了成熟的营销网络，覆盖全国各省、市、自治区超过 2000 家等级医院。

(二) 主要经营模式

1、采购模式

公司产品的原材料采购主要包括原料药、辅料、包装材料等。公司质量部门负责收集潜在供应商资质、经营状况和生产情况，并对潜在供应商进行现场考察。公司质量部门考察通过后将供应商纳入公司供应商档案，采购部门在供应商档案中选择合格供应商，并比选确定最终供应商。

具体采购时由使用部门发起申请，经部门经理审批后交采购部门，采购部门与选定的供应商签订合同进行采购。公司采购部门根据生产计划，并结合相关原辅料需求量、库存情况及采购周期实施采购。其中，对于部分供货周期较长、需求量较大的原辅料在满足有效期的条件下进行备货。原辅料到货后由质量部门检验合格后办理入库手续。如出现检验不合格，按照相关协议约定办理退换货手续。

2、生产模式

公司根据订货合同和预计销售情况，结合库存、产线利用、生产周期等情况制定生产计划。生产过程中，公司严格按照欧盟、英国和中国 GMP 规范要求进行生产，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，保证生产的顺利进行。

除商业化产品的生产计划外，公司生产部门还需要结合研发计划进行预试、工艺验证批次、注册批次等研发相关的生产。

3、销售模式

公司的销售模式在国内和国际市场有所不同，具体情况如下：

(1) 国内市场的销售模式

公司制剂产品的国内销售终端以等级医院为主，主要采用集采带量和学术推广两种销售模式。公司对经销商的销售均为买断式销售，并通过经销商向医院等医疗机构销售公司产品。公司经销商不承担市场推广职能，公司的经销商多为国有大型医药流通企业，如国药控股、华润医药等。公司委托专业学术推广服务商，通过学术会议等方式对公司的产品进行专业化的学术推广，使医疗机构、临床专家等更好地了解公司产品。

(2) 国际市场的销售模式

公司制剂产品在国际市场的销售主要通过子公司英国海玥进行，以英国市场为主。英国海玥在英国市场的销售模式主要为委托代销模式，英国海玥参与英国政府部门进行的药品招标采购，相关产品中标后，英国海玥委托英国药品批发商 Mawdsley 以代销模式销售给公立医院等最终客户。同时，公司在爱尔兰、德国、芬兰、匈牙利等欧盟国家通过代理分销合作模式，参与当地政府和公共卫生系统的招标，在报告期内已经完成实现初次中标执标供货销售，以及持续完成以年为单位的后续执标供货计划。报告期内，公司积极开拓海外市场，分别在葡萄牙、西班牙等国家设立自营直销团队并逐步开展商务拓展活动。

(三) 所处行业情况

1. 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

(1) 所处行业、行业发展阶段及基本特点

根据《国民经济行业分类》以及中国证监会颁布的《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》（证监会公告[2012]31 号），公司所处行业为“医药制造业（C27）”。

随着全球经济的发展、人口总量的增长和社会老龄化程度的提高，药品需求呈上升趋势。中国作为世界上人口数量最多的国家，庞大的人口规模带来广大的医疗卫生市场需求。同时，随着国内人民生活水平的提高、保健意识的增强以及新型医疗技术的发展，国民就诊率不断提高，带来了医药市场的繁荣，我国化学药品市场规模保持快速增长。

医药行业属于技术密集型、资金密集型、人才密集型行业，对生产技术和研发能力要求较高。一方面，不同化学药本身的仿制技术门槛差异较大，不同仿制药产品在国内的竞争格局存在较大差异；另外一方面，针对同一种化学原研药，其仿制药的质量和疗效以及与原研药的差异也受到药品生产企业的研发实力、生产工艺等因素影响。因此，具备较强科研能力、产品丰富且能够率先通过一致性评价的药企有望在带量采购模式下抢占市场份额并获取合理利润，仿制药企业的研发目标将从以往简单模仿向尽快通过一致性评价转型。

此外，布局原料药和对应化学制剂全产业链的企业，由于可以降低生产成本，更好进行资源配置，充分发挥协同效应，能够使制药企业具有更强的议价能力和盈利能力。

(2) 主要技术门槛

药物研发具有高科技、高投入、长周期、高风险等行业特点。公司主要围绕仿制药一致性评价药品、生物创新药、化学创新药开展研发。

创新药方面，公司深入剖析肿瘤领域临床空缺，紧跟行业动态及科学研究，重点布局全球范围内同类产品尚未进入临床研究阶段的 first-in-class 和 me-better 品种。报告期内，公司有 10 个一类创新药在研项目，包括 4 个生物创新药，6 个化学创新药。

生物创新药研发技术方面，公司已建成了从抗体筛选、mRNA 疫苗设计、分子工程改造、mRNA 生产、蛋白表达纯化和分析，到体内体外药效评估等各个阶段的全方位的抗体和 mRNA 疫苗发现技术平台，专注于抗肿瘤药物，特别是与肿瘤免疫相关药物的研发，将涉及多特异性抗体、抗体偶联药物、mRNA 肿瘤疫苗等。化学创新药研发技术方面，公司已建成了包括药化技术平台、体内外生物筛选平台、ADME（吸收、分布、代谢、排泄）筛选平台、体内 PK（药物代谢动力学）筛选平台、化学工艺平台、PROTAC 设计和筛选平台等多种新药研发平台，专注于抗肿瘤领域化学创新药的研发，特别是和公司生物创新药具备协同作用的药物。公司创新药技术平台的不断完善，为创新药快速研发奠定了坚实的基础，截止目前，公司 10 个一类创新药项目都取得了良好进展，基本都找到了较好的潜在候选药物，一类创新药 HY-0003 造影剂有望在 2022 年年底申报临床，HY-0002 项目开发出了新一代药物，解决了上一代的耐药性问题，该项目有望在 2023 年初申报临床，其余几个创新药预计 2023-2024 陆续进入临床阶段。

公司在化学仿制药，尤其是注射剂领域拥有超过十年的研发、国际注册和欧盟生产质量管理经验，并积累了与注射剂一致性评价密切相关的丰富技术经验，建立了科学、完整、高效的注射剂一致性评价研发体系，该体系贯穿项目管理、产品实验研究、技术转移和国际国内注册，以保障项目研发高质量、高效地推进。公司注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷均为同品种国内首家视同通过一致性评价，其中注射用阿扎胞苷为中国首仿，公司奥沙利铂注射液、紫杉醇注射液、伊立替康注射液均为同品种国内第二家视同通过一致性评价，公司注射液盐酸苯达莫司汀为国内同品种第三家视同通过一致性评价。

公司在普通注射剂一致性评价技术平台的基础上，在复杂制剂方面也掌握了一系列关键技术，克服现有复杂注射剂一致性评价的原辅料技术壁垒、制剂工艺和规模化生产技术壁垒、生产设备局限性或质控难度，实现研制的复杂注射剂生产成本、质量等同或优于原研参比制剂，提高产品的市场竞争力。公司多个复杂注射剂仿制药的研发正在快速推进，多个项目已完成实验室研究，并逐步进入生产转移和临床研究阶段，为复杂注射剂仿制药快速注册与获批奠定了坚实的基础。

经过多年技术积累，公司还建立了原料药生产质量控制技术平台，包括手性药物研发、药物结晶纯化与药物制备纯化等技术平台，完成多个原料药项目研发。同时，公司报告期内有 32 个原料药在研项目，为公司“原料药-制剂一体化”提供了有力保障。

报告期内，公司仿制药在研项目超过 70 个（包含原料药、辅料项目），涵盖高技术壁垒小分子药、多肽及发酵类等多个技术领域，并已建成原料药合成、制剂研发、质量研究、国际国内注册、生产等完备的药物开发体系，开发剂型也从注射剂逐步向包括口服制剂在内的多个剂型拓展，进一步拓宽了公司的产品管线。

2. 公司所处的行业地位分析及其变化情况

公司是一家研发驱动型的综合制药企业，主要从事抗肿瘤和注射剂药物的研发、生产和销售。公司秉承“关爱生命，追求卓越，简单诚信”的企业文化及价值观，以临床价值为导向，以创新为驱动力，专注于抗肿瘤及肿瘤相关领域注射剂，已为全球多个国家的患者提供了疗效显著、质量可靠、价格合理的药品。公司在化学原料药、化学仿制药普通注射剂及复杂注射剂、长效缓释植入剂等方面有丰富的研发经验，并取得了相应的技术成果，同时重点推进小分子创新药和生物创新药的研发。

公司在抗肿瘤注射剂领域具备多年的研发经验和深厚的技术积累，先后承担了四项国家科技重大专项项目的研发，并拥有四川省院士（专家）工作站、四川省工程实验室和博士后创新实践基地；参与起草了《已上市化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求（征求意见稿）》，多次参与国家药品监督管理局药品审评中心组织的《药物注射剂研发技术指导意见（征求意见稿）》《化学药品注射剂仿制药质量和疗效一致性评价技术要求》《化学药品注射生产所用的组件系统相容性研究指南（征求意见稿）》《化学药品注射剂包装系统密封性技术要求（征求意见稿）》专家论证会。

公司报告期内的主要产品为抗癌注射剂仿制药，在国内，目前公司有注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷、紫杉醇注射液、奥沙利铂注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、伊立替康注射液、盐酸帕洛诺司琼注射液、注射用硼替佐米、左乙拉西坦注射用浓溶液等 10 个药品获批上市，均视同通过注射剂一致性评价，其中注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷为代表的产品在国内或国外目标市场容量较大，进入带量采购或中标政府采购后进一步为公司的业绩奠定了坚实的基础。此外，截止本报告披露日，公司海外自主获批和授权获批的产品批件总数超过 200 个，目前正在以英国为主的多个国家和地区实现销售。

从研发项目来看，截止本报告期末，公司在研项目超过 80 个，其中原料药、辅料项目 32 个，仿制药制剂项目 41 个，一类创新药项目 10 个，改良型新药项目 1 个，在研项目中包含抗肿瘤相关药品 29 个，管线以肿瘤及相关领域为主，同时逐步覆盖其它领域。

公司正在快速推动小分子创新药和生物创新药的研发，已组建了一支以海归博士为核心的创新药团队，团队 139 人，硕士以上学历 89 人。截止公司报告期末，公司正在研发 10 个一类创新药，其中 6 个小分子创新药主要以临床价值为导向，同时结合公司现有仿制药产品的成熟市场布局，以及公司生物药的研发方向，形成公司特有的联合用药组合，并积极探索 PROTAC 等前沿技术平台；4 个生物创新药主要以多特异性抗体、抗体偶联药物（ADC）、mRNA 肿瘤疫苗等为主的研发方向。

截止本报告期末，公司是国家认定的高新技术企业，拥有“四川省企业技术中心”、“四川省博士后创新实践基地”、“四川省抗肿瘤注射剂工程技术研究中心”、“四川省科技成果转化示范企业”、“国家级绿色工厂”、“中国医药工业最具成长力企业”等多项荣誉。

3. 报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

（1）全球及中国医药行业研发投入不断增长

近年来，全球医药行业的研发投入不断增长，预计到 2024 年将增长到 2,270 亿美元；同时得益于国内多项利好政策执行等的影响，国内医药行业的研发投入持续增长，预计到 2024 年将达到 476 亿美元（资料来源：弗洛斯特沙利文分析）。

（2）一致性评价、带量采购对仿制药企业的影响

2018 年 9 月，我国首次从国家层面组织开展药品试点集中带量采购，整体上看，带量采购将对国内医药企业产生长远的深刻影响。对于医药企业而言，具备较强科研能力、产品丰富且能够率先通过一致性评价的药企有望在带量采购模式下抢占市场份额并获取合理利润。

从产品端角度，各仿制品种的价值将出现分化：针对仿制门槛较低、通过一致性评价的批件较多的药品品种，其在带量采购招标竞价过程中将面临较大竞争压力，拥有成本优势的企业将具备较强的竞争优势；针对仿制门槛较高、通过一致性评价的批件较少的药品品种，则将具备较强的竞争优势和议价权。

对医药企业而言，短期内需尽可能发展仿制门槛高的药品；长期来看，质量、价格、品种线丰富度是决定企业综合竞争力的核心因素，储备品种多、能率先通过一致性评价且具备成本优势的企业将在新的招采规则下持续受益。

同时国办发〔2021〕2号（《国务院办公厅关于推动药品集中带量采购工作常态化制度化开展的意见》）规定“采购协议期满后，应着眼于稳定市场预期、稳定价格水平、稳定临床用药，综合考虑质量可靠、供应稳定、信用优良、临床需求等因素，坚持招采合一、量价挂钩，依法依规确定供应企业、约定采购量和采购协议期”，根据“稳定市场预期、稳定价格水平、稳定临床用药”的要求，预计国家集采品种协议到期后，较大概率不会出现大幅降价的情况。

（3）原料药/制剂一体化能提升企业的成本优势与综合竞争力

布局原料药和对应化学制剂全产业链的企业，由于可以降低生产成本，更好进行资源配置，充分发挥协同效应，具有更强的议价能力和盈利能力。此外，《联盟地区药品集中采购文件》中明确，企业申报价格出现相同时，该品种按以下规则及顺序确定拟中选企业及供应地区确认的优先顺序：“...（4）原料药自产的企业优先（限指原料药和制剂生产企业为同一法人）。”因此，具备原料药/制剂一体化的企业将具备成本优势，也将成为带量采购招标竞价中的核心竞争力，“原料药+制剂”一体化模式将成为药品生产企业重要的发展模式。

（4）创新药向 First-in-class、Best-in-class 转变

2021年，国家药品审评中心出台《以临床价值为导向的抗肿瘤药物临床研发指导原则》（以下简称“《指导原则》”），《指导原则》指出，新药研发应该以为患者提供更优（更有效、更安全或更便利等）的治疗选择作为最高目标。随着《指导原则》的出台，以及同质化的激烈竞争，国内创新药企将逐步向 First-in-class、Best-in-class 转变，围绕临床疾病的真正需求，开发出能够解决重大问题的差异化产品，从同质化研发中脱颖而出，并加速在中国乃至全球的上市。

（5）国际化

近年来，无论是仿制药带量采购还是创新药医保谈判，医药行业限价政策承压，只有面向国际化，才能提高市场天花板，走出去成了医药企业做大做强之必由之路。同时对于部分复杂注射剂、首仿药、专利挑战药、改良型新药，特别是真正的创新药，国际市场规模远远超过中国市场。

（四）核心技术与研发进展

1. 核心技术及其先进性以及报告期内的变化情况

公司在化学仿制药注射剂领域有近十年的研发、国际注册和欧盟生产质量管理经验，并积累了与注射剂一致性评价密切相关的丰富技术经验，同时正快速推进小分子创新药和生物创新药的研发。

公司以临床价值为导向，以创新为驱动力，专注于抗肿瘤及肿瘤相关领域注射剂，已为全球多个国家的患者提供了疗效显著、质量可靠、价格合理的药品。公司在化学原料药、化学仿制药普通注射剂及复杂注射剂、长效缓释植入剂等方面有丰富的研发经验，并取得了相应的技术成果，同时公司已搭建并完善了生物创新药和化学创新药研发的各个平台。

现公司拥有的先进技术或技术平台如下：

（1）化学药品注射剂仿制药一致性评价平台

公司建立了科学、完整、高效的注射剂一致性评价研发体系，该体系贯穿项目管理、产品实验研究、技术转移和国际国内注册，以保障项目研发高质量、高效地推进。公司在注射剂一致性评价技术平台方面主要建立了原料药结晶与纯化生产技术、在线除盐高分辨质谱有机杂质控制技术、未知离子化杂质质量控制技术、强极性和/或弱紫外吸收类杂质分离与质量控制技术、提高胶束制剂稳定性的生产技术、全程低温自动生产技术、难溶性原料药类注射液生产技术、高有机相的冷冻干燥技术、冻干制剂的澄清度控制技术、完整而深入的包材与生产接触材料相容性研究技术、注射剂生产所用的塑料组件系统相容性研究技术、注射剂包装密封系统控制与验证技术等与注射剂一致性评价密切相关的完整而成熟的技术/平台。

（2）复杂制剂生产与质量控制技术平台

公司在普通注射剂一致性评价技术平台的基础上，在复杂制剂方面也掌握了一系列关键技术，如高分子辅料制备与纯化技术、连续化纳米制剂生产工艺、双螺杆热熔挤出技术、在线高剪切分散技术、混悬型注射剂流通池法溶出度质控技术、胶束制剂游离药物质控技术、胶束制剂/纳米粒包封率控制技术、纳米粒有机溶剂高效产业化去除技术、混悬型注射剂原料药的粒度与粒度分布测定技术等。

（3）原料药生产质量控制技术平台

公司经过多年技术积累，建立了手性药物研发、药物结晶纯化与药物制备纯化等技术平台，公司主要专注于抗肿瘤、肿瘤辅助和造影剂等相关领域原料药，同时研发方向延伸到心血管和抗生素等注射剂用原料药领域。

手性药物研发平台，主要涉及手性催化、手性拆分和不对称合成等技术，与非手性药物的研发不同，手性药物有合成工艺路线长、工艺控制难度大、异构体多、结晶纯化困难、异构体分离困难和杂质难以获得等难点，且研发周期长、注册审批困难。基于现有技术沉淀，公司已成功开发了一系列手性药物合成技术、手性药物工艺控制技术和手性药物异构体分离技术，产品质量优势和成本优势明显。

结晶纯化平台，主要涉及化合物结晶工艺的开发、优势晶型的发现、结晶工艺的产业化等。利用药物在不同溶剂体系下溶解度不同，开发出药物不同的结晶工艺，而药物在不同溶剂中析晶可能会得到不同的晶型，通过晶型稳定性及溶解性等差异而发现优势晶型，也可以规避产品的晶型专利，实现产品尽早注册上市。药物在不同结晶体系下析晶得到的产品纯度差异较大，通过对结晶体系的研究可以提高产品质量。

制备纯化平台，主要涉及新型填料的筛选、制备分离技术的筛选等技术，是难分离的原料药、结构不稳定的原料药、难以结晶的原料药、液态原料药等的重要纯化手段，是目前原料药纯化领域较前沿的技术。

(4) 生物创新药技术平台

公司已建成了从抗体筛选，mRNA 疫苗设计，分子工程改造，mRNA 生产，蛋白表达纯化和分析，到体内体外药效评估等各个阶段的全方位的抗体和 mRNA 疫苗发现技术平台。

在抗体筛选方面，除了应用传统的噬菌体展示、酵母展示、杂交瘤融合平台，公司也建立了前沿新技术平台-单 B 细胞抗体筛选平台。此外，公司利用计算结构生物学的最新研究成果，预测与可开发性相关的抗体物理化学性质，并将其应用到早期抗体筛选和开发中。多平台技术互补，使公司的抗体发现无论是单克隆抗体还是纳米抗体都可以在短时间内高效筛选出高度可开发的功能分子。在分子工程方面，公司团队可以根据项目需求进行抗体亲和力改造、稳定性优化、人源化以及多特异性复杂抗体构建，以满足现代生物药多靶点、靶向激活等多功能协同肿瘤免疫需求。同时公司也建立了抗体药物偶联平台，结合公司在生物创新药和化学创新药的研发优势，寻求在 ADC 领域的创新突破。人源化抗体转基因鼠平台产生的抗体经体内优化且无需人源化，与鼠源抗体比在抗体新药发现中有着巨大的效率优势，公司在人源化抗体转基因鼠方面已有布局，用以提高抗体发现效率。

mRNA 疫苗能够诱导人体强大的免疫系统，释放出巨大的力量来对抗病毒引起的人类癌症，以及由于体细胞突变而产生的拥有众多新抗原的人类癌细胞。作为一种新的抗癌药分子模式，公司正在开发用于 mRNA 疫苗分子设计、生产和生物分析以及递送的新技术。

公司还建立了体外、体内药效和毒理学评价平台。并且通过应用系统生物学和生物信息学方法，建立了新药靶点发现的专用平台和机制。专注于抗肿瘤药物，特别是与肿瘤免疫相关药物的研发，将涉及多特异性抗体、抗体偶联药物、mRNA 肿瘤疫苗等。

(5) 化学创新药技术平台

公司建立了小分子创新药研发技术平台，包括药化技术平台、体内外生物筛选平台、ADME（吸收、分布、代谢、排泄）筛选平台、体内 PK（药物代谢动力学）筛选平台、化学工艺平台、PROTAC 设计和筛选平台等多种新药研发平台，专注于抗肿瘤领域创新药的研发，特别是和公司生物创新药具备协同作用的药物。药化技术平台作为创新的源头，包括分子设计和化学合成两个部分。分子设计已完成计算机辅助药物设计平台（CADD）搭建，还将搭建基于片段的药物发现平台（FBDD）、基于结构的药物发现平台（SBDD）以及人工智能（AI）平台。化学合成平台配备了先进的硬件设备，具有多套中低压快速制备色谱、微波合成仪以及化学反应筛选系统，熟练掌握前沿的金属催化不对称合成技术、偶联技术、手型拆分、碳氢活化技术以及微波化学合成技术，具备高效合成手性化合物和复杂化合物的能力，为下游生物活性研究以及药代动力学研究提供良好的基础。体内外生物筛选平台围绕抗肿瘤领域可提供靶点验证、生物筛选方法开发、生化水平检测、2D/3D 细胞水平检测，全面支持药化进行 SAR（构效关系）研究，还可提供人源肿瘤细胞系异种移植模型、特色耐药模型等药效学评价。ADME 筛选平台具备完善的药物吸收、代谢以及药物药物相互作用研究能力，在早期可协助成药性优化，后期可用以预测人体药代动力学性质。体内 PK 筛选平台不仅能开展常规大、小鼠体内 PK，亦可开展 PK/PD 相关性研究，支持给药方案设计。PROTAC 平

台可针对“不可成药”或“难以成药”的靶点进行开发，在克服耐药性方面也具有很大潜力。随着小分子创新药技术平台的不断完善和成熟，公司已经具备从苗头化合物发现到临床前候选化合物确定全流程强大的自主研发能力，在研发数据质量和推进速度上也能精准把控。

(6) 欧盟生产质量管理体系

公司依据中国 GMP、欧盟 GMP、美国 FDA cGMP 法规要求，建立了严谨的质量管理体系。多次通过了中国和英国的 GMP 认证，并通过芬兰 GMP 认证，芬兰 GMP 认证获得欧盟国家认可。公司严格按照欧盟、美国和中国相关质量管理要求对每一步生产和检验过程实施严格的验证程序，从而保障稳定的产品质量。同时公司按照欧盟、美国和中国的相关质量要求建立了严格的全面质量管理体系以及全面的信息化模块，全面做到信息化数字化管理，极大提升质量管理效率和管理的科学性合规性，并通过良好的全员质量文化建设确保质量管理体系的严格执行。公司对所有关键供应商进行全面评估和现场审计，确保其质量稳定性。公司严格按注册批准的工艺及质量标准组织生产，任何偏差、变更需经全面评估审核，持续提升生产质量管理。公司建立了严格的产品追溯制度和药物警戒体系，执行产品持续稳定性考察，产品年度质量回顾和趋势分析并进行年报，以此确保持续、稳定的生产出高质量的药品。

(7) 高效的国际注册体系

公司建设和培养了一支理论和实操经验丰富的优秀国际注册团队，截止本报告披露日，在英国已经获得 11 个药品的上市许可，海外自主和授权合作方持有批件总数超过 200 个，覆盖 51 个国家。公司国际注册部建设了国际注册法规平台，对欧美药事法规进行收集、整理、学习，同时也通过全球合作伙伴收集药政信息，保持对国际法规进展前沿的追踪。国际注册部通过掌握的注册技术要求及实务经验，编制了申报文件模板，将研发文件的审核、原始数据的收集及申报文件撰写、审核及递交流程化，从而实现产品在全球的快速申报及获批。

公司国际注册部通过全面掌握药事法规，协助研发部门快速研发出符合国际注册法规的药品，实现了生产、技术、质量和销售部门合规运行，结合公司强大的研发能力、符合欧美 GMP 标准的生产和质量体系，各自的优势互相配合形成了相互促进的协同效应，构成了公司在国际注册方面的独特优势。

国家科学技术奖项获奖情况

适用 不适用

国家级专精特新“小巨人”企业、制造业“单项冠军”认定情况

适用 不适用

2. 报告期内获得的研发成果

(1) 产品获得批准或向监管部门呈交审批为代表医药企业研发成果的重要节点，公司在报告期内获得产品批准或向监管部门呈交审批的情况，请详见本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“五、报告期内主要经营情况”之“(四) 行业经营性信息分析”之“医药制造行业经营性信息分析”之“2. 公司药(产)品研发情况”之“(3) 报告期内呈交监管部门审批、通过审批的药(产)品情况”部分。

(2) 公司在研项目情况请详见“第三节公司管理层讨论与分析”之“二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明”之“(四) 核心技术与研发进展”之“4. 在研项目情况”部分。

(3) 公司在报告期内知识产权取得情况如下：

报告期内获得的知识产权列表

	本年新增		累计数量	
	申请数(个)	获得数(个)	申请数(个)	获得数(个)
发明专利	20	2	72	13
实用新型专利	0	0	10	10
外观设计专利	0	0	0	0
软件著作权	0	0	0	0
其他	170	47	253	110
合计	190	49	335	133

3. 研发投入情况表

单位：元

	本年度	上年度	变化幅度 (%)
费用化研发投入	248,212,224.68	88,773,884.53	179.60
资本化研发投入			
研发投入合计	248,212,224.68	88,773,884.53	179.60
研发投入总额占营业收入比例 (%)	13.61	6.51	增加 7.10 个百分点
研发投入资本化的比重 (%)	0	0	

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

√适用 □不适用

报告期内,公司研发费用 24,821.22 万元,较上年同期 8,877.39 万元增长 15,943.83 万元,增幅达到 179.60%,主要系报告期内公司仿制药研发项目增加,同时加大了创新药、化学原料药研发项目投入;其次,公司研发人员特别是高层次研发人员增加,导致公司研发投入较上年有大幅度的增长。

研发投入资本化的比重大幅变动的原因及其合理性说明

□适用 √不适用

4. 在研项目情况

√适用 □不适用

单位：元

序号	项目名称	预计总投资规模	本期投入金额	累计投入金额	进展或阶段性成果	预期进展	拟达到目标	技术水平	具体应用前景
1	生物创新药 HY-0001	430,000,000.00	9,730,705.37	10,013,356.70	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	first-in-cla ss 国际领先水 平	结肠癌、胰腺 癌、肺癌、乳 腺癌、肾癌、 胃癌等实体瘤
2	化学创新药 HY-0002	352,030,000.00	8,363,177.60	10,859,792.93	实验室研究	预计 2023 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	first-in-cla ss 国际领先水 平	非小细胞肺 癌、结肠癌、 胰腺癌、子宫 内膜癌、皮肤 癌、多发性骨 髓瘤等实体瘤
3	化学创新药 HY-0003	157,116,400.00	7,860,341.20	21,994,924.38	临床前研究	预计 2022 年申报临床	新药国内获批 上市	first-in-cla ss 造影效果优 于同类型产品	癌症转移造影

4	化学创新药 HY-0004	315,000,000.00	4,814,803.18	5,848,940.24	实验室研究	预计 2023 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	best-in-class 项目, 目前国际上仅有数个 项目进入临床, 最高在 II 期	小细胞肺癌、 神经母细胞 瘤、乳腺癌、 前列腺癌、胰 腺癌、结肠癌、 神经胶质瘤等 实体瘤
5	生物创新药 HY-0005	400,000,000.00	14,211,560.61	17,199,343.03	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	first-in-class 国际领先水 平	非小细胞肺 癌、胰腺癌、 卵巢癌、乳腺 癌、间皮瘤等 实体瘤
6	化学创新药 HY-0006	224,920,000.00	5,059,118.01	5,115,230.69	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	fast-follow 项目, 目前国 际上仅有一个 项目刚进入临 床 I 期	非小细胞肺 癌、结肠癌、 胰腺癌等实体 瘤

7	生物创新药 HY-0007	400,000,000.00	10,988,155.27	11,085,213.14	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	me-better, 药 效等效或优于 现有多个 checkpoint 抑 制剂联合用药	非小细胞肺 癌、小细胞肺 癌、黑色素瘤 和卵巢癌, 肺 癌和肾癌等实 体瘤
8	化学创新药 HY-0010	270,490,000.00	3,237,419.67	3,237,419.67	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	best-in-clas s 项目, 目前国 际上仅 1 个项 目进入临床 I 期	胰腺癌、结肠 癌、非小细胞 肺癌等实体瘤
9	生物创新药 HY-0011	300,000,000.00	853,550.00	853,550.00	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	best-in-clas s 国际领先水 平	实体瘤
10	化学创新药 HY-0012	433,740,000.00	587,841.00	587,841.00	实验室研究	预计 2024 年申报临床	新药国内获批 上市、海外授权	best-in-clas s 项目, 目前国 际上仅 1 个项 目进入临床 I 期	乳腺癌、卵巢 癌、卵巢癌、 宫颈癌、食管 癌等实体瘤
11	改良型新药	46,000,000.00	127,038.19	127,038.19	临床前研究	预计 2023	对应制剂的商	疗效与原研相	脑卒中

	HY-1003					年申报临床	业化生产	当, 给药顺应性优于原研	
12	注射用环磷酰胺	17,841,000.00	1,313,756.81	3,756,002.90	实验室研究完成	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	恶性实体瘤、免疫抑制治疗等
13	紫杉醇白蛋白注射液	36,220,000.00	5,685,589.23	8,835,682.84	实验室研究	预计 2022 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	乳腺癌
14	醋酸戈舍瑞林缓释植入剂	149,060,000.00	1,917,237.49	2,907,399.67	实验室研究	预计 2024 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	前列腺癌、乳腺癌
15	醋酸兰瑞肽缓释制剂	35,000,000.00	462,062.68	534,857.85	实验室研究	预计 2023 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	肢端肥大症等
16	复杂注射剂 FC181	28,010,000.00	1,568,788.60	1,568,788.60	实验室研究	预计 2022 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	缺铁症
17	盐酸多柔比星脂质体注射液	32,480,000.00	2,962,789.60	3,176,540.07	实验室研究	预计 2023 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	卡波氏肉瘤、乳腺癌、卵巢癌和多发性骨髓瘤等恶性肿瘤

18	注射用硼替佐米	16,800,000.00	535,716.44	16,775,980.80	2021 年注册审评中	2022 年 2 月已获批	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	多发性骨髓瘤、套细胞淋巴瘤
19	普乐沙福注射液	12,740,000.00	3,145,310.69	12,731,378.36	注册审评中	预计 2022 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	动员造血干细胞进入外周血
20	注射用唑来膦酸	19,030,000.00	2,007,307.87	19,028,816.91	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者骨骼损害、恶性肿瘤引起的高钙血症等
21	左乙拉西坦注射用浓溶液	3,953,000.00	606,408.12	3,952,291.77	2021 年注册审评中	2022 年 4 月已获批	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	癫痫治疗
22	丙戊酸钠注射用浓溶液	9,364,000.00	1,644,388.64	9,363,728.30	注册审评中	预计 2022 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	癫痫治疗
23	苯磺顺阿曲库铵注射液	5,877,000.00	1,269,973.01	5,876,756.90	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	全麻辅助用药
24	注射用盐酸	8,111,000.00	2,443,103.92	8,110,376.74	注册审评中	预计 2023	对应制剂的商	整体质量指标	小细胞肺癌等

	吉西他滨					年批准生产	业化生产/对应制剂的一致性评价	与原研相当或更优	
25	氟维司群注射液	16,650,000.00	9,579,111.48	12,429,589.15	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	乳腺癌
26	注射用盐酸表柔比星	9,996,000.00	3,421,405.37	9,795,973.47	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	恶性淋巴瘤、乳腺癌、肺癌等
27	米力农注射液	5,650,000.00	4,557,018.09	5,641,931.75	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	心力衰竭
28	氟尿嘧啶注射液	6,300,000.00	3,755,282.74	6,299,628.72	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	结肠和直肠腺癌、乳腺癌、胃腺癌、胰腺癌
29	硫代硫酸钠注射液	7,960,000.00	5,226,366.35	7,102,531.07	注册审评中	预计 2023 年批准生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	氰化物中毒
30	醋酸奥曲肽注射液	11,150,000.00	4,331,181.35	10,029,736.76	已向 CDE 递交撤回注册申请，并被批准	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	肢端肥大症、类癌瘤等

31	V0052	7,200,000.00	1,972,927.31	5,417,581.13	注册资料准备	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	广谱抗真菌药
32	AC051	7,490,000.00	4,432,126.23	6,489,840.95	注册资料准备	预计 2023 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	肝衰竭早期治疗
33	CA060	5,142,400.00	655,164.79	1,627,287.51	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	胃癌、结直肠癌
34	CY062	6,283,000.00	4,357,136.85	6,082,728.23	工艺验证中	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	急性淋巴细胞性白血病、慢性髓细胞性白血病
35	DE097	6,617,000.00	2,349,738.58	3,023,207.80	工艺验证中	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	骨髓增生异常综合征等
36	ET142	5,886,000.00	1,188,727.18	1,188,727.18	工艺验证准备	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	恶性淋巴瘤、恶性生殖细胞瘤等
37	L0141	8,808,920.00	782,889.56	848,084.77	实验室研究	预计 2023 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	乳腺癌、小细胞肺癌及慢性粒细胞性白血

							评价		病
38	TH075	7,210,000.00	871,378.97	883,348.15	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	乳腺癌、卵巢癌等
39	MT002	8,321,800.00	1,745,742.68	4,388,145.92	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	乳腺癌、急性白血病、淋巴瘤等
40	TE069	13,988,600.00	2,384,552.16	2,544,819.00	工艺验证中	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	各种严重的革兰阳性菌感染
41	AM059	10,718,600.00	1,650,817.82	2,314,983.60	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	降低顺铂对肾脏的蓄积性毒性等
42	M0156	2,883,500.00	1,713,754.96	1,713,754.96	注册资料准备	预计 2023 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	病原体导致的感染
43	CL167	3,224,000.00	406,019.29	406,019.29	工艺验证准备	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	白血病
44	RO170	4,070,000.00	2,246,600.25	2,246,600.25	注册资料准备	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应	整体质量指标与原研相当或	上消化道出血

							制剂的一致性评价	更优	
45	AM161	31,890,000.00	48,045.27	48,045.27	实验室研究	预计 2024 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	真菌感染等
46	PI061	7,670,000.00	911,684.65	915,040.89	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	恶性实体瘤、免疫抑制治疗等
47	NI215	4,200,000.00	16,782.73	16,782.73	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	预防和治疗动脉瘤性蛛网膜下腔出血后脑血管痉挛引起的缺血性神经损伤
48	IS064	21,047,000.00	66,371.68	85,940.76	实验室研究	预计 2023 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	成人侵袭性曲霉病和毛霉菌病感染的治疗
49	CA026	19,530,000.00	38,081.81	38,081.81	实验室研究	预计 2023 年提交 BE 备案	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	多发性骨髓瘤
50	PB154	5,307,800.00	291,001.70	299,059.96	实验室研究	预计 2023 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性	整体质量指标与原研相当或更优	抗感染

							评价		
51	CA218	2,263,000.00	15,216.34	15,216.34	实验室研究	预计 2022 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	泌尿系统、上消化道、呼吸道和妇产科出血，疾病手术出血的预防及治疗
52	丁苯酞注射液	10,111,600.00	4,060,308.03	4,060,308.03	实验室研究	预计 2025 年申报生产	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	整体质量指标与原研相当或更优	急性缺血性脑卒中
53	原料药和辅料项目 32 个	262,142,200.00	62,548,048.88	79,242,963.51	实验室研究完成/实验室研究/注册资料准备中	/	对应制剂的商业化生产/对应制剂的一致性评价	高质量的原料药供应制剂生产	原料药不适用
合计	/	4,223,493,820.00	217,019,626.30	358,737,210.64	/	/	/	/	/

情况说明

- 1、由于药品研发周期较长，不确定因素较多，此处仅列示 2021 年在研并且目前仍在研发的项目情况，2021 年在研但目前已终止的项目未列示；
- 2、“预计总投资规模”为根据项目研发管线的合理预测，实际投入可能根据研发项目进展情况发生变化；

5. 研发人员情况

单位:元 币种:人民币

基本情况		
	本期数	上期数
公司研发人员的数量(人)	642	393
研发人员数量占公司总人数的比例(%)	43.37	39.33
研发人员薪酬合计	99,110,598.68	45,720,609.94
研发人员平均薪酬	190,780.75	154,357.22

研发人员学历结构	
学历结构类别	学历结构人数
博士研究生	30
硕士研究生	160
本科	363
专科	78
高中及以下	11
研发人员年龄结构	
年龄结构类别	年龄结构人数
30岁以下(不含30岁)	365
30-40岁(含30岁,不含40岁)	242
40-50岁(含40岁,不含50岁)	26
50-60岁(含50岁,不含60岁)	9
60岁及以上	0

研发人员构成发生重大变化的原因及对公司未来发展的影响

适用 不适用

6. 其他说明

适用 不适用

三、报告期内核心竞争力分析

(一) 核心竞争力分析

适用 不适用

1、项目立项优势

公司建立了系统全面的立项评价体系,结合国内外市场价值、竞争情况、临床价值、技术趋势、收益回报比等各方面进行充分评估,公司的立项方向能够及时把握医药行业政策和技术的变动趋势,聚焦符合行业和技术发展趋势、竞争力强、临床价值高、商业价值大的产品管线。

在注射剂一致性评价方面,公司通过对国内外行业差异的洞察、前瞻性的布局和积累、高效的研发,以及批量研发市场规模较大、技术难度较高、有望在较少竞争情况下进入带量采购的管线的方式,保证公司产品在通过一致性评价及中标集采两个重点方面的持续性和稳定性,从而保证公司业绩的持续增长。

创新药方面,公司深入剖析肿瘤领域临床空缺,紧追行业动态及科学研究,重点布局全球范围内同类产品尚未进入临床研究阶段的 first-in-class 和 me-better 品种。大分子主要聚焦多特异性抗体、抗体偶联药物(ADC)、mRNA 肿瘤疫苗等前沿技术路线,小分子聚焦和自有大分子药物联合用药潜力的靶点,并积极探索 PROTAC 等前沿技术平台,形成公司特有的产品组合和联合用药方案。同时结合公司在肿瘤领域已经建立起来的强大产品管线和渠道优势,确保公司创新药产品取得临床疗效和商业价值的成功。

2、研发团队优势

公司董事长兼研究院院长丁兆博士具有深厚的科研背景，经过多年的发展与培养，公司已汇聚一批优秀的技术、管理和销售人才，形成了一支专业背景突出、研发经验丰富、高效务实的研发团队。

截止本报告期末，公司研发团队 642 人，占公司总人数超过 40%，其中硕士以上学历 190 人。公司以药物研究院为核心研究机构。公司汇聚了一批以公司董事长、研究院院长丁兆博士为核心的专家团队，包括以胡和平为代表的仿制药团队，以韦涛、滕毓敏为代表的生物创新药团队，以陈寿军为代表的小分子创新药团队等，公司研发团队核心成员在各自领域具有新药研发的成功经验，公司创新药团队现有 139 人，其中硕士以上学历 89 人，海归 10 余人。

公司视人力资源为企业发展的第一资源，是企业不断提升创新能力和创造价值能力的引擎，公司在人才招聘渠道和聘用机制、薪酬和奖金制度、绩效考核制度、股权激励制度、梯队建设和晋升机制、培训体系和学习型组织建设、企业文化建设等方面建立了完善的制度，已形成一个愿景清晰、核心价值观与企业文化匹配高、专业技能突出、管理能力强、工作效率高、学习氛围浓、主观能动性强的团队，确保公司的研发效率和研发执行力。

3、技术优势

公司在生物创新药和化学创新药方面已搭建了完整的技术开发平台，形成了强大的自主研发能力，在研发数据质量和推进速度上能精准把控，具备强大的执行力。公司快速推动化学创新药和生物创新药的研发，截止本报告期末，公司在研一类创新药项目 10 个，包括 4 个生物创新药、6 个化学创新药，项目快速推进，2022 年公司预计将有约 5 个一类创新药推进至 PCC 阶段，力争 1-2 个申报临床。

公司在化学仿制药注射剂方面有近十年的研发、国际注册和欧盟生产质量管理经验，并积累了与注射剂一致性评价密切相关的丰富技术经验，拥有化学仿制注射剂一致性评价技术平台、复杂注射剂生产与质量控制技术平台、原料药生产质量控制技术平台等核心技术平台。公司先后多次参与了 CDE 举办的欧美注射剂注册技术专场交流会、化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求研讨会，并参与起草了《已上市化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求（征求意见稿）》。公司承担了四项国家科技重大专项项目的研发，先后成立了四川省院士（专家）工作站、四川省工程实验室和博士后创新实践基地。公司在化学原料药、化学仿制药注射剂、混悬注射剂与纳米粒等复杂注射剂、长效缓释植入剂和新型超顺磁类纳米造影剂等方面有丰富的研发经验，并取得了相应的技术成果，质量优势明显。

4、管线优势

截止本报告期末，公司已获批产品 8 个、在研项目 84 个（含报告期内已申报注册待批 12 个），共计 92 个，其中原料药、辅料项目 32 个，仿制药制剂项目 49 个，一类新药项目 10 个，改良型新药项目 1 个。公司已获批产品及在研项目中包含抗肿瘤相关药品 36 个，其他领域 24 个，包括血液、心血管、抗生素、造影剂等领域。

公司研发管线丰富，中短期公司仍着力仿制药研发，一方面品种数量多、管线丰富，另一方面复杂注射剂等重磅品种将会从今年开始陆续申报国内外注册，包括戈舍瑞林、兰瑞肽、环磷酰胺、紫杉醇白蛋白、多柔比星脂质体、铁剂等。同时公司重点推进创新药研发，2022 年力争 1-2 个申报临床，同时公司将持续引进优势创新药项目，并将启动创新药海外授权相关工作。

5、生产管理和质量体系优势

公司依据中国、欧盟、美国 GMP 法规要求，建立了严谨的质量管理体系，多次通过了中国、英国的 GMP 认证，并通过芬兰 GMP 认证，已启动美国 FDA 认证相关工作。公司生产线按德国美施威尔公司的设计理念，全面结合欧美及中国最新 GMP 要求进行设计建设，实施 PMS（在线粒子监测系统）、BMS（洁净室环境监控系统）及 PAT（生产过程分析和控制系统）等生产全过程控制技术，能够追溯每一瓶产品的生产全过程，确保每一瓶产品的质量。公司生产线采用全密闭隔离器、CRABS（封闭式限制性进入屏障系统）、VHP 灭菌（汽化双氧水灭菌法）、冻干机自动进出料、CIP（在线清洗）/SIP（在线灭菌）/在线称重等国际前沿技术，杜绝了人为干扰造成产品污染的风险；生产工艺实现全流程低温生产技术，降低了杂质产生和活性物质降解的风险。

6、销售渠道优势

通过公司多年在抗肿瘤和注射剂领域的研究和积累，公司率先通过了两个市场容量为数十亿的大品种注射用培美曲塞二钠及多西他赛注射液的一致性评价。公司为注射用阿扎胞苷产品视同通过一致性评价的国内两家首仿企业之一，并中标中国第三批国家集中采购，公司多西他赛

注射液、奥沙利铂注射液、紫杉醇注射液、注射用苯达莫司汀中标中国第五批国家集中采购。公司产品已覆盖国内超过 2000 家等级医院。2021 年，公司注射用培美曲塞二钠和注射用阿扎胞苷国内市场销量均为第一（数据来自医药魔方）。

公司有 11 个抗肿瘤注射剂在英国获批上市，其中盐酸伊立替康注射液、多柔比星注射液、唑来膦酸注射液、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷等多次中标英国区域公立医疗机构带量采购。公司已在全球约 100 个国家和地区建立销售渠道，并在海外超过 1000 家医疗机构上市销售。

公司在抗肿瘤和注射剂领域建立起来的管线和销售渠道，将会为公司后续产品销售奠定良好的基础。

(二) 报告期内发生的导致公司核心竞争力受到严重影响的事件、影响分析及应对措施

适用 不适用

四、风险因素

(一) 尚未盈利的风险

适用 不适用

(二) 业绩大幅下滑或亏损的风险

适用 不适用

(三) 核心竞争力风险

适用 不适用

1、药品研发风险

公司的长期竞争力取决于新产品的成功研发和后续的产业化。截至报告期末，公司在研项目超过 80 个，原料药、辅料项目 32 个，仿制药制剂项目 41 个，一类创新药项目 10 个，改良型新药项目 1 个，在研项目中包含抗肿瘤相关药品 29 个，其他领域 22 个。

根据我国《药品管理法》《药品注册管理办法》等法律法规的相关规定，药品注册需经过临床前研究、临床试验审批、临床试验、药品上市注册等阶段，由国务院药品监督管理部门批准后发放药品注册证书，时间周期较长。尤其是创新药，从研发至上市销售的整体流程耗时可能达 10 年或以上，成本高昂，且结果存在较大的不确定性。如果在研产品未能研发成功或者最终未能通过注册审批，会导致前期投入受损，同时公司未来的产品规划和未来的增长潜力也会受到影响。

2、核心技术失密风险

经过多年的研发，公司在药物研发、药品生产等环节积累了大量技术和商业秘密，形成了公司的核心竞争优势。为保护核心技术、维持竞争优势，公司已建立了保密制度、并为相关技术积极申请专利保护，但如核心技术泄露或被非法使用，均可能对公司经营发展产生不利影响。

3、核心技术人员流失风险

公司核心技术人员是公司核心竞争力的重要组成部分，也是公司赖以生存和发展的基础和关键。随着医药行业的发展，业内的人才竞争将日趋激烈，公司能否维持核心技术人员队伍的稳定，并不断吸引优秀技术人员加盟，将关系到公司在研发和生产方面的稳定性和持久性，并将决定公司未来能否继续保持在行业内的技术领先优势。如果公司未来在职业发展、薪酬福利、工作环境等方面无法保持持续的竞争力，可能造成公司的核心技术人员流失和增加公司引进人才的难度，将对公司长期发展产生不利影响。

(四) 经营风险

适用 不适用

1、产品集中度较高的风险

报告期内，公司在售产品中注射用培美曲塞二钠收入占比较高，2021 年注射用培美曲塞二钠销售收入占公司主营业务收入的比例为 79.49%。截止本报告披露日，培美曲塞二钠已在广东联盟（河南、贵州、广西、海南、湖南、山西、甘肃、青海、新疆、广东）继续中标，中标价格 599 元/支（100mg），标期 2 年；在江苏继续中标，中标价格 525 元/支，标期 2 年，视情况可延长一年；其余地区新招标方案出台落实之前，均按原中选企业延续执行。随着注射用培美曲塞二钠受到竞争产品冲击、遭受重大的政策影响或如果由于产品质量和知识产权等问题使公司无法保持该产品的销量、定价水平，如果其他在售产品收入不能快速增长或无法适时推出替代性的新产品，则上述主导产品的收入下降将对公司未来的经营和财务状况产生不利影响。

2、竞争对手通过一致性评价等原因导致公司注射用培美曲塞二钠在带量采购中不能中标或中标价下降风险

公司注射用培美曲塞二钠产品为同品种首家视同通过一致性评价产品，在国家药品集中采购竞标中仅公司与原研药厂家礼来可以参与竞标，公司独家中标“4+7”试点城市带量采购，并与礼来共同中标联盟地区 25 省份带量采购。2021 年，注射用培美曲塞二钠占公司主营业务收入的比重为 79.49%，是公司的主要收入和利润来源。

随着其他公司通过或视同通过注射用培美曲塞二钠一致性评价，注射用培美曲塞二钠竞标过程中公司的竞争对手逐渐增加，届时公司可能会面临不能中标或中标价下降的风险，从而导致公司经营业绩无法持续增长甚至大幅下滑的风险。

3、药品无法中标的风险

除药品国家带量集中采购外，根据《关于完善公立医院药品集中采购工作的指导意见》等规定，公立医院药品采购主要为政府主导下以省（区、市）为单位的网上药品集中采购。公司药品除已中标国家带量采购品种外，公司其他药品向公立医院销售需通过各省（区、市）采购平台招标采购。药品招标采购需根据相关规定履行严格的招标采购流程，如果公司产品无法满足招标采购要求或因为市场竞争加剧等原因，公司产品存在无法中标的风险，进而对公司产品的销售和盈利水平造成不利影响。

4、环境保护风险

医药生产制造企业属于对于环保要求较高的行业，受到国家的强力监管。在生产经营过程中，公司始终重视环保工作，但不能排除未来发生影响环境保护意外事件的可能。此外，随着我国对环境保护问题的日益重视，国家可能将会制订更严格的环保标准和规范，从而可能增加公司的环保支出，对公司的经营利润产生一定影响。

5、业务合规风险

公司业务开展过程中涉及公司员工、经销商、推广服务商及其他第三方与医疗机构、医生及患者之间的交流互动。公司已根据相关法律法规建立了完善的合规管理体系，但并不能完全排除在业务运营中部分人员或第三方机构存在不正当的商业行为，违反我国反商业贿赂及其他相关法律法规的规定。这可能会损害公司的品牌声誉，严重时甚至可能导致公司被监管部门列入不良记录名单，并影响公司产品参与药品集中采购招标资格，这将对公司的经营业绩产生严重不利影响，进而可能导致公司业绩出现下滑。

6、原材料供应风险

公司核心产品之一注射用培美曲塞二钠的主要原材料培美曲塞二钠原料药采购自重庆凯林制药有限公司以及山西振东泰盛制药有限公司。报告期内公司与该等供应商合作关系稳定，同时公司亦保留较高水平的安全库存，但如果该等供应商无法按合同约定供货或者供货数量、质量不能满足公司需求，可能给公司正常生产经营产生不利影响。

7、药品质量风险

公司药品的质量和最终疗效取决于多方面的因素，包括原材料采购、制剂生产、药品运输、药品贮存和临床使用等多个环节，任一环节的疏漏都有可能对药品质量产生不利影响。公司已经建立了完善的质量保证体系和标准，严格按照相关要求对生产全部过程进行管控，但是不能排除未来仍有可能出现产品质量问题甚至造成医疗事故，给公司经营造成不利影响。

8、经营资质续期风险

根据相关法律法规的规定，药品上市许可持有人、医药生产企业须向有关政府机构申请并取得许可证及执照，包括药品注册证书、药品生产许可证等，上述证书均有一定的有效期。有效期届满前，公司需接受有关部门的重新评估，以延续公司相关证书或许可证的有效期。倘若公司无法在规定的时间内获得产品批准文号的再注册批件，或未能在相关执照、认证或登记有效期届满时换领新证或更新登记，公司将不能够继续生产、销售有关产品，且将对公司的正常经营造成不利影响。

9、海外销售的风险

公司在国际市场的销售主要通过子公司英国海玥进行，以英国市场销售为主。由于境外市场无论是从法律法规、监管政策或商业习惯等多方面均与境内不同，公司会严格遵守境外销售的相关规定进行产品的销售，但不能排除由于政策变动、监管加强、文化差异等原因可能造成的对海外销售产生影响的事件的发生。

(五) 财务风险

√适用 □不适用

1、毛利率下降的风险

报告期内，公司主营业务毛利率分别为 91.36%，毛利率水平较高。目前公司主要产品包括注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、阿扎胞苷、奥沙利铂等产品，如果公司不能在上述产品领域继续保持技术研发、市场拓展等方面的优势，或未来随着市场竞争加剧，国家集中带量采购等国家政策变化导致公司产品价格下降，公司将面临毛利率下降的风险。

2、税收优惠政策变化风险

根据四川省科学技术厅、四川省财政厅、四川省国家税务局联合颁发的高新技术企业证书，公司被认定为高新技术企业，报告期内适用 15% 所得税优惠税率；根据 2018 年 4 月 27 日财政部、海关总署、国家税务总局、国家药品监督管理局四部委联合颁布的《关于抗癌药品增值税政策的通知》（财税〔2018〕47 号）公司销售抗癌药品实施增值税简易征收，征收率为 3%。若未来公司不能持续符合高新技术企业的相关标准或国家税收优惠政策发生调整，公司税后经营业绩将受到不利影响。

3、政府补助政策变化风险

报告期内，公司确认为当期损益（计入其他收益）的政府补助分别为 2,528.69 万元，公司享受的政府补助系基于政府部门相关规定和公司的实际经营情况，若未来政府补助相关政策发生变化，公司不能持续获得政府补助，可能对公司的经营业绩造成不利影响。

4、存货跌价风险

报告期各期末，公司存货账面价值分别为 17,886.72 万元，占流动资产的比重分别为 5.53%。公司存货采用成本与可变现净值孰低计量，在资产负债表日按照单个存货成本高于可变现净值的差额计提存货跌价准备，在确定产成品可变现净值时充分考虑产品的有效期对可变现净值的影响。如果市场需求发生重大不利变化，可能导致公司产品滞销公司将面临存货跌价损失的风险。

5、研发费用增长导致经营业绩下滑的风险

报告期内，公司研发费用占营业收入比例为 13.61%，比例较高。报告期内，公司研发费用总额为 24,821.22 万元，研发费用大幅增长，较上年同期增长 179.60%。公司会持续加大仿制药、创新药的研发投入。研发投入给公司技术创新能力和新产品开发能力所带来的提升效应将会在未来较长的时间内逐步显现，短期内大规模的投入未能在当期产生预期效益，公司经营业绩将会受到不利影响。

6、汇率变动风险

报告期内，发行人母公司将产品出口给子公司英国海玥、采购进口原材料等生产经营活动以及英国海玥产品在国外销售涉及以英镑、美元、欧元等外币进行结算，汇率的波动将会影响发行人的成本及海外销售情况，对发行人利润水平造成影响。

(六) 行业风险

√适用 □不适用

1、医疗政策变化的风险

近年来，医药行业发展迅速，取得了巨大的进步和发展。但医药产品与人民生命健康息息相关，因此医药行业也受到了较强的政府及部门监管。包括国家及各级地方药品监管部门和卫生部门，均在其各自的权限范围内，制订了严格的政策法规，对医药行业实施监管指导。随着中国医疗卫生体制改革的逐步推进、社会医疗保障体制的不断完善，医药行业政策亦将不断调整、优化，医疗卫生市场政策亦可能发生重大变化。如公司不能及时调整经营策略，无法适应医疗体制政策变化和医药行业监管规则，将对公司经营产生不利影响。

2、药品价格下降的风险

近年来，随着国家药价谈判、医保目录调整、一致性评价和带量采购等政策的相继出台，部分药品的终端招标采购价格逐渐下降，各企业竞争日益激烈，公司目前在售产品未来可能面临销售价格下降风险，从而对公司产品销售和盈利水平产生不利影响。

3、国家医保目录调整风险

列入国家医保目录的药品可由社保支付全部或部分费用，因此，列入目录的药品更具市场竞争力。国家医保目录会不定期根据治疗需要、药品使用频率、疗效及价格等因素进行调整，但更加注重药品的临床治疗价值。目前公司产品注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、奥沙利铂注

注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、多西他赛注射液均为国家医保目录中乙类品种，公司阿扎胞苷属于国家医保目录中“协议期内谈判药品部分”品种，医保基金按照乙类药品标准予以支付，公司紫杉醇注射液属于国家医保目录中甲类品种。如公司已列入医保目录中的产品或适应症被调出目录或公司开发出的新产品或公司产品的新适应症未能成功被列入医保目录，则可能导致相关产品的销售不能快速增长或者销售额出现下降。

4、市场竞争加剧的风险

随着医药行业的发展，医药行业市场竞争不断加剧。以辉瑞、罗氏、诺华等为首的国际药企在国内大部分用药领域仍占据着主导地位，但国内医药企业研发及生产技术不断提高，以恒瑞医药、正大天晴等为首的国内企业也在快速发展。除原研药厂商礼来外，公司在售主要产品培美曲塞二钠也受到来自于江苏豪森、齐鲁制药等国内公司竞品的竞争。在国家医药政策的推进下，国产药品的市场份额正逐步扩大，但如果公司未来无法在研发、生产、销售各方面保持一定的优势，公司将面临主要产品市场份额及盈利能力下降的风险。

(七) 宏观环境风险

适用 不适用

目前全球经济处于周期性波动当中，尚未出现经济全面复苏趋势。全球经济放缓及新冠肺炎疫情产生的叠加影响，导致全球经济面临下行的压力。如果未来全球宏观经济景气度持续走低，会对公司的经营情况造成不利影响，进而影响公司的盈利能力。虽然医药行业一定程度上属于对经济环境较不敏感的刚性需求行业，但如果宏观经济持续在弱周期徘徊，势必会对医药制造企业造成不利影响，从而加剧行业波动。

(八) 存托凭证相关风险

适用 不适用

(九) 其他重大风险

适用 不适用

五、报告期内主要经营情况

报告期内，公司实现营业总收入 182,373.31 万元，同比增长 33.69%；实现净利润 44,585.86 万元，同比增长 30.44%；实现归属于母公司所有者的净利润 44,585.86 万元，同比增长 29.87%；实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润 40,993.71 万元，同比增长 26.22%。

报告期内，公司经营性现金净流入 44,636.33 万元，同比增长 15.06%。

报告期内，公司研发投入 24,821.22 万元，同比增长 179.60%。

截止 2021 年 12 月 31 日，公司总资产 412,950.50 万元，同比增长 240.51%；归属于上市公司股东的净资产 355,849.69 万元，同比增长 373.53%。

总体上公司经营呈良好趋势，营业收入、净利润及经营现金流保持稳定增长。

(一) 主营业务分析

1. 利润表及现金流量表相关科目变动分析表

单位：元 币种：人民币

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
营业收入	1,823,733,127.05	1,364,197,467.65	33.69
营业成本	157,298,581.40	116,242,555.84	35.32
销售费用	900,755,250.31	708,726,296.20	27.09
管理费用	71,564,540.44	63,256,491.62	13.13
财务费用	-4,955,481.87	3,183,727.21	-255.65
研发费用	248,212,224.68	88,773,884.53	179.60
净利润	445,858,609.04	341,823,342.98	30.44
实现归属于母公司所有者的净利润	445,858,609.04	343,324,269.19	29.87
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	409,937,139.97	324,784,624.73	26.22
经营活动产生的现金流量净额	446,363,321.95	387,947,751.39	15.06

投资活动产生的现金流量净额	-1,872,122,264.25	-226,085,618.18	
筹资活动产生的现金流量净额	2,347,248,448.13	-49,291,358.86	

营业收入变动原因说明：报告期内，公司营业收入为 182,373.31 万元，较上年同期增长 45,953.57 万元，增幅 33.69%。主要系（1）公司奥沙利铂注射液、多西他赛注射液、紫杉醇注射液、注射用盐酸苯达莫司汀中选国家第五批集采，报告期销售增长；（2）公司注射用培美曲塞二钠销售持续增长；（3）公司注射用阿扎胞苷销售大幅增长所致。

营业成本变动原因说明：报告期内，公司营业成本为 15,729.86 万元，较上年同期增长 4,105.60 万元，增幅 35.32%。主要系销量增长相应销售成本增长所致。

销售费用变动原因说明：报告期内，公司销售费用为 90,075.53 万元，较上年同期增长 19,202.90 万元，增幅 27.09%。主要系报告期公司学术推广活动费用增长所致。

管理费用变动原因说明：报告期内，公司管理费用为 7,156.45 万元，较上年同期增长 830.80 万元，增幅 13.13%。主要系公司管理人员及薪酬，及筹备上市相关中介机构费用，以及差旅费用增长所致。

财务费用变动原因说明：报告期内，公司财务费用为 -495.55 万元，较上年同期降低 813.92 万元，降幅 255.65%。主要系公司利用募集资金以及闲置资金进行银行存款等现金管理，利息收入增长所致。

研发费用变动原因说明：报告期内，公司研发费用 24,821.22 万元，较上年同期增长 15,943.83 万元，增幅达到 179.60%，主要系报告期内公司仿制药研发项目增加，同时公司加大了创新药、化学原料药研发项目投入；其次，公司研发人员特别是高层次研发人员增加等研发投入增长所致。

净利润变动原因说明：报告期内，公司实现净利润 44,585.86 万元，较上年同期增加 10,403.53 万元，增幅达到 30.44%，主要系报告期公司营业收入增长、利润增加所致。

归属于母公司所有者的净利润变动原因说明：报告期内，公司实现归属于母公司所有者的净利润 44,585.86 万元，较上年同期增加 10,253.43 万元，同比增长 29.87%，主要系报告期公司营业收入增长、利润增加所致。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内，公司经营活动产生的现金流量净额为净流入 44,636.33 万元，较上年同期增长 5,841.56 万元，增幅 15.06%。主要系公司销售增长所致。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内，公司投资活动产生的现金流量净额为净流出 187,212.23 万元，较上年同期相比，增加净流出 164,603.66 万元，净流出增幅为 728.06%。主要系公司欧盟二期、创新药物研究院建设投入增加，以及利用募集资金以及闲置资金进行现金管理金额增加所致。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明：报告期内，公司筹资活动产生的现金流量净额为净流入 234,724.84 万元，较上年同期增长 239,653.98 万元，增幅 4,861.99%。主要系公司首次公开发行股票募集资金到账所致。

本期公司业务类型、利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

适用 不适用

2. 收入和成本分析

适用 不适用

报告期内，公司经营情况良好，营业收入、净利润持续稳定增长。全年实现营业收入 182,373.31 万元，同比增长 33.69%；营业成本 15,729.86 万元，较上年同期增长 35.32%；其中，主营业务收入 182,029.35 万元，主营业务成本 15,729.86 万元，主营业务毛利率为 91.36%，同比下降 0.15 个百分点。

(1). 主营业务分行业、分产品、分地区、分销售模式情况

单位：元 币种：人民币

主营业务分行业情况						
分行业	营业收入	营业成本	毛利率 (%)	营业收入比上年增减 (%)	营业成本比上年增减 (%)	毛利率比上年增减 (%)

医药	1,820,293,547.45	157,298,581.40	91.36	34.08	36.37	减少 0.15 个百分点
主营业务分产品情况						
分产品	营业收入	营业成本	毛利率 (%)	营业收入比上年增减 (%)	营业成本比上年增减 (%)	毛利率比上年增减 (%)
注射用培美曲塞二钠	1,446,905,433.00	98,495,158.62	93.19	17.09	-2.87	增加 1.40 个百分点
多西他赛注射液	150,637,752.80	12,658,136.07	91.60	64.68	110.19	减少 1.82 个百分点
注射用阿扎胞苷	105,403,072.69	21,329,208.49	79.76	487.69	513.98	减少 0.87 个百分点
奥沙利铂注射液	77,688,833.66	12,374,746.61	84.07	不适用	不适用	
主营业务分地区情况						
分地区	营业收入	营业成本	毛利率 (%)	营业收入比上年增减 (%)	营业成本比上年增减 (%)	毛利率比上年增减 (%)
境内	1,753,001,975.38	144,306,768.63	91.77	31.80	36.86	减少 0.30 个百分点
境外	67,291,572.07	12,991,812.77	80.69	143.96	31.20	增加 16.59 个百分点
主营业务分销售模式情况						
销售模式	营业收入	营业成本	毛利率 (%)	营业收入比上年增减 (%)	营业成本比上年增减 (%)	毛利率比上年增减 (%)
买断式经销	1,766,040,480.59	151,966,955.47	91.40	31.80	36.86	-0.30
委托代销	54,253,066.86	5,331,625.93	90.17	305.12	52.56	16.27

主营业务分行业、分产品、分地区、分销售模式情况的说明

报告期，公司产品注射用培美曲塞二钠销售持续增长、注射用阿扎胞苷销售大幅增长，第五批集采产品中选销售增长迅速；报告期培美曲塞二钠实现销售收入 144,690.54 万元，较上年同期增长 17.09%；多西他赛注射液销售收入 15,063.78 万元，较上年同期增长 64.68%；注射用阿扎胞苷实现销售收入 10,540.31 万元，较上年同期增长 487.69%。

报告期，公司实现销售 175,300.20 万元，较上年同期增长 31.80%；境外在疫情严峻市场受到影响的情况下，国际业务保持较快增长，报告期实现销售 6,729.16 万元，较上年同期增长 143.96%。

公司境内采取买断式经销模式，境外委托代销模式为主，报告期境内境外买断式经销收入 176,604.05 万元，较上年同期增长 31.80%，境外委托代销收入 5,425.31 万元，较上年同期增长 305.12%。

(2). 产销量情况分析表

√适用 □不适用

主要产品	单位	生产量	销售量	库存量	生产量比上年增减 (%)	销售量比上年增减 (%)	库存量比上年增减 (%)
注射用培美曲塞	瓶	1,632,933	1,335,754	427,700	33.49	19.07	245.71

二钠							
注射用阿扎胞苷	瓶	355,287	298,806	51,498	284.9	370.92	479.93
多西他赛注射液	瓶	586,656	458,705	224,257	165.47	161.96	399.35
奥沙利铂注射液	瓶	429,366	342,252	87,124			

产销量情况说明

无

(3). 重大采购合同、重大销售合同的履行情况

□适用 √不适用

(4). 成本分析表

单位：元

分行业情况							
分行业	成本构成项目	本期金额	本期占总成本比例 (%)	上年同期金额	上年同期占总成本比例 (%)	本期金额较上年同期变动比例 (%)	情况说明
医药	直接材料	72,186,956.32	45.89	65,191,299.94	56.52	10.73	主要系销量增长所致
医药	直接人工	10,176,895.67	6.47	9,856,343.25	8.55	3.25	主要系销量增长所致
医药	制造费用	39,978,135.19	25.42	21,376,443.05	18.53	87.02	主要系销量增长所致
医药	其他	34,956,594.22	22.22	18,921,118.62	16.40	84.75	主要系销量增长进项税转出以及运费增长所致
医药	合计	157,298,581.40	100.00	115,345,204.86	100.00	36.37	
分产品情况							
分产品	成本构成项目	本期金额	本期占总成本比例 (%)	上年同期金额	上年同期占总成本比例 (%)	本期金额较上年同期变动比例 (%)	情况说明
注射用培美曲塞二钠	直接材料	50,784,435.39	51.56	59,802,255.80	58.97	-15.08	主要系报告期原料药采购价格下价所致
注射用培美曲塞二钠	直接人工	4,953,747.24	5.03	7,822,836.30	7.71	-36.68	主要系单批批量放大、生产产能提高所致
注射用培美曲塞二钠	制造费用	16,419,710.94	16.67	17,284,452.21	17.04	-5.00	主要系单批批量放大、生产产能提高

							所致
注射用培美曲塞二钠	其他	26,337,265.05	26.74	16,496,663.10	16.27	59.65	主要系进项税转出以及运费增长所致
注射用培美曲塞二钠	小计	98,495,158.62	100.00	101,406,207.41	100.00	-2.87	
注射用阿扎胞苷	直接材料	6,426,414.68	30.13	936,670.60	26.96	586.09	主要系销量增长所致
注射用阿扎胞苷	直接人工	2,699,643.48	12.66	675,431.56	19.44	299.69	主要系销量增长所致
注射用阿扎胞苷	制造费用	8,929,555.94	41.87	1,554,825.75	44.76	474.31	主要系销量增长所致
注射用阿扎胞苷	其他	3,273,594.39	15.35	306,984.68	8.84	966.37	主要系销量增长进项税转出以及运费增长所致
注射用阿扎胞苷	小计	21,329,208.49	100.00	3,473,912.59	100.00	513.98	
多西他赛注射液	直接材料	4,473,025.59	35.34	2,890,777.19	48.00	54.73	主要系销量增长所致
多西他赛注射液	直接人工	795,696.68	6.29	645,051.88	10.71	23.35	主要系销量增长所致
多西他赛注射液	制造费用	4,500,444.98	35.55	1,003,076.34	16.66	348.66	主要系销量增长所致
多西他赛注射液	其他	2,888,968.82	22.82	1,483,265.86	24.63	94.77	主要系销量增长进项税转出以及运费增长所致
多西他赛注射液	小计	12,658,136.07	100.00	6,022,171.27	100.00	110.19	
奥沙利铂注射液	直接材料	5,754,293.30	46.50				
奥沙利铂注射液	直接人工	511,709.30	4.14				
奥沙利铂注射液	制造费用	4,700,378.15	37.98				

液							
奥沙利铂注射液	其他	1,408,365.86	11.38				
奥沙利铂注射液	小计	12,374,746.61	100.00				

成本分析其他情况说明

成本项目的“其他”主要包括简易征收产品进项税转出以及销售产品的直接运输成本。

(5). 报告期主要子公司股权变动导致合并范围变化

适用 不适用

(6). 公司报告期内业务、产品或服务发生重大变化或调整有关情况

适用 不适用

(7). 主要销售客户及主要供应商情况

A. 公司主要销售客户情况

前五名客户销售额 130,695.78 万元，占年度销售总额 71.80%；其中前五名客户销售额中不存在关联方。

公司前五名客户

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

序号	客户名称	销售额	占年度销售总额比例 (%)	是否与上市公司存在关联关系
1	国药控股股份有限公司	96,838.71	53.20%	否
2	南京医药股份有限公司	12,412.13	6.82%	否
3	华润医药控股有限公司	11,009.89	6.05%	否
4	重药控股股份有限公司	5,387.62	2.96%	否
5	上海医药集团股份有限公司	5,047.43	2.77%	否
合计	/	130,695.78	71.80%	/

报告期内向单个客户的销售比例超过总额的 50%、前 5 名客户中存在新增客户的或严重依赖于少数客户的情形

适用 不适用

报告期内，公司对国药控股股份有限公司销售比例较高，主要是由于国药控股为全国性大型医药流通企业，其在国内主要城市均设有分子公司，公司与其各地分子公司进行独立交易，不存在严重依赖国药控股股份有限公司的情形。

B. 公司主要供应商情况

前五名供应商采购额 10,919.31 万元，占年度采购总额 45.93%；其中前五名供应商采购额中关联方采购额 2,362.94 万元，占年度采购总额 9.94%。

公司前五名供应商

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

序号	供应商名称	采购额	占年度采购总额比例 (%)	是否与上市公司存在关联关系
1	供应商 1	3,456.12	14.54	否
2	供应商 2	2,375.22	9.99	否
3	供应商 3	2,362.94	9.94	是
4	供应商 4	1,703.03	7.16	否
5	供应商 5	1,022.00	4.30	否

合计	/	10,919.31	45.93	/
----	---	-----------	-------	---

报告期内向单个供应商的采购比例超过总额的 50%、前 5 名供应商中存在新增供应商的或严重依赖于少数供应商的情形

适用 不适用

3. 费用

适用 不适用

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
销售费用	900,755,250.31	708,726,296.20	27.09
管理费用	71,564,540.44	63,256,491.62	13.13
财务费用	-4,955,481.87	3,183,727.21	-255.65
研发费用	248,212,224.68	88,773,884.53	179.60

销售费用变动原因说明：

报告期内，公司销售费用为 90,075.53 万元，较上年同期增长 19,202.90 万元，增幅 27.09%。主要系报告期公司加大学术推广力度，以及药品注册证书费用增长所致。

管理费用变动原因说明：

报告期内，公司管理费用为 7,156.45 万元，较上年同期增长 830.80 万元，增幅 13.13%。主要系公司管理人员及薪酬，及筹备上市相关中介机构费用，以及差旅费用增长所致。

财务费用变动原因说明：

报告期内，公司财务费用为 -495.55 万元，较上年同期降低 813.92 万元，降幅 255.65%。主要系公司利用募集资金以及闲置资金进行银行存款等现金管理，利息收入增长所致。

研发费用变动原因说明：

报告期内，公司研发费用 24,821.22 万元，较上年同期增长 15,943.83 万元，增幅达到 179.60%，主要系报告期内公司仿制药研发项目增加，同时公司加大了创新药、化学原料药研发项目投入；其次，公司研发人员特别是高层次研发人员增加等研发投入增长所致。

4. 现金流

适用 不适用

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
经营活动产生的现金流量净额	446,363,321.95	387,947,751.39	15.06
投资活动产生的现金流量净额	-1,872,122,264.25	-226,085,618.18	不适用
筹资活动产生的现金流量净额	2,347,248,448.13	-49,291,358.86	不适用

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：

报告期内，公司经营活动产生的现金流量净额为净流入 44,636.33 万元，较上年同期增长 5,841.56 万元，增幅 15.06%。主要系公司销售增长所致。

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：

报告期内，公司投资活动产生的现金流量净额为净流出 187,212.23 万元，较上年同期相比，增加净流出 164,603.67 万元。主要系公司欧盟二期、创新药物研究院建设投入增加，以及利用募集资金以及闲置资金进行现金管理金额增加所致。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明：

报告期内，公司筹资活动产生的现金流量净额为净流入 234,724.84 万元，较上年同期增长 239,653.98 万元。主要系公司首次公开发行股票募集资金到账所致。

(二) 非主营业务导致利润重大变化的说明

适用 不适用

(三) 资产、负债情况分析

适用 不适用

1. 资产及负债状况

单位：元

项目名称	本期期末数	本期期末数占总资产的比例 (%)	上期期末数	上期期末数占总资产的比例 (%)	本期期末金额较上期期末变动比例 (%)	情况说明
货币资金	1,305,879,357.68	31.62	371,522,272.26	30.63	251.49	报告期销售收入增长, 收到客户的货款增加, 以及公开发行收到的募集资金
交易性金融资产	1,662,155,919.47	40.25	228,000,000.00	18.80	629.02	报告期公司利用自有资金、闲置募集资金进行现金管理
应收账款	11,868,607.19	0.29	13,175,630.47	1.09	-9.92	报告期收回货款所致
预付款项	45,443,324.92	1.10	24,036,446.71	1.98	89.06	报告期销售增长, 预付原料款项增加
其他应收款	10,294,820.81	0.25	12,837,232.93	1.06	-19.80	报告期收回欠款以及计提坏账准备增加所致
存货	178,867,240.51	4.33	94,632,464.81	7.80	89.01	报告期销售增长, 存货备货库存增加
其他流动资产	18,945,490.75	0.46	16,561,038.27	1.37	14.40	报告期末增值税留底税额增加所致
长期股权投资	54,304,326.05	1.32				报告期新增投资南方制药所致
固定资产	299,318,551.18	7.25	248,166,370.68	20.46	20.61	报告期购买研发设备、新增生产线建设所致
在建工程	365,648,920.81	8.85	81,516,534.65	6.72	348.56	报告期公司欧盟二期及创新药物研究院等募投项目建设工程增加
使用权资产	7,510,497.70	0.18		0.00		系执行新租赁准则, 将租赁一年期以上的资产调整至该科目核算所致。
无形资产	64,008,037.83	1.55	36,229,944.70	2.99	76.67	报告期公司建设项目购买土地使用权增加所致
递延所得税资产	10,551,709.01	0.26	5,841,538.56	0.48	80.63	报告期公司政府补助递延收益涉及的递延所得税资产增加
其他非流动资产	94,708,237.86	2.29	80,222,983.54	6.62	18.06	报告期预付工程设备款项所致
短期借款	13,664,102.35	0.33				报告期质押借款增加

应付账款	59,246,170.69	1.43	29,505,541.39	2.43	100.80	报告期销售增长，原料、资产采购业务增加，导致应付账款增加
合同负债	35,649,171.30	0.86	22,456,375.04	1.85	58.75	报告期销售增长，客户预付合同款项增加
应付职工薪酬	40,665,822.80	0.98	26,188,402.83	2.16	55.28	报告期公司人员增加，期末应付职工薪酬增加
应交税费	15,820,572.73	0.38	34,365,227.86	2.83	-53.96	企业研发支出加计扣除，应交企业所得税减少
其他应付款	323,218,140.73	7.83	284,019,838.56	23.42	13.80	报告期增加学术活动所致
一年内到期的非流动负债	3,055,955.90	0.07	-	-	不适用	主要系本期重分类一年以内到期的租赁负债所致
其他流动负债	1,588,615.07	0.04	585,106.43	0.05	171.51	报告期待转销项税增加
租赁负债	3,275,661.77	0.08	-	-	不适用	执行新租赁准则，将租赁一年期以上的资产对应的租赁负债调整至该科目核算。
递延收益	24,205,627.51	0.59	14,119,088.27	1.16	71.44	报告期收到政府补助确认递延收益增加
递延所得税负债	600,014.63	0.01				报告期金融资产公允价值变动产生的税会差异所致
其他非流动负债	50,018,333.33	1.21	50,018,333.33	4.12	0.00	报告期农发基金本金及利息

其他说明
无

2. 境外资产情况

√适用 □不适用

(1) 资产规模

其中：境外资产 34,786,189.55（单位：元 币种：人民币），占总资产的比例为 0.84%。

(2) 境外资产占比较高的相关说明

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

境外资产名称	形成原因	运营模式	本报告期 营业收入	本报告期 净利润
SEACROSS PHARMACEUTIC ALS LTD	非同一控制企业合 并	英国及欧洲药品 销售	67,671,503.45	14,844,552.22

3. 截至报告期末主要资产受限情况

√适用 □不适用

项 目	期末账面价值	受限原因
货币资金	12,909,600.00	为借款提供质押担保
固定资产	60,594,801.00	为借款提供抵押担保
无形资产	4,340,520.24	为借款提供抵押担保
合 计	77,844,921.24	

4. 其他说明

□适用 √不适用

(四) 行业经营性信息分析

√适用 □不适用

报告期内行业经营性信息分析详见“第三节管理层讨论与分析”的“二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明”。

医药制造行业经营性信息分析

1. 行业和主要药(产)品基本情况

(1). 行业基本情况

√适用 □不适用

报告期内行业经营性分析请参阅本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“二、报告期内公司从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明”之“（三） 所处行业情况”。

(2). 主要药（产）品基本情况

√适用 □不适用

按细分行业、治疗领域划分的主要药（产）品基本情况

√适用 □不适用

细分行业	主要治疗领域	药（产）品名称	注册分类	适应症或功能主治	是否处方药	是否属于中药保护品种（如涉及）	发明专利起止期限（如适用）	是否属于报告期内推出的新药（产）品	是否纳入国家基药目录	是否纳入国家医保目录	是否纳入省级医保目录
化学药品制造	肿瘤	注射液培美曲塞二钠	化学药品 4 类	非小细胞肺癌、恶性胸膜间皮瘤	是	否	2018/9/3-2038/9/3	否	是	是	是
化学药品制造	肿瘤	多西他赛注射液	化学药品 4 类	乳腺癌、非小细胞肺癌、前列腺癌、胃癌	是	否	2017/7/20-2037/7/20	否	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	注射用阿扎胞苷	化学药品 4 类	中危-2 及高危骨髓增生异常综合征（MDS）、慢性粒-单核细胞白血病（CMML）、急性髓系白血病（AML）	是	否	2018/12/1-2038/12/1	否	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	紫杉醇注射液：30mg	化学药品 4 类	卵巢癌、乳腺癌、非小细胞肺癌	是	否	2019/6/27-2039/6/27	否	是	是	是

化学药品制造	肿瘤	紫杉醇注射液：100mg	化学药品 5 类	卵巢癌、乳腺癌、非小细胞肺癌	是	否	2019/6/27-2039/6/28	否	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	盐酸伊立替康注射液	化学药品 4 类	大肠癌	是	否	2018/7/19-2038/7/19	是	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	奥沙利铂注射液	化学药品 3 类	转移性结直肠癌、结肠癌、肝细胞癌	是	否	-	是	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	注射用苯达莫司汀	化学药品 4 类/ 化学药品 3 类	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤 (NHL)	是	否	-	是	否	是	是
化学药品制造	肿瘤	盐酸帕洛诺司琼注射液	化学药品 4 类	预防高度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐。 预防中度致吐化疗引起的急性和延迟性恶心、呕吐。 预防手术后 24 小时内的手术后恶心呕吐	是	否	-	是	否	是	是

报告期内主要药品新进入和退出基药目录、医保目录的情况

√适用 □不适用

报告期内，公司产品新 3 类、新 4 类注射用盐酸苯达莫司汀新进入医保目录，不存在退出基药目录、医保目录的情况。

报告期内主要药品在药品集中招标采购中的中标情况

√适用 □不适用

主要药品名称	规格 (mg; mg/ml)	中标价格区间	医疗机构的合计实际采购量
注射用培美曲塞二钠	100	798 元	1,016,183
注射用培美曲塞二钠	500	2735.83 元	269,945
多西他赛注射液	20/1	58.8 元	161,362
多西他赛注射液	80/4	169.93 元	720
注射用阿扎胞苷	100	260 元	253,157
奥沙利铂注射液	100/20	402.56 元	16,769
奥沙利铂注射液	50/10	236.8 元	265,724

注射用盐酸苯达莫司汀	25	498.8 元	3,693
注射用盐酸苯达莫司汀	100	1441.53 元	17
紫杉醇注射液	30/5	73.8 元	234,010
紫杉醇注射液	100/16.7	185.5 元	7,840

注：医疗机构的合计实际采购量的单位为：支。

情况说明

√适用 □不适用

第五批集采中标产品：多西他赛注射液、紫杉醇注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、奥沙利铂注射液陆续从 2021 年 9 月开始执标。

按治疗领域或主要药（产）品等分类划分的经营数据情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

治疗领域	营业收入	营业成本	毛利率(%)	营业收入比上年增减(%)	营业成本比上年增减(%)	毛利率比上年增减(%)
抗肿瘤	1,812,019,421.50	154,635,515.09	91.47	34.45	37.92	-0.21
骨质疏松	7,958,522.74	2,602,624.50	67.3	-1.2	12.88	-4.08
技术服务	315,603.21	60,441.81	80.85	-83.41	-93.43	29.19

情况说明

□适用 √不适用

2. 公司药（产）品研发情况

(1). 研发总体情况

√适用 □不适用

公司一直坚持研发驱动的发展战略，实践证明研发驱动的发展战略带来了公司的快速发展，随着国内医药行业的不断变化，研发对公司的发展和持续竞争力保持达到前所未有的战略高度。报告期内，公司研发支出 24,821.22 万元，占营业收入的比例为 13.61%，较 2020 年研发支出增长 179.60%。

截止本报告期末，公司拥有研发队伍 642 人，其中硕士及以上学历 190 人，已建立起化学药品注射剂仿制药一致性评价平台、原料药生产质量控制技术平台、复杂制剂工艺控制平台、生物药新药技术平台、小分子创新药技术平台等具有全球先进水平和自主知识产权的药物技术平台。公司以研发为驱动，形成了药物研究、知识产权、国内国际药品注册、商业化生产、质量体系为一体的制药技术综合能力。

报告期内，公司在研项目超过 80 个，涵盖了原料药、抗肿瘤注射剂、肿瘤辅助用药、造影剂等项目，并包括一类创新药项目 10 个。2021 年，公司全面布局生物和小分子创新药研发，随着团队的不断壮大和研发实力增强，各技术平台的搭建和不断完善，创新药研发将全面提速。

报告期内，在国内，公司奥沙利铂注射液、盐酸伊立替康注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、盐酸帕洛诺司琼注射液等 4 个品种获批视同通过一致性评价，截止本报告披露日，公司一致性评价品种增加至 10 个。2021 年新增递交 10 个品种注册，截止本报告披露日，国内注册待批的品种达到 11 个，同时启动了近 40 个制剂项目和原料药项目技术转移、其中 27 个制剂项目和原料药项目完成工艺验证生产。在英国，新增紫杉醇注射液和注射用苯达莫司汀、帕洛诺司琼注射液 3 个一线抗肿瘤注射剂获批，总共获批 11 个品种；在国际市场，2021 年总共新增获批 50 个批件，公司累计海外自主和授权合作方批件达超过 200 个，已覆盖 51 个国家，较 2020 年新增约 15 个国家，同时 2021 年已递交注册的海外批件（含自主和授权合作方批件）为 110 个，目前海外注册待批的批件超过 160 个，为公司国际化战略提供了强有力的支撑。

(2). 主要研发项目基本情况

√适用 □不适用

研发项目（含一致性评价项目）	药（产）品名称	注册分类	适应症或功能主治	是否处方药	是否属于中药保护品种（如涉及）	研发（注册）所处阶段
生物创新药 HY-0001	首创抗体偶联药物	1 类新药	结肠癌、胰腺癌、肺癌、乳腺癌、肾癌、胃癌等实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0002	双靶小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	非小细胞肺癌、结肠癌、胰腺癌、子宫内膜癌、皮肤癌、多发性骨髓瘤等实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0003	纳米造影剂	1 类新药	癌症转移造影	否	否	临床前研究
化学创新药 HY-0004	小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	小细胞肺癌、神经母细胞瘤、乳腺癌、前列腺癌、胰腺癌、结肠癌、神经胶质瘤等实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0005	三特异抗体	1 类新药	非小细胞肺癌、胰腺癌、卵巢癌、乳腺癌、间皮瘤等实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0006	广谱小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	非小细胞肺癌、结肠癌、胰腺癌等实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0007	免疫治疗多特异性抗体	1 类新药	非小细胞肺癌、小细胞肺癌、黑色素瘤和卵巢癌，肺癌和肾癌等实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0010	小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	胰腺癌、结肠癌、非小细胞肺癌等实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0011	预防和治疗性 mRNA 疫苗	1 类新药	实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0012	小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	乳腺癌、卵巢癌、卵巢癌、宫颈癌、食管癌等实体瘤	是	否	实验室研究

改良型新药 HY-1003	载药脂肪乳（改良型新药）	化学药品 2.2 类	脑卒中	是	否	临床前研究
CY018	注射用环磷酰胺	化学药品 4 类	恶性实体瘤、免疫抑制治疗等	是	否	实验室研究完成
复杂注射剂 PA023	紫杉醇白蛋白注射液	化学药品 4 类	乳腺癌	是	否	实验室研究
复杂注射剂 G0086	醋酸戈舍瑞林缓释植入剂	化学药品 4 类	前列腺癌、乳腺癌	是	否	实验室研究
复杂注射剂 LA114	醋酸兰瑞肽缓释制剂	化学药品 4 类	肢端肥大症等	是	否	实验室研究
复杂注射剂 FC181	铁剂	化学药品 3 类	缺铁症	是	否	实验室研究
复杂注射剂 D0016-1	盐酸多柔比星脂质体注射液	化学药品 4 类	卡波氏肉瘤、乳腺癌、卵巢癌和多发性骨髓瘤等恶性肿瘤	是	否	实验室研究
PL019	普乐沙福注射液	化学药品 4 类	动员造血干细胞进入外周血	是	否	注册审评中
S0048	丙戊酸钠注射用浓溶液	化学药品 3 类	癫痫治疗	是	否	注册审评中
FU021	氟维司群注射液	化学药品 4 类	乳腺癌	是	否	注册审评中
AC051	AC051	化学药品 4 类	肝衰竭早期治疗	是	否	注册资料准备
CA060	CA060	化学药品 3 类	胃癌、结直肠癌	是	否	实验室研究
MT002	MT002	化学药品 4 类	乳腺癌、急性白血病、淋巴瘤等	是	否	实验室研究
S0053	S0053	化学药品 3 类	氰化物中毒	是	否	注册审评中
IS064	IS064	化学药品 3 类	成人侵袭性曲霉菌病和毛霉菌病感染的治疗	是	否	实验室研究
CA026	CA026	化学药品 4 类	多发性骨髓瘤	是	否	实验室研究
PB154	PB154	化学药品 3 类	抗感染	是	否	实验室研究

(3). 报告期内呈交监管部门审批、通过审批的药（产）品情况

√适用 □不适用

报告期内国内呈交监管部门审批的药品 10 个，具体情况如下：

序号	产品名称	适应症	注册分类	进展情况
1	丙戊酸钠注射用浓溶液	癫痫治疗	化学药品 3 类	正在审评中
2	苯磺顺阿曲库铵注射液	全麻辅助用药	化学药品 4 类	正在审评中
3	醋酸奥曲肽注射液	肢端肥大症、类癌瘤等	化学药品 4 类	正在审评中
4	米力农注射液	心力衰竭	化学药品 3 类	正在审评中

5	注射用盐酸吉西他滨	小细胞肺癌等	化学药品 4 类	正在审评中
6	氟维司群注射液	乳腺癌	化学药品 4 类	正在审评中
7	唑来膦酸注射液	骨质疏松症	化学药品 4 类	正在审评中
8	注射用唑来膦酸浓溶液	实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者骨骼损害、恶性肿瘤引起的高钙血症等	化学药品 4 类	正在审评中
9	氟尿嘧啶注射液	结肠和直肠腺癌、乳腺癌、胃腺癌、胰腺癌	化学药品 3 类	正在审评中
10	注射用盐酸表柔比星	恶性淋巴瘤、乳腺癌、肺癌等	化学药品 4 类	正在审评中

报告期海外呈交监管部门审批的药品批件 110 个，具体情况如下：

序号	产品名称	功能主治/适应症	地区	自主持有批件/授权合作方持有批件	进展情况
1	注射用阿扎胞苷	中危-5 及高危骨髓增生异常综合征（MDS）、慢性粒-单核细胞白血病（CMML）、急性髓系白血病（AML）	巴勒斯坦、阿联酋	自主持有批件	已获批
			意大利、葡萄牙、亚美利亚、北马其顿		正在审评中
			白俄罗斯、文莱、波兰	授权合作方持有批件	正在审评中
2	唑来膦酸注射液 5mg/100ml	用于治疗绝经后妇女的骨质疏松症；用于治疗成年男性的骨质疏松症以增加骨量。用于治疗 Paget's 病（变形性骨炎）	德国	自主持有批件	正在审评中
			智利	授权合作方持有批件	已获批
			南非、新加坡、纳米比亚、博茨瓦纳、越南		正在审评中
3	多西他赛注射液	乳腺癌、非小细胞肺癌、前列腺癌、胃癌	德国、西班牙、荷兰、波黑	自主持有批件	正在审评中
			葡萄牙		已获批
			纳米比亚、博茨瓦纳、阿尔及利亚、蒙古、中国香港	授权合作方持有批件	正在审评中
			格鲁吉亚		已获批
4	左乙拉西坦注射用浓溶液	适用于成人及 4 岁以上儿童癫痫患者部分性发作（伴或不伴继发性全面性发作）的加用治疗	英国	自主持有批件	正在审评中
5	丙戊酸钠注射液	抗癫痫	英国	自主持有批件	正在审评中

6	普乐沙福注射液	本品与粒细胞集落刺激因子（G-CSF）联用，适用于非霍奇金淋巴瘤（NHL）与多发性骨髓瘤（MM）患者动员造血干细胞（HSC）进入外周血，以便于完成 HSC 采集与自体移植。	英国、爱尔兰、德国、西班牙、法国、荷兰、以色列、意大利、葡萄牙、挪威、芬兰、瑞典、丹麦	自主持有批件	正在审评中
			斯洛文尼亚、匈牙利、捷克、斯洛伐克、罗马尼亚、克罗地亚、爱沙尼亚、立陶宛、波兰、加拿大	授权合作方持有批件	正在审评中
7	苯磺顺阿曲库铵注射液	肌肉松弛剂	英国	自主持有批件	正在审评中
8	注射用盐酸吉西他滨	非小细胞肺癌、胰腺癌、乳腺癌	英国	自主持有批件	正在审评中
9	氟维司群注射液	乳腺癌	英国、德国、西班牙、斯洛文尼亚、匈牙利、捷克	自主持有批件	正在审评中
10	氟尿嘧啶注射液	结肠和直肠腺癌、乳腺癌、胃腺癌、胰腺癌	英国	自主持有批件	正在审评中
11	伊立替康注射液	大肠癌	波黑	自主持有批件	正在审评中
			菲律宾、格鲁吉亚、智利、蒙古、中国香港	授权合作方持有批件	正在审评中
12	多柔比星注射液	急性白血病（淋巴细胞性和粒细胞性）、恶性淋巴瘤、乳腺癌、肺癌（小细胞和非小细胞肺癌）、卵巢癌、骨及软组织肉瘤、肾母细胞瘤、膀胱癌、甲状腺癌、前列腺癌、头颈部鳞癌、睾丸癌、胃癌、肝癌	波黑、巴基斯坦	自主持有批件	正在审评中
			纳米比亚、博茨瓦纳、赞比亚、格鲁吉亚、蒙古	授权合作方持有批件	正在审评中
13	注射用培美曲塞	非小细胞肺癌、恶性胸膜间皮瘤	波黑	自主持有批件	正在审评中
			南非、纳米比亚、格鲁吉亚、亚美尼亚、博茨瓦纳、蒙古、赞比亚、加拿大	授权合作方持有批件	正在审评中
14	紫杉醇注射液	卵巢癌、乳腺癌、非小细胞肺癌	阿联酋	自主持有批件	正在审评中

			中国香港、亚美尼亚	授权合作方持有批件	
15	唑来膦酸浓溶液 4mg/5ml	与标准抗肿瘤药物治疗合用，用于治疗实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者的骨骼损害。用于治疗恶性肿瘤引起的高钙血症	巴勒斯坦	自主持有批件	已获批
			塞尔维亚		正在审评中
			马来西亚、文莱、越南、南非、博茨瓦纳、纳米比亚、赞比亚、埃及	授权合作方持有批件	正在审评中
16	注射用苯达莫司汀	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤	巴拿马	授权合作方持有批件	已获批
			越南、中国香港、南非、格鲁吉亚、纳米比亚		正在审评中
17	奥沙利铂注射液	转移性结直肠癌、结肠癌、肝细胞癌	巴基斯坦、埃塞俄比亚	自主持有批件	正在审评中
			文莱、亚美尼亚、新西兰	授权合作方持有批件	
18	帕洛诺司琼注射液	预防高度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐。预防中度致吐化疗引起的急性和延迟性恶心、呕吐。预防手术后 25 小时内的手术后恶心呕吐	阿联酋	自主持有批件	正在审评中
			马来西亚、越南	授权合作方持有批件	

报告期内国内通过审批的药（产）品批件 7 个，具体情况如下：

序号	药品名册	规格	注册分类	适应症	批准注册日期	药品批注文号
1	奥沙利铂注射液	20ml:100mg	化学药品 3 类	转移性结直肠癌、结肠癌、肝细胞癌	2021.01.30	国药准字 H20213061
2	奥沙利铂注射液	10ml:50mg	化学药品 3 类	转移性结直肠癌、结肠癌、肝细胞癌	2021.01.30	国药准字 H20213060
3	注射用盐酸苯达莫司汀	100mg	化学药品 4 类	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤	2021.02.24	国药准字 H20213144
4	注射用盐酸苯达莫司汀	25mg	化学药品 3 类	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤	2021.02.24	国药准字 H20213145
5	盐酸伊立替康注射液	2ml:40mg	化学药品 4 类	大肠癌	2021.03.23	国药准字 H20213205
6	盐酸伊立替康注射液	5ml:100mg	化学药品 4 类	大肠癌	2021.03.23	国药准字 H20213206
7	盐酸帕洛诺司琼注射液	5ml:0.25mg	化学药品 4 类	预防高度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐。预防中度致吐化疗引起的急性和延迟性恶心、呕吐。预防手术后 24 小时内的手术后恶心呕吐	2021.11.03	国药准字 H20213850

报告期内海外通过审批的药（产）品批件 50 个，具体情况如下：

序号	产品名称	功能主治/适应症	地区	自主持有批件/授权合作方持有批件
1	注射用苯达莫司汀	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤 (NHL)	摩尔多瓦	自主持有批件
			匈牙利、智利、巴拿马、加拿大	授权合作方持有批件
2	帕洛诺司琼注射液	预防高度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐。预防中度致吐化疗引起的急性和延迟性恶心、呕吐。预防手术后 24 小时内的手术后恶心呕吐	英国	自主持有批件
3	注射用阿扎胞苷	中危-1 及高危骨髓增生异常综合征 (MDS) 慢性粒-单核细胞白血病 (CMML) 急性髓系白血病 (AML)	拉脱维亚、德国、爱尔兰、巴勒斯坦、阿联酋	自主持有批件
			芬兰、挪威、瑞典、爱沙尼亚、丹麦、立陶宛、斯洛文尼亚、克罗地亚、罗马尼亚、捷克、斯洛伐克、西班牙、白俄罗斯、新加坡	授权合作方持有批件
4	紫杉醇注射液	卵巢癌、乳腺癌、非小细胞肺癌	摩尔多瓦、孟加拉国、巴基斯坦、文莱	自主持有批件
			新加坡、菲律宾	授权合作方持有批件
5	注射用培美曲塞	非小细胞肺癌、恶性胸膜间皮瘤	纳米比亚、马来西亚、巴基斯坦	授权合作方持有批件
6	奥沙利铂注射液	转移性结直肠癌、结肠癌、肝细胞癌	阿联酋	自主持有批件
			新加坡	授权合作方持有批件
7	伊立替康注射液	大肠癌	以色列、北马其顿	自主持有批件
8	多西他赛注射液	乳腺癌、非小细胞肺癌、前列腺癌、胃癌	智利、格鲁吉亚	授权合作方持有批件
9	唑来膦酸浓溶液 4mg/5ml	与标准抗肿瘤药物治疗合用，用于治疗实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者的骨骼损害。用于治疗恶性肿瘤引起的高钙血症	巴勒斯坦	自主持有批件
			智利	授权合作方持有批件

(4). 报告期内主要研发项目取消或药（产）品未获得审批情况

 适用 不适用

(5). 研发会计政策

√适用 □不适用

内部研究开发项目研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。内部研究开发项目开发阶段的支出，同时满足下列条件的，确认为无形资产：(1) 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；(2) 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；(3) 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能证明其有用性；(4) 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；(5) 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

公司划分内部研究开发项目研究阶段支出和开发阶段支出的具体标准：

(1) 自行或委托研发项目

1) 对于 1 类新药研发项目，自开展实质性 III 期临床试验阶段开始资本化；对于 II 期临床试验支持上市申请的新药研发项目，自开始开展实质性 II 期临床试验阶段开始资本化。

2) 对于 2 类新药研发项目，自开展实质性 III 期确证性试验阶段开始资本化；对于不需开展 III 期确证性试验的自取得临床试验默示许可以后的支出予以资本化，如经沟通交流会议免临床试验的项目，相关研发支出全部费用化。

3) 对于仿制药研发项目，需开展临床试验的，自取得临床试验默示许可或 BE 备案以后的支出予以资本化；无需开展临床试验的仿制药，相关研发支出全部费用化。

4) 对于医疗器械项目，需要临床审批的自获得临床批件以后的支出予以资本化，不需要临床审批的自取得伦理委员会意见以后的支出予以资本化；医疗器械类免临床评价的项目，相关研发支出全部费用化。

(2) 外购研发项目

相关支出比照自行研发或委托研发区分研究阶段支出与开发阶段支出进行处理。

(6). 研发投入情况

同行业比较情况

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

同行业可比公司	研发投入金额	研发投入占营业收入比例 (%)	研发投入占净资产比例 (%)	研发投入资本化比重 (%)
恒瑞医药	498,895.82	17.99	16.35	0
贝达药业	74,239.09	39.69	17.91	51.12
普利制药	28,315.19	23.82	13.89	32.48
苑东生物	20,874.28	20.41	9.11	3.86
同行业平均研发投入金额				155,379.91
公司报告期内研发投入占营业收入比例 (%)				13.61
公司报告期内研发投入占净资产比例 (%)				6.98

公司报告期内研发投入资本化比重 (%)	0
---------------------	---

说明：以上同行业数据，其中苑东生物为 2021 年年度数据，其余同行业数据均为 2020 年年度数据，同行业平均研发投入金额仅指以上 4 家平均数。
研发投入发生重大变化以及研发投入比重、资本化比重合理性的说明
适用 不适用

主要研发项目投入情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

研发项目	研发投入金额	研发投入费用化金额	研发投入资本化金额	研发投入占营业收入比例 (%)	本期金额较上年同期变动比例 (%)	情况说明
生物创新药 HY-0001	9,730,705.37	9,730,705.37		0.53	3,342.65	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0002	8,363,177.60	8,363,177.60		0.46	234.98	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0003	7,860,341.20	7,860,341.20		0.43	248.23	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0004	4,814,803.18	4,814,803.18		0.26	365.59	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0005	14,211,560.61	14,211,560.61		0.83	375.66	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0006	5,059,118.01	5,059,118.01		0.28	8,916.00	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0007	10,988,155.27	10,988,155.27		0.60	11221.24	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0010	3,237,419.67	3,237,419.67		0.18		不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0011	853,550.00	853,550.00		0.05		不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0012	587,841.00	587,841.00		0.03		不同研发阶段费用不同

改良型新药 HY-1003	127,038.19	127,038.19		0.01		不同研发阶段费用不同
注射用环磷酰胺	1,313,756.81	1,313,756.81		0.07	42.25	不同研发阶段费用不同
紫杉醇白蛋白注射液	5,685,589.23	5,685,589.23		0.31	197.91	不同研发阶段费用不同
醋酸戈舍瑞林缓释植入剂	1,917,237.49	1,917,237.49		0.11	93.63	不同研发阶段费用不同
醋酸兰瑞肽缓释制剂	462,062.68	462,062.68		0.03	534.74	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂 FC181	1,568,788.60	1,568,788.60		0.09		不同研发阶段费用不同
盐酸多柔比星脂质体注射液	2,962,789.60	2,962,789.60		0.16	1286.10	不同研发阶段费用不同
普乐沙福注射液	3,145,310.69	3,145,310.69		0.17	55.30	不同研发阶段费用不同
丙戊酸钠注射用浓溶液	1,644,388.64	1,644,388.64		0.09	-72.11	不同研发阶段费用不同
氟维司群注射液	9,579,111.48	9,579,111.48		0.53	378.80	不同研发阶段费用不同
AC051	4,432,126.23	4,432,126.23		0.24	188.09	不同研发阶段费用不同
CA060	655,164.79	655,164.79		0.04	-32.60	不同研发阶段费用不同
MT002	1,745,742.68	1,745,742.68		0.10	135.60	不同研发阶段费用不同
S0053	5,226,366.35	5,226,366.35		0.29	178.57	不同研发阶段费用不同
IS064	66,371.68	66,371.68		0.004	239.17	不同研发阶段费用不同
CA026	38,081.81	38,081.81		0.002		不同研发阶段费用不同

PB154	291,001.70	291,001.70		0.02	3511.22	同 不同研发阶段费用不 同
-------	------------	------------	--	------	---------	---------------------

3. 公司药（产）品销售情况

(1). 主要销售模式分析

√适用 □不适用

报告期内主要销售模式分析请参阅本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“二、报告期内公司从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明”之（二）“主要经营模式”。

(2). 销售费用情况分析

销售费用具体构成

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

具体项目名称	本期发生额	本期发生额占销售费用总额比例（%）
学术推广费	83,850.10	93.09
职工薪酬	4,304.41	4.78
差旅及业务招待费	761.98	0.85
药品注册证书年费	461.47	0.51
宣传费	370.90	0.41
其他	326.67	0.36
合计	90,075.53	100.00

医药制造业同行业比较情况

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

同行业可比公司	销售费用	销售费用占营业收入比例（%）
恒瑞医药	980,252.41	35.34
贝达药业	68,400.43	36.57
普利制药	17,704.32	14.90

苑东生物	46,810.19	45.76
公司报告期内销售费用总额		90,075.53
公司报告期内销售费用占营业收入比例 (%)		49.39

销售费用发生重大变化以及销售费用合理性的说明

适用 不适用

4. 其他说明

适用 不适用

(五) 投资状况分析**对外股权投资总体分析**

□适用 √不适用

1. 重大的股权投资

□适用 √不适用

2. 重大的非股权投资

□适用 √不适用

3. 以公允价值计量的金融资产

□适用 √不适用

4. 报告期内重大资产重组整合的具体进展情况

□适用 √不适用

(六) 重大资产和股权出售

□适用 √不适用

(七) 主要控股参股公司分析

√适用 □不适用

公司名称	主营业务	注册资本 (万元)	持股比例 (%)	总资产(万 元)	净资产(万元)	净利润(万元)
四川汇宇海玥医药科技有限公司	药品生产、药品零售等	10,000	100	12,311.42	10,575.99	1,124.02
四川汇宇药业科技有限公司	技术服务、企业管理	2,000	100	49.06	49.06	-0.07
四川汇昕医药科技有限公司	技术服务、健康咨询等	100	100	238.05	-1,446.92	-6.94
成都汇宇生物技术有限公司	药品研发	200	100	75.74	75.47	-18.83
海玥药业(四川)有限公司	生物科技研发、新药技术服务	1,950	股份公司持股25%,英国海玥持股75%	1,339.19	1,338.86	-9.12
四川汇宇药物研究有限公司	药学研究与试验、制药技术咨询服务、新药技术服务等	9,888	49.43	10,673.57	9,691.33	362.70
四川泽宇药业有限公司	药品生产	10,000	100	5,366.55	5,354.19	-89.03
Seacross Pharmaceuticals Limited	药品销售	600 万磅	100	441.46 万磅	-470.57 万磅	197.15 万磅
Seacross Pharma (Europe) Limited	药品销售	100 万欧元	英国海玥持股100%	30.77 万欧	-51.04 万欧	-30.06 万欧

福建南方制药股份有限公司	药品生产	12,050	12.45	66,726.85	43,692.27	1,069.10
--------------	------	--------	-------	-----------	-----------	----------

(八) 公司控制的结构化主体情况

适用 不适用

六、公司关于公司未来发展的讨论与分析

(一) 行业格局和趋势

适用 不适用

关于行业格局和趋势请参见“第三节 管理层讨论与分析”之“二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情况说明”之“（三）所处行业情况”。

(二) 公司发展战略

适用 不适用

公司以为全球患者提供疗效确切、质量精湛、价格合理的药品，让癌症成为一种可以控制的慢性病为使命，秉承“关爱生命，追求卓越，简单诚信”的企业文化及价值观，以成为一家受人尊敬的国际化制药企业为愿景。中短期内公司将持续发展仿制药，同时重点推进创新药研发，公司将加快从“以仿养创”到“仿创结合”，并迈向“创新为主”。公司主要发展目标：

1、成为国内注射剂一致性评价领域的领先企业之一

基于注射剂一致性评价方面的研发和生产质量管理体系的优势，公司将持续扩大研发规模，除了覆盖抗肿瘤注射剂的重点产品管线外，积极向其它适应症领域的注射剂进军，不断提升研发效率，不断推出临床价值较高、市场规模较大、技术门槛较高、一致性评价通过较早、竞争较小的注射剂品种，借助国家集采政策，快速放量的同时，获得合理利润，并且通过产品数量的不断增多，弥补集采降价带来的单支利润率的降低。同时，公司将不断扩大生产规模，投资新建原料药基地，整合供应链，在为新产品提供充足产能的同时，不断强化质量和成本。坚持“质量第一”的底线的时候，通过产品集群生产的规模成本优化、设计和设备选型的投资成本优化、工艺流程的技术成本优化、效率管理和自动化升级的运营成本优化、质量管理的损耗成本优化、对所有物料的供应链成本优化等多方位全面设计出一套具有强大成本控制能力的生产和供应链体系，应对仿制药的价格竞争，并成为国内注射剂一致性评价领域的领先企业之一。

2、成为抗肿瘤领域的专业企业

基于抗肿瘤领域一致性评价注射剂的丰富管线，以及建立的销售渠道、品牌优势，公司将在肿瘤领域深耕细作，不断专研癌症领域的前沿发现和技术，从不同技术路线研发疗效更好的创新药物，最终让癌症成为一种可以控制的慢性病。在抗肿瘤复杂注射剂领域和创新药领域，通过自研团队为主，合作引进为辅的方式，全面加速在复杂注射剂、生物创新药和小分子创新药方面的研发。在肿瘤相关领域开发临床需求未被满足、临床价值更大的“first-in-class”和“me-better”小分子和大分子创新药物，大分子主要聚焦多特异性抗体、抗体偶联药物（ADC）、mRNA 肿瘤疫苗等前沿技术路线，小分子聚焦和自有大分子药物联合用药潜力的靶点，并积极探索 PROTAC 等前沿技术平台，形成公司特有的产品组合和联合用药方案，成为抗肿瘤领域的专业企业。

3、成为卓越的国际化医药企业

依托公司已经建立的国际销售渠道和团队，进一步推进和细化国际市场的工作。公司将根据不同国家和地区情况完善合作方管理制度，加强市场信息搜集和分析能力，建立公司特有的全球市场及合作方大数据库，跟踪全球医药发展变化情况，充分解析重点区域的市场环境生态及运营模式，深耕细作，通过销售合作伙伴的强化以及在更多国家自营销售队伍的建立，针对不同的市场采取不同的商业及市场准入策略来管理各个国家及区域市场，为后续庞大的注射剂仿制药管线获取更高的市场渗透率及占有率，同时为公司后续的复杂注射剂和创新药物在欧美、亚太、中东等国际市场的准确市场定位、产品注册、销售渠道的建立、产品快速投放等铺平道路，成为一家卓越的国际化医药企业。

(三) 经营计划

适用 不适用

1、快速推动创新药研发

公司将创新药作为长期发展战略，重点布局全球范围内同类产品尚未进入临床研究阶段的 first-in-class 和 me-better 品种。2022 年公司将持续加大研发投入、优化提升研发效率、力争各阶段研发速度达到国内同类项目的领先水平，同时持续引进国内外优秀的创新药研发人才、重点完善生物创新药和化学创新药技术平台。截止报告期末，公司有 10 个一类创新药在研项目，2022 年公司预计将有约 5 个一类创新药推进至 PCC 阶段，力争 1-2 个一类创新药申报临床，同时公司将持续引进优势创新药项目，同时，创新药海外市场的准备工作已经同步开展。目前，公司已在美国成立子公司，并设立了“美国和创新药事业部”，后续公司将大力推进创新药海外授权相关工作。

2、仿制药研发聚焦和提速

公司中短期继续发力仿制药一致性评价品种的研发。2022 年公司将不断推出临床价值较高、市场规模较大、技术门槛较高的注射剂品种，为公司发展提供持续动力。在保障质量和疗效的情况下，公司将通过研发项目聚焦，快速推进项目，抢占有利的竞争格局。同时，公司将进一步完善研发组织架构和管理制度，以重要研发节点为目标，倒推必须完成的实验，让团队能更好的聚焦在重点项目和重要推进节点上，从而实现在保障项目研究质量的前提下，在速度上进一步突破。公司预计 2022 年将完成约 25 个制剂产品、约 15 个原辅料药的工艺验证生产，并递交将近 20 个产品注册申请。

3、国内销售

针对国内市场，公司 2022 年将进一步深化市场精细化推广能力和体系的建设，进一步加强终端的掌控能力，同时进一步加强内控，更好的整合推广部、市场部和商务部的能力和资源，进一步形成以推广牵头、市场和商务互相支持、互相促进的有机整体，整合公司的能力和推广合作伙伴的能力，加强对客户资源储备管理能力。同时公司已成立血液线的单独管理机制，将持续加强血液线产品的销售管理，并为公司未来创新药的销售积累经验、团队和资源。

4、海外业务拓展

公司在 2022 年将持续加大对国际市场的业务拓展力度。对于部分复杂注射剂、首仿药、专利挑战药、改良型新药，特别是真正的创新药，国际市场规模远超中国市场。公司的研发方向，也已提前布局，做好了战略规划。2022 年公司针对海外市场研发的品种将会开始陆续申报，预计包括环磷酰胺等品种，并且在研品种也会越来越多的针对国际市场，更多的挖掘一些国际市场上竞争力更强的产品。同时公司将持续优化国际营销团队和销售网络，公司也已经正式成立美国子公司，并在德国、西班牙、葡萄牙、爱尔兰等设立直营团队，更加深入的在更多的重要市场做深做透，同时启动创新药海外授权的前期沟通工作。

5、生产质量体系建设

2022 年在顺利保障生产任务的同时，公司将完成欧盟标准注射剂产业化基地二期建设，其中 8 个车间陆续具备生产条件，原料药基地“高端绿色药物产业延链项目”将会基本完成建设并陆续投入试生产，制剂及原料药基地项目的建设将进一步提升公司产能、优化公司承接研究院研发项目的产业化落地，并且进一步提升公司对整体供应链的运营能力和成本控制能力。2022 年公司在坚持“质量第一”的同时，将不断完善生产质量体系建设、优化和提升运营效率。同时公司产品将在 2022 年内正式启动美国 FDA 申报，包括环磷酰胺等品种。

6、持续加强人才队伍建设

2022 年公司将持续从海内外引进高级研发人才，目前正在建的成都研发中心预计可以容纳 1500 人的研发团队，公司在美国的子公司也将持续引进人才，为创新药研发提供支持。同时公司将持续引进销售、生产、质量等方面的人才，不断增强公司团队的综合能力。公司将持续完善招聘渠道和聘用机制、薪酬和奖金制度、绩效考核制度、股权激励制度、梯队建设和晋升机制、培训体系和学习型组织建设、企业文化建设等，以形成一个愿景清晰、核心价值观与企业文化匹配高、专业技能突出、管理能力强、工作效率高、学习氛围浓、主观能动性强的团队。

(四) 其他

适用 不适用

七、公司因不适用准则规定或国家秘密、商业秘密等特殊原因，未按准则披露的情况和原因说明

适用 不适用

第四节 公司治理

一、公司治理相关情况说明

适用 不适用

报告期内，公司严格按照《公司法》《证券法》《上海证券交易所科创板股票上市规则》和《上市公司治理准则》等法律法规和证监会发布的其他有关上市公司治理的规范性文件的要求，不断完善公司治理制度和股东大会、董事会、监事会等公司治理结构。公司治理的实际情况基本符合中国证监会发布的有关上市公司治理的规范性文件要求。基本情况如下：

1、**股东与股东大会：**公司严格按照《公司章程》《股东大会议事规则》及相关法律法规的规定程序召集、召开，股东大会采取现场、现场结合网络投票的方式进行表决，确保所有股东，尤其是中小股东充分行使表决权。公司控股股东、实际控制人认真履行诚信义务，无损害公司及其他股东权益的情形。

2、**董事与董事会：**公司董事会的召集召开按照《公司章程》《董事会议事规则》及相关法律、法规的要求。公司董事积极出席公司召开的董事会及专门委员会、股东大会，熟悉有关法律、法规，了解作为董事的权利、义务和责任，维护公司全体股东的合法权益。董事会下设战略、审计、薪酬与考核、提名四个专门委员会，各专门委员会充分发挥专项职能，为董事会的科学决策提供保障。

3、**监事和监事会：**公司监事按照《公司章程》《监事会议事规则》以及相关法律法规的规定，认真履行职责，对公司财务状况、重大资产重组、关联交易以及公司董事、高级管理人员履行职责的合法合规性进行监督，维护公司及股东的合法权益。

4、**信息披露：**公司指定董事会秘书负责信息披露工作和投资者关系管理工作，严格按照法律法规和公司章程的规定，严格执行公司制定的《信息披露管理制度》等信息披露管理制度，真实、准确、完整、及时地披露有关信息，并确保所有股东有平等的机会获得信息。

公司治理与法律、行政法规和中国证监会关于上市公司治理的规定是否存在重大差异；如有重大差异，应当说明原因

适用 不适用

二、公司就其与控股股东在业务、人员、资产、机构、财务等方面存在的不能保证独立性、不能保持自主经营能力的情况说明

适用 不适用

控股股东、实际控制人及其控制的其他单位从事与公司相同或者相近业务的情况，以及同业竞争或者同业竞争情况发生较大变化对公司的影响、已采取的解决措施、解决进展以及后续解决计划

适用 不适用

控股股东、实际控制人及其控制的其他单位从事对公司构成重大不利影响的同业竞争情况

适用 不适用

三、股东大会情况简介

会议届次	召开日期	决议刊登的指定网站的查询索引	决议刊登的披露日期	会议决议
2020 年年度股东大会	2021 年 3 月 26 日	/	/	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
2021 年第一次临时股东大会	2021 年 8 月 3 日	/	/	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
2021 年第二次临时股东大会	2021 年 11 月 16 日	www.sse.com.cn	2021 年 11 月 17 日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；

表决权恢复的优先股股东请求召开临时股东大会

适用 不适用

股东大会情况说明

适用 不适用

报告期内，公司共召开 3 次股东大会，其中 2021 年第一次临时股东大会、2020 年年度股东大会发生于公司首次公开发行股票并在科创板上市之前，相关决议无需刊登、披露。

公司股东大会的召集和召开程序、召集人资格、出席会议人员资格、表决程序等均符合有关法律、法规、规范性文件及《公司章程》的规定，会议决议合法有效。

四、表决权差异安排在报告期内的实施和变化情况

√适用 □不适用

(一) 表决权差异安排在报告期内的实施和变化情况

单位：股

主体名称	职务	持股数量		特别表决权股份与普通股的表决权比例	合计持有表决权数量	合计持有表决权比例	报告期内变化情况	特别表决权股份参与表决的股东大会事项范围	是否持续符合中国证监会及证券交易所的规定
		普通股	特别表决权股份						
丁兆	董事长、总经理	33,600,000	80,466,766	5	435,933,830	58.48%	不适用	<p>公司股东对所有提交公司股东大会审议的事项行使表决权时，每一特别表决权股份的表决权数量为五票，而每一普通股份的表决权数量为一票。</p> <p>但公司股东对下列事项行使表决权时，每一特别表决权股份享有的表决权数量与每一普通股份的表决权数量均相同，即表决权数量均为一票：</p> <p>（一）对公司章程作出修改；</p> <p>（二）改变特别表决权股份享有的表决权数量；</p> <p>（三）聘请或者解聘独立董事；</p> <p>（四）聘请或者解聘为公司定期报告出具审计意见的会计师事务所；</p> <p>（五）公司合并、分立、解散或者变更公司形式。</p>	是

								股东大会对前款第二项作出决议，应当经过不 低于出席会议的股东所持表决权的三分之 二以上通过，但根据《上市规则》第 4.5.6 条、 第 4.5.9 条的规定，将相应数量特别表决权股 份转换为普通股份的除外。	
--	--	--	--	--	--	--	--	---	--

特别表决权股份拥有的表决权数量与普通股股份拥有表决权数量的比例安排

适用 不适用

公司控股股东、实际控制人丁兆直接持有公司股份114,066,766股，其中80,466,766股为特别表决权股份，33,600,000股为普通股份，其余股东所持股份均为普通股份。截至本报告签署日前，丁兆及其实际控制的内江衡策、内江盛煜合计持有公司31.28%的股份和60.95%的表决权，具体情况如下：

序号	股东名称	持有股份性质	持股数量（股）	持股 比例	表决权数量 （票）	表决权 比例
1	丁兆	特别表决权股份	80,466,766.00	19.00%	435,933,830.00	53.97%
		普通股份	33,600,000.00	7.93%	33,600,000.00	4.51%
2	内江衡策	普通股份	11,038,719.00	2.61%	11,038,719.00	1.48%
3	内江盛煜	普通股份	7,359,146.00	1.74%	7,359,146.00	0.99%
4	其他股东	普通股份	227,535,369.00	53.71%	227,535,369.00	30.52%
5	公众股东	普通股份	63,600,000.00	15.01%	63,600,000.00	8.53%
合计			423,600,000.00	100%	745,467,064.00	100%

报告期内特别表决权股份转换为普通股份的情况及原因

适用 不适用

报告期内表决权差异安排的其他变化情况

适用 不适用

保护投资者合法权益承诺措施的实施情况

√适用 □不适用

1、中小股东具有股东大会临时会议召集权和提案权

《公司章程》赋予公司中小股东参与公司治理和重大决策的权利。单独或者合计持有公司 10%以上股份的股东有权请求召开临时股东大会。公司召开股东大会，单独或者合并持有公司 3%以上股份的股东，有权向公司提出提案。单独或者合计持有公司 3%以上股份的股东，可以在股东大会召开 10 日前提出临时提案并书面提交召集人。

2、监事会监督特别表决权机制运作情况

公司监事会将积极履行自身职责，按照《公司章程》规定，在年度报告中，就下列事项出具专项意见：

- (1) 持有特别表决权股份的股东是否持续符合《公司章程》的要求；
- (2) 特别表决权股份是否出现《公司章程》规定的应当转换为普通股份情形并及时转换为普通股份；
- (3) 公司特别表决权比例是否持续符合《公司章程》、法律法规及相关规范性文件的规定；
- (4) 持有特别表决权股份的股东是否存在滥用特别表决权或者其他损害投资者合法权益的情形；
- (5) 公司及持有特别表决权股份的股东遵守《公司章程》、法律法规及相关规范性文件中有关特别表决权的其他规定的情况。

3、独立董事监督公司规范治理情况

公司设置了三名独立董事，并制定了《独立董事工作制度》，赋予独立董事向董事会提请召开临时股东大会等特殊职权，并且在公司董事会或股东大会审议重大关联交易、对外担保等事项时出具独立意见，上述工作机制有利于独立董事监督公司的规范运作。同时，公司股东大会任免、解聘独立董事时，特别表决权股份表决权数量与普通股份相同，有利于强化独立董事在公司治理中的重要作用。

4、公司制定股东回报规划方案

公司于 2020 年第四次临时股东大会审议通过了《关于公司上市后三年股东分红回报规划的议案》，股东大会对现金分红具体方案进行审议时，充分听取中小股东的意见和诉求，坚持现金分红优先的基本原则。在公司实现盈利、不存在未弥补亏损、有足够现金实施现金分红且不影响公司正常经营的情况下，公司将采用现金分红进行利润分配。公司每年以现金分红形式分配的利润不少于当年实现的可分配利润的 10%，或公司最近三年以现金方式累计分配的利润不少于最近三年实现的年均可分配利润的 30%。

5、强化信息披露管理工作

针对特别表决权机制安排，公司将严格按照《上海证券交易所科创板股票上市规则》的规定，在定期报告中披露该等安排在报告期内的实施和变化情况，以及该等安排下保护投资者合法权益有关措施的实施情况。

特别表决权股份锁定安排及转让限制情况

√适用 □不适用

公司的特别表决权股份不得在二级市场进行交易，但可以按照证券交易所有关规定进行转让。

持有特别表决权股份的股东是否存在滥用特别表决权或者其他损害投资者合法权益的情形

□适用 √不适用

(二) 监事会专项意见

1、持有特别表决权股份的股东持续符合《上市规则》第 4.5.3 条的要求；

- 2、特别表决权股份未出现《上市规则》第 4.5.9 条规定应当转换为普通股份的情形；
- 3、上市公司特别表决权比例持续符合《上市规则》的规定；
- 4、持有特别表决权股份的股东不存在滥用特别表决权或者其他损害投资者合法权益的情形；
- 5、公司及持有特别表决权股份的股东遵守《上市规则》的第四章公司治理其他规定的情况。

五、红筹架构公司治理情况

适用 不适用

六、董事、监事和高级管理人员的情况

(一) 现任及报告期内离任董事、监事、高级管理人员和核心技术人员持股变动及报酬情况

√适用 □不适用

单位：股

姓名	职务(注)	性别	年龄	任期起始日期	任期终止日期	年初持股数	年末持股数	年度内股份增减变动量	增减变动原因	报告期内从公司获得的税前报酬总额(万元)	是否在公司关联方获取报酬
丁兆	董事长、总经理、核心技术人员	男	37	2020-03-23	2023-03-23	114,066,766.00	114,066,766.00	0	-	121.03	否
高岚	董事、财务总监	男	51	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	71.7	否
周琳	董事	女	65	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	30.97	否
林珍	董事	女	76	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
岳亮	董事	男	49	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
杨潇	董事	男	29	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
王如伟	独立董事	男	55	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	8	否
龙永强	独立董事	男	52	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	8	否
梁昕昕	独立董事	女	39	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	8	否
梁多辉	监事会主席	女	52	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	28.47	否
邓玲	职工监事	女	38	2021-12-14	2023-03-23	0	0	0	-	11.17	否
暨国辉	监事	男	39	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
王曙光	监事	男	49	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
胡晓庚	监事	男	69	2020-06-10	2023-03-23	0	0	0	-	0	否
王晓鹏	监事	女	54	2020-06-10	2023-03-23	29,436,585.00	29,436,585.00	0	-	0	否
任永春	副总经理、核心技术	男	54	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	64.91	否

	人员										
杨国昌	副总经理	男	59	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	31.75	否
刘静默	董事会秘书	女	36	2020-03-23	2023-03-23	0	0	0	-	36.83	否
胡和平	核心技术人员	男	45	2020-10-08	-	0	0	0	-	103.65	否
韦涛	核心技术人员	男	60	2020-10-08	-	0	0	0	-	343	否
陈寿军	核心技术人员	男	56	2020-10-08	-	0	0	0	-	188	否
滕毓敏	核心技术人员	男	57	2020-10-08	-	0	0	0	-	161	否
蔡刚	核心技术人员	男	45	2020-10-08	-	0	0	0	-	51.99	否
王菊	监事（离任）	女	45	2020-03-23	2021-12-14	0	0	0	-	25.28	否
合计	/	/	/	/	/	143,503,351	143,503,351	0	/	1,293.75	/

姓名	主要工作经历
丁兆	1985年10月出生，中国国籍，无永久境外居留权，英国剑桥大学药理学博士，四川省第十三届人大代表，2010年10月至今担任公司董事、总经理，2018年11月至今担任公司董事长，2020年7月至今内江启运执行董事。
高岚	1971年10月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历，注册会计师。1992年12月至2002年8月历任四川省苍溪县百货公司保管员、会计、经理、总经理助理；2002年9月至2005年9月任郑州迪信通电子通信技术有限公司财务经理；2009年2月至2009年6月任北京乐语世纪科技集团有限公司零售事业部财务经理；2009年6月至2009年11月任湖南乐语飞鸿通信科技有限公司副总经理；2009年11月至2012年7月任北京乐语世纪科技集团有限公司财务助理总监、财务管理部总监；2012年7月至2015年3月任四川乐语通讯设备有限公司总经理；2015年3月至2015年6月任北京乐语世纪科技集团有限公司预算管理中心总经理；2015年7月至2015年12月任壹玖壹玖酒类平台科技股份有限公司财务总监；2015年12月至2018年10月任壹玖壹玖酒类平台科技股份有限公司财务负责人；2018年10月至2019年4月任壹玖壹玖酒类平台科技股份有限公司财务总监；2019年4月至2019年10月任四川省酒业集团有限责任公司财务副总监；2019年10月至2020年3月任公司财务负责人；2020年3月至今任公司董事、财务总监。
周琳	1957年8月出生，中国国籍，无境外永久居留权，大专学历。1980年7月至1988年10月任四川内燃机厂财务部职员；1988年4月至1994年4月任四川峨眉柴油机厂财务部长、厂长助理、财务副总监；1994年5月至1998年4月任成都省峨眉柴油机股份有限公司财务部长、财务

	总监；1998年5月至2000年2月任四川峨眉柴油机集团公司财务总监；2008年5月至2011年12月任成都浪度家私有限公司财务经理、财务总监；2012年4月至2014年11月任四川科创医药集团有限公司审计总监；2015年7月至2020年9月任公司财务负责人、财务顾问。2020年9月至今任公司审计监察总监，2020年3月任公司董事。
林珍	1946年7月出生，中国国籍，无境外永久居留权，高中学历。1964年7月至1970年9月任福州市黄岐中心小学教师；1970年9月至1988年9月任宁德市福安县下白石小学教师；1991年12月至2001年7月任福州市罗源县司法局职工；2014年9月至今任福州斯林医药有限公司执行董事兼总经理；2018年11月至2019年12月任汇宇有限董事；2020年3月至今任公司董事。
岳亮	1973年3月出生，中国国籍，无境外永久居留权，硕士研究生学历。1994年8月至2006年12月历任中国农业银行股份有限公司内江直属支行信贷员、大客户经理、主任；2007年1月至2017年10月历任四川汇宇实业有限公司董事长助理、总经理助理；2010年10月至2014年3月任汇宇有限董事；2014年3月至2020年6月任公司监事；2017年11月至今任四川脊健科技有限公司财务顾问；2020年6月至今任公司董事。
杨潇	1993年5月出生，中国国籍，无境外永久居留权，伦敦政治经济学院国际关系学学士。2016年6月至2017年5月任中山证券有限责任公司做市交易部总经理助理；2017年6月至2018年1月任China Huashi group representacao em Angola Limited 投资部副总监；2018年4月至今任成都乾圆科技有限公司监事；2020年6月至今任公司董事。
王如伟	1967年12月出生，中国国籍，无境外永久居留权，日本国立岛根大学医学博士。1989年9月至2002年2月任浙江丽水市人民医院副院长；2002年2月至2020年6月任浙江康恩贝制药股份有限公司研究院院长；2011年4月至2020年6月任浙江康恩贝制药股份有限公司董事；2006年7月至2014年5月任浙江康恩贝制药股份有限公司副总裁；2014年5月至2015年1月任浙江康恩贝制药股份有限公司常务副总裁；2015年1月至2019年8月任浙江康恩贝制药股份有限公司总裁；2019年8月至2020年6月任浙江康恩贝制药股份有限公司副总裁；2002年2月至2020年6月任浙江康恩贝制药股份有限公司研究院院长；2020年6月至今任公司独立董事；2020年8月至2021年1月任杭州泰格医药科技股份有限公司执行副总裁。2021年1月至今任杭州睿柏健康管理有限公司董事长、总经理；2021年3月至今任杭州康柏医院有限公司执行董事；2021年5月至今任浙江寿仙谷医药股份有限公司独立董事；2021年11月至今任浙江圣兆药物科技股份有限公司独立董事。
龙永强	1970年5月出生，中国国籍，无境外永久居留权，硕士研究生学历，高级会计师。1993年7月至1998年12月任攀枝花市商业储运公司财务科副科长；1999年2月至2000年1月任四川蜀威会计师事务所有限公司副所长；2000年2月至2003年10月任四川君和会计师事务所有限责任公司审计经理；2003年11月至2007年3月任华塑建材有限公司财务部长；2007年4月至2010年3月任四川中新农业科技有限公司财务总监；2010年4月至2012年9月任成都颠峰软件有限公司财务总监；2012年9月至今任四川博信德诚会计师事务所有限公司总经理；2020年6月至今任公司独立董事。
梁昕昕	1983年3月，中国国籍，无境外永久居留权，SKEMA商业学校国际商务专业硕士。2007年5月至2007年9月任Finles Capital Management N.V. 初级研究员；2008年7月至2017年5月历任China hospitals, Inc 投资助理、投资主管；2017年5月至2019年7月任中国民生投资集团控股有限公司医疗事业部投资副总监；2019年7月至2019年12月任北京美世纪龙投资咨询有限公司总经理助理；2020年1月至2021年7月任北京东方博瑞基金管理有限公司风险控制经理；2021年8月至今任北京美世纪龙投资咨询有限公司总经理助理；2020年6月至今任公司独立董事。
梁多辉	1970年12月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。1990年3月至1997年10月任内江肉联厂劳动服务公司出纳、会计；1997年

	11月至1998年8月任内江市汇信物业有限公司会计；1999年4月至2000年10月任内江市得利发食品有限公司会计；2000年11月至2002年9月任四川省福瑞肉类食品有限公司会计；2002年10月至2003年3月任安徽省福润肉类加工有限公司主办会计；2003年4月至2007年4月任内江雨润肉食品有限公司财务总监；2007年5月至2009年2月任都江堰祥瑞肉类加工有限公司财务总监；2009年3月至2010年4月任内江雨润肉类加工有限公司财务总监；2010年5月至2017年9月任重庆汇通肉类加工有限公司财务总监；2017年10月至2019年1月任四川省有线广播电视网络股份有限公司龙泉驿分公司财务主管；2019年2月至今任公司财务经理；2020年3月至今任公司监事会主席。
邓玲	1984年9月出生，中国国籍，无境外永久居留权，专科学历，毕业于四川爱华学院。2018年3月加入公司，担任公司出纳；2021年12月至今任公司职工监事。
暨国辉	1984年7月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。2006年9月至2018年2月任中国软包装集团控股有限公司投融资副总监；2018年3月至今任福州斯林医药有限公司投融资总监；2021年3月至11月任南方制药股份有限公司董事；2018年11月至今任公司监事。
王曙光	1973年6月出生，中国国籍，无境外永久居留权，博士学历。1994年9月至1998年8月任河南省商丘市药品检验所化验员、药品监督管理员；2006年9月至2009年12月任上海医药工业研究院硕士生导师；2010年1月至2015年9月任上海现代制药股份有限公司南翔基地总经理；2016年1月至2020年10月任深圳市高特佳投资集团有限公司执行合伙人、主管合伙人；2019年12月至今任公司监事；2020年8月至今任上海文周投资管理有限公司董事长。
胡晓庚	1953年10月出生，中国国籍，无境外永久居留权，高中学历。1978年3月至1994年4月任兰溪市马涧镇企业工业办公室主任；1994年5月至1997年2月任兰溪市经济开发区营造公司总经理；1997年3月至2001年12月任康恩贝集团有限公司项目部主任；2001年8月至2014年9月任浙江博康医药投资有限公司总经理；2014年10月至今任浙江英诺珐医药有限公司顾问；2018年11月至2020年6月任公司董事；2020年6月至今任公司监事。
王晓鹏	1968年12月出生，中国国籍，无境外永久居留权，高中学历。2001年1月至2004年9月任北海泰安居房地产代理有限公司总经理；2008年10月至2010年10月任北海海疆社区综合开发有限公司总经理；2011年1月至今任北海腾顺房地产开发有限公司执行董事；2014年3月至2020年6月任公司董事；2020年6月至今任公司监事。
任永春	1968年4月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。1994年7月至2003年2月任哈尔滨松鹤制药厂生产副总经理；2003年2月至2008年1月任黑龙江天龙药业有限公司总工程师；2008年2月至2008年6月任天津美伦医药集团有限公司生产厂长；2008年6月至2009年1月任黑龙江天龙药业有限公司总工程师；2009年1月至2010年7月任黑龙江迪龙制药有限公司质量部副总经理；2011年5月至2012年12月任吉林丰生制药有限公司总经理；2013年1月至2014年3月任北京中卫康医药投资有限公司项目总监；2014年3月至2019年2月任长春英特法玛生物科技有限公司执行董事、总经理；2015年4月至今任公司副总经理。
杨国昌	1963年8月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。1982年10月至1984年9月任四川武警总队德阳市支队战士；1986年至2005年5月历任四川武警德阳市支队排长、中队长、大队长、参谋长、副支队长等职务；2005年5月至2006年12月任四川成都市武警支队参谋长、副支队长；2006年12月至2010年4月任四川内江市武警支队支队长；2010年4月至2011年3月任四川凉山彝族自治州支队参谋长；2011年7月至2014年6月任西南交通大学希望学院副院长；2014年8月至今任公司副总经理。
刘静默	1986年10月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。2008年8月至2009年4月任四川恒泰医药有限公司结算部助理；2009年5月至2010年4月任四川恒泰医药有限公司文员；2010年5月至2011年8月任四川维奥制药有限公司销售助理；2011年8月至2013年7月任

	西藏海思科药业集团股份有限公司商务助理；2013年11月至2020年3月任汇宇有限总经理秘书；2021年11月任福建南方制药股份有限公司董事；2020年3月至今任公司董事会秘书。
胡和平	1977年3月出生，中国国籍，无境外永久居留权，硕士研究生学历。2005年7月至2006年7月任宜昌人福药业有限责任公司合成项目经理；2006年9月至2008年10月任四川科瑞德制药有限公司合成项目经理；2008年10月至2010年3月任四川阳光润禾药业有限公司合成项目经理；2010年3月至2014年7月任四川科泽药物研究有限公司制剂项目经理；2014年7月至今任公司药物研究院副院长。
韦涛	1962年12月出生，美国国籍，拥有美国永久居留权，新墨西哥州立大学分子生物学博士。1998年10月至2001年9月任哈佛大学医学院资深研究员；2001年10月至2002年2月任 Informax Inc. 资深研究员；2002年3月至2002年5月任 Genlogics Inc. 资深研究员；2002年7月至2020年7月任礼来资深研究顾问；2020年7月至今任公司药物研究院副院长。
陈寿军	1966年7月出生，美国国籍，拥有美国永久居留权，博士学历。1993年6月至1994年3月任中国科学院上海有机化学研究所高级工程师；1997年9月至2003年3月历任 Shionogi BioResearch Corporation 科学家、高级科学家；2003年3月至2015年3月历任 Synta Pharmaceuticals Corporation 副总监、总监、高级总监；2015年3月至2015年10月任 Orthobond Corporation 总监；2015年10月至2016年9月任 Lycera Corporation 高级总监；2016年9月至2018年11月任上海迪诺医药科技有限公司研发部及药化部副总裁；2018年11月至2020年6月任四川科伦药物研究院有限公司药物化学三所负责人；2020年6月至今任公司药物研究院副院长。
滕毓敏	1965年1月出生，中国国籍，拥有英国永久居留权，斯旺西大学分子生物学博士。1989年7月至1994年8月任中国药品生物制品检定所助理研究员；1998年4月至2002年9月任斯旺西大学研究员；2002年10月至2010年6月任卡迪夫大学研究员；2010年7月至2020年7月任 Crescendo Biologics Ltd 高级首席科学家、总监；2020年7月至今任公司药物研究院生物研究所执行总监。
蔡刚	1977年6月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历。2000年9月至2003年4月任成都天台山制药有限公司工艺主管；2003年4月至2007年4月任德阳新诺赛制药有限公司质量经理；2007年4月至2010年8月任成都圣诺生物制药有限公司质量经理；2010年9月至2012年2月任湖南赛隆药业有限公司副总经理；2012年3月至今历任公司技术部经理、质量经理、质量总监。
王菊(离任)	1977年9月出生，中国国籍，无境外永久居留权，大专学历。2000年3月至2001年3月任西藏大明旅行社导游；2001年11月至2004年4月任内江市科技情报研究所职工；2004年4月至2008年1月任内江市黄桷井商城经营管理有限公司员工；2009年11月至2012年1月任泰康人寿保险有限责任公司四川内江中心支公司保险代理人；2012年2月至今历任公司人力资源专员、主管和经理；2020年3月至2021年12月任公司监事。

其它情况说明

适用 不适用

(二) 现任及报告期内离任董事、监事和高级管理人员的任职情况

1. 在股东单位任职情况

□适用 √不适用

2. 在其他单位任职情况

√适用 □不适用

任职人员姓名	其他单位名称	在其他单位担任的职务	任期起始日期	任期终止日期
丁兆	内江启运企业管理咨询有限公司	执行董事	2020年7月	至今
林珍	福建恒昇源投资有限公司	执行董事兼总经理	2020年8月	至今
	福州斯林医药有限公司	执行董事兼总经理	2017年12月	至今
岳亮	成都汇宇顺成实业有限公司	监事	2021年6月	至今
	成都比瑞商业经营管理有限公司	监事	2020年10月	至今
	成都汇字典当有限公司	监事	2018年1月	至今
王如伟	杭州泰珑创业投资合伙企业(有限合伙)	董事总经理	2022年1月	至今
	杭州睿柏健康管理有限公司	董事长、总经理	2021年1月	至今
	杭州康柏医院有限公司	执行董事	2021年3月	至今
	淄博肿瘤医院有限公司	董事长	2020年7月	至今
	浙江寿仙谷医药股份有限公司	独立董事	2021年5月	至今
	浙江圣兆药物科技股份有限公司	独立董事	2021年11月	至今
	广州海博特医药科技有限公司	董事	2021年6月	至今
	浙江康恩贝医疗投资管理有限公司	经理、执行董事	2016年1月	至今
龙永强	杭州贝罗康生物技术有限公司	总经理	2012年12月	至今
	成都帮得利财税代理咨询服务有限公司	监事	2011年8月	至今
杨潇	四川博信德诚会计师事务所有限公司	执行董事、总经理	2000年1月	至今
	成都乾圆科技有限公司	监事	2018年4月	至今
王潇	海南淞宇股权投资合伙企业(有限合伙)	执行事务合伙人	2021年12月	至今
	北海腾顺房地产开发有限公司	执行董事	2011年1月	至今
王晓鹏	四川嘉顺房地产开发有限公司	董事	2014年12月	至今
	珠海洋崎朔股权投资基金管理有限公司	监事	2013年10月	至今
梁多辉	四川汇昕医药科技有限公司	监事	2020年10月	至今
暨国辉	杭州宣品辰贸易有限公司	执行董事兼总经理	2019年5月	至今
	福州景昕源实业有限公司	执行董事兼总经理	2020年11月	至今
王曙光	上海文周投资管理有限公司	董事长	2020年8月	至今
	上海凡熹企业管理合伙企业(有限合伙)	执行事务合伙人	2020年12月	至今
	上海竺瀛企业管理合伙企业(有限合伙)	执行事务合伙人	2020年11月	至今
	平潭凡润企业管理合伙企业(有限合伙)	执行事务合伙人	2021年9月	至今

胡晓庚	海东市博锋矿业有限公司	监事	2017年12月	至今
	杭州富凌科技有限公司	董事	2016年8月	至今
	杭州张太和健康科技有限公司	监事	2017年12月	至今
	浙江康诺邦健康产品有限公司	监事	2017年2月	至今
刘静默	福建南方制药股份有限公司	董事	2021年11月	至今
	四川汇宇药物研究有限公司	监事	2020年6月	至今
	海玥药业(四川)有限公司	监事	2020年5月	至今
	四川汇宇药业科技有限公司	监事	2017年11月	至今
	成都汇宇生物技术有限公司	监事	2015年12月	至今
任永春	四川泽宇药业有限公司	监事	2020年7月	至今
在其他单位任职情况的说明	无			

[注]2022年1月17日更名为四川汇昕医药科技有限公司

(三) 董事、监事、高级管理人员和核心技术人员报酬情况

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

董事、监事、高级管理人员报酬的决策程序	1、公司董事、监事的薪酬标准，由公司股东大会决定。 2、高级管理人员的薪酬由公司董事会决定。
董事、监事、高级管理人员报酬确定依据	担任具体职务的董事、监事，根据其在公司的具体任职岗位领取相应报酬，不领取董事、监事职务报酬；独立董事享有固定数额董事津贴，随公司工资发放，其他董事、监事不享有津贴；高级管理人员薪酬由基本薪酬、年终奖金两部分构成，其中基本薪酬系高管人员根据职务等级及职责每月领取的基本报酬，年终奖金根据年度经营及考核情况发放。
董事、监事和高级管理人员报酬的实际支付情况	本报告期内，公司董事、监事、高级管理人员报酬的实际支付与公司披露的情况一致。
报告期末全体董事、监事和高级管理人员实际获得的报酬合计	1,293.75
报告期末核心技术人员实际获得的报酬合计	1,033.58

(四) 公司董事、监事、高级管理人员和核心技术人员变动情况

适用 不适用

姓名	担任的职务	变动情形	变动原因
王菊	职工监事	离任	个人原因
邓玲	职工监事	选举	职工代表大会选举

(五) 近三年受证券监管机构处罚的情况说明

适用 不适用

(六) 其他

适用 不适用

七、报告期内召开的董事会有关情况

会议届次	召开日期	会议决议
第一届董事会第十一次	2021年1月5日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；

第一届董事会第十二次	2021年3月5日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十三次	2021年7月19日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十四次	2021年7月23日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十五次	2021年8月23日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十六次	2021年10月22日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十七次	2021年10月23日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十八次	2021年11月1日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；
第一届董事会第十九次	2021年12月14日	通过会议全部议案，不存在否决议案情形；

八、董事履行职责情况

(一) 董事参加董事会和股东大会的情况

董事姓名	是否独立董事	参加董事会情况						参加股东大会情况 出席股东大会的次数
		本年应参加董事会次数	亲自出席次数	以通讯方式参加次数	委托出席次数	缺席次数	是否连续两次未亲自参加会议	
丁兆	否	9	9	4	0	0	否	3
高岚	否	9	9	4	0	0	否	3
周琳	否	9	9	4	0	0	否	3
林珍	否	9	9	6	0	0	否	3
岳亮	否	9	9	6	0	0	否	3
杨潇	否	9	9	6	0	0	否	3
王如伟	是	9	9	6	0	0	否	3
龙永强	是	9	9	6	0	0	否	3
梁昕昕	是	9	9	6	0	0	否	3

连续两次未亲自出席董事会会议的说明

适用 不适用

年内召开董事会会议次数	9
其中：现场会议次数	3
通讯方式召开会议次数	4
现场结合通讯方式召开会议次数	2

(二) 董事对公司有关事项提出异议的情况

适用 不适用

(三) 其他

适用 不适用

九、董事会下设专门委员会情况

适用 不适用

(1). 董事会下设专门委员会成员情况

专门委员会类别	成员姓名
审计委员会	龙永强、梁昕昕、岳亮，主任委员为龙永强
提名委员会	丁兆、王如伟、梁昕昕，主任委员为王如伟
薪酬与考核委员会	龙永强、梁昕昕、杨潇，主任委员为梁昕昕
战略委员会	丁兆、林珍、王如伟，主任委员为丁兆

(2). 报告期内审计委员会召开 4 次会议

召开日期	会议内容	重要意见和建议	其他履行
------	------	---------	------

2021 年 2 月 25 日	《关于公司 2020 年度财务决算报告的议案》 《关于公司 2021 年度财务预算方案的议案》 《关于公司 2020 年度利润分配方案的议案》 《关于公司使用自有闲置资金购买理财产品议案》 《关于确认并同意报出公司最近三年财务报表审计报告及相关鉴证报告的议案》 《关于续聘天健会计师事务所(特殊普通合伙)为公司 2021 年度审计机构的议案》 《关于预计 2021 年度日常性关联交易的议案》	审计委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》开展工作,勤勉尽责,经过充分沟通讨论,一致通过所有议案。	无
2021 年 10 月 14 日	《关于确认并同意报出公司 2021 年度第三季度财务报表的议案》	审计委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》开展工作,勤勉尽责,经过充分沟通讨论,一致通过所有议案。	无
2021 年 10 月 25 日	《关于公司使用暂时闲置募集资金进行现金管理的议案》	审计委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》开展工作,勤勉尽责,经过充分沟通讨论,一致通过所有议案。	无
2021 年 12 月 7 日	《关于使用募集资金置换预先投入募投项目及已支付发行费用的自筹资金的议案》	审计委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》开展工作,勤勉尽责,经过充分沟通讨论,一致通过所有议案。	无

(3). 报告期内薪酬与考核委员会召开 1 次会议

召开日期	会议内容	重要意见和建议	其他履行职责情况
2021 年 2 月 25 日	《关于确认公司 2020 年度关联董监高薪酬的议案》	无	无

(4). 存在异议事项的具体情况

适用 不适用

十、监事会发现公司存在风险的说明

适用 不适用

监事会对报告期内的监督事项无异议。

十一、 报告期末母公司和主要子公司的员工情况

(一) 员工情况

母公司在职员工的数量	1,351
主要子公司在职员工的数量	129
在职员工的数量合计	1,480
母公司及主要子公司需承担费用的离退休职工人数	2
专业构成	
专业构成类别	专业构成人数
生产人员	610
销售人员	119
技术人员	642
财务人员	20
行政人员	89
合计	1,480
教育程度	
教育程度类别	数量（人）
硕士及以上	207
本科	695
大专及以下	578
合计	1,480

(二) 薪酬政策

√适用 □不适用

严格遵守国家劳动法相关规定制定薪酬政策，当前公司的薪酬政策兼顾内部公平和外部竞争优势，公司拥有科学的薪酬机制，包括业务提成、绩效奖金，其他奖金等形式，公司还拥有完善的福利体系包括节假日福利，各类津贴等。

(三) 培训计划

√适用 □不适用

公司在每年初组织各部门制定全年培训计划，主要包括业务和管理两大类，其中业务类主要涵盖业务发展需要涉及的人员技能类培训以及岗前和在岗业务培训，其中管理类主要包括管理技能、团队建设等培训。

(四) 劳务外包情况

□适用 √不适用

十二、 利润分配或资本公积金转增预案

(一) 现金分红政策的制定、执行或调整情况

√适用 □不适用

根据公司章程有关规定，公司现金分红政策如下：

公司可以采取现金、股票或现金与股票相结合的方式分配利润，优先采用现金分红的利润分配方式。

1、公司利润分配政策的基本原则

公司实施积极的利润分配政策，重视对投资者的合理投资回报。公司应保持利润分配政策的连续性和稳定性，同时兼顾公司的长远利益、全体股东的整体利益及公司的可持续发展，利润分配不得超过可分配利润的范围，不得损害公司持续经营能力。公司董事会、监事会和股东大会对利润分配政策的决策和论证过程中应当充分考虑独立董事和公众投资者的意见。

2、利润分配的方式

公司可以采取现金、股票或现金与股票相结合的方式分配利润，优先采用现金分红的利润分配方式。

3、分红的条件及比例

在满足下列条件时，可以进行分红：

(1) 公司该年度实现的可分配利润（即公司弥补亏损、提取公积金后所余的税后利润）为正值；

(2) 审计机构对公司该年度财务报告出具标准无保留意见的审计报告。

在公司实现盈利、不存在未弥补亏损、有足够现金实施现金分红且不影响公司正常经营的情况下，公司将采用现金分红进行利润分配。公司每年以现金分红形式分配的利润不少于当年实现的可分配利润的 10%，或公司最近三年以现金方式累计分配的利润不少于最近三年实现的年均可分配利润的 30%。

4、现金分红的比例和期间间隔

公司董事会应当综合考虑所处行业特点、发展阶段、自身经营模式、盈利水平以及是否有重大资金支出安排等因素，提出差异化的现金分红政策：

(1) 公司发展阶段属成熟期且无重大资金支出安排的，进行利润分配时，现金分红在本次利润分配中所占比例最低应达到 80%；

(2) 公司发展阶段属成熟期且有重大资金支出安排的，进行利润分配时，现金分红在本次利润分配中所占比例最低应达到 40%；

(3) 公司发展阶段属成长期且有重大资金支出安排的，进行利润分配时，现金分红在本次利润分配中所占比例最低应达到 20%；

(4) 公司发展阶段不易区分但有重大资金支出安排的，进行利润分配时，现金分红在本次利润分配中所占比例最低应达到 20%。

上述“重大资金支出安排”指：公司未来十二个月内拟对外投资、收购资产或者购买设备、建筑物的累计支出达到或者超过公司最近一期经审计净资产的 20%，且绝对值达到 5,000 万元。

公司原则上在每年年度股东大会审议通过后进行一次现金分红，公司董事会可以根据公司的盈利状况及资金需求状况提议公司进行中期现金分红。

5、股票股利分配的条件

在公司经营情况良好，并且董事会认为发放股票股利有利于公司全体股东整体利益时，可以在确保足额现金股利分配的前提下，提出股票股利分配预案。采用股票股利进行利润分配的，应当具有公司成长性、每股净资产的摊薄等真实合理因素。

6、决策程序和机制

公司每年利润分配预案由公司董事会结合公司章程的规定、盈利情况、资金供给和需求情况提出、拟定，经独立董事对利润分配预案发表独立意见，并经董事会审议通过后提交股东大会审议批准。独立董事可以征集中小股东的意见，提出分红提案，并直接提交董事会审议。

股东大会审议利润分配方案时，公司应为股东提供网络投票方式，通过多种渠道主动与股东特别是中小股东进行沟通和交流，充分听取中小股东的意见和诉求，并及时答复中小股东关心的问题。公司股东大会对利润分配方案作出决议后，公司董事会须在股东大会召开后 2 个月内完成股利（或股份）的派发事项。

如公司当年盈利且满足现金分红条件、但董事会未按照既定利润分配政策向股东大会提交利润分配预案的，应当在定期报告中说明原因、未用于分红的资金留存公司的用途和使用计划，并由独立董事发表独立意见。

7、公司利润分配政策的变更

公司应当根据自身实际情况，并结合股东（特别是公众投资者）、独立董事的意见制定或调整分红回报规划及计划。但公司应保证现行及未来的分红回报规划及计划不得违反以下原则：即在公司当年盈利且满足现金分红条件的情况下，公司应当采取现金方式分配股利，现金方式分配的利润不少于当次分配利润的 20%。

如因外部经营环境或者自身经营状况发生较大变化而需要调整利润分配政策的，应以股东权益保护为出发点，在股东大会提案中详细论证和说明原因；调整后的利润分配政策不得违反证券监管部门的有关规定；有关调整利润分配政策的议案，须经董事会、监事会审议通过后提交股东大会批准，独立董事应当对该议案发表独立意见，股东大会审议该议案时应当采用网络投票等方

式为公众股东提供参会表决条件。利润分配政策调整方案应经出席股东大会的股东所持表决权的2/3以上通过。

公司外部经营环境或者自身经营状况发生较大变化是指以下情形之一：

1、因国家法律、法规及行业政策发生重大变化，对公司生产经营造成重大不利影响而导致公司经营亏损；

2、因出现战争、自然灾害等不可抗力因素，对公司生产经营造成重大不利影响而导致公司经营亏损；

3、因外部经营环境或者自身经营状况发生重大变化，公司连续三个会计年度经营活动产生的现金流量净额与净利润之比均低于 20%；

4、证券监管部门规定的其他事项。

(二) 现金分红政策的专项说明

适用 不适用

是否符合公司章程的规定或股东大会决议的要求	<input checked="" type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
分红标准和比例是否明确和清晰	<input checked="" type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
相关的决策程序和机制是否完备	<input checked="" type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
独立董事是否履职尽责并发挥了应有的作用	<input checked="" type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
中小股东是否有充分表达意见和诉求的机会，其合法权益是否得到了充分保护	<input checked="" type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

(三) 报告期内盈利且母公司可供股东分配利润为正，但未提出现金利润分配方案预案的，公司应当详细披露原因以及未分配利润的用途和使用计划

适用 不适用

十三、 公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的情况及其影响

(一) 股权激励总体情况

适用 不适用

1. 报告期内股权激励计划方案

单位:元 币种:人民币

计划名称	激励方式	标的股票数量	标的股票数量占比(%)	激励对象人数	激励对象人数占比(%)	授予标的股票价格
2020 年度股权激励计划	股票期权	484,612	0.1346	24	2.40	14.75

2. 报告期内股权激励实施进展

适用 不适用

3. 报告期内因股权激励确认的股份支付费用

单位:元 币种:人民币

本期确认股份支付费用合计	0
--------------	---

(二) 相关激励事项已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的

适用 不适用

事项概述	查询索引
关于注销部分股票期权的公告	2021-015

其他说明

适用 不适用

员工持股计划情况

适用 不适用

其他激励措施

适用 不适用

(三) 董事、高级管理人员和核心技术人员报告期内被授予的股权激励情况

1. 股票期权

适用 不适用

2. 第一类限制性股票

适用 不适用

3. 第二类限制性股票

适用 不适用

(四) 报告期内对高级管理人员的考评机制，以及激励机制的建立、实施情况

适用 不适用

公司依据现有《薪酬福利制度》，对高级管理人员设立合理的绩效评价体系及权责结合的激励约束机制，根据公司年度业绩指标完成情况、高级管理人员履职情况进行综合考核，确定管理人员年度报酬。

十四、 报告期内的内部控制制度建设及实施情况

适用 不适用

报告期内内部控制存在重大缺陷情况的说明

适用 不适用

十五、 报告期内对子公司的管理控制情况

适用 不适用

为加强公司对子公司的管理，规范公司内部运作机制，维护公司和投资者合法权益，促进公司规范运作和健康发展，公司已于 2020 年 3 月 23 日董事会审议通过了《四川汇宇制药股份有限公司子公司管理制度》，报告期内执行情况良好，有效管控了各子公司的经营管理。

十六、 内部控制审计报告的相关情况说明

适用 不适用

是否披露内部控制审计报告：否

十七、 上市公司治理专项行动自查问题整改情况

不适用

十八、 其他

适用 不适用

第五节 环境、社会责任和其他公司治理

一、董事会有关 ESG 情况的声明

公司高度重视 ESG，将 ESG 工作纳入企业文化体系中，建立公司的社会责任文化，通过职能部门的配合推进公司社会责任治理实践，将 ESG 落实到公司的发展战略中，推动公司的可持续发展。

高度重视生态环境保护，绿色发展和环境的可持续性已成为全世界发展的重中之重，公司积极践行“绿水青山就是金山银山”的国家绿色发展理念，严格遵守《中华人民共和国环境保护法》等法律法规，将绿色环保融入企业的生产经营中。公司建立了相关环保及污染物管理方面的内部制度，对危险废物进行安全处置，建立了突发环境事件应急预案，同时安排员工定期职业健康检查，并通过低碳办公和生产，节约能源保护环境。同时为确保污水排放达标，公司加大环保投入，使用清洁能源，开展降本增效工作，响应国家关于“碳达峰、碳中和”的战略目标。

高度重视社会责任。公司已设立两个党支部，把党建工作纳入公司发展战略。公司组织党员

积极学习党史相关理论知识，积极创新党建工作的方式方法，开展形式多样的主题实践活动，充分发挥党员的先锋模范作用。公司在支持健康公益活动的业务范围下，资助医学领域科研基金项目，开展医疗公益活动，支持医学健康事业的发展，促进医学学术的转化，支持医学学术研究与发展，扶持健康公益项目，帮助更多中国研究者解决科学研究过程中经费不足或缺缺的问题，汇宇制药携北京康盟慈善基金会发起并设立了“卫生健康发展促进项目”，扶持医学领域的科研项目，为优秀的医学人才给予资助，扶持医学公益事业的发展，促进临床医学的发展，造福广大患者。为支持青少年教育，公司不定期举办青少年学生到公司研发基地进行参观学习，支持企业进社区，为支持青少年教育作出贡献。公司关爱员工，建立培训管理机制，与员工共成长；组织丰富多彩的活动，如元宵节吃汤圆、中秋节包饺子、团建等多样娱乐活动，丰富员工业务生活，提升团队凝聚力。

高度重视企业治理。公司建立并持续完善由公司股东大会、董事会、监事会和管理层组成的公司治理架构，建立健全公司内部控制制度，董事会下设了战略委员会、提名委员会、审计委员会及薪酬与考核委员会，形成了权力机构、决策机构、监督机构和管理层之间职责明确、运作规范、相互协调和相互制衡的机制。公司股东大会、董事会、监事会依法独立运作，相关人员能切实行使各自的权利，履行义务与职责。公司根据法律法规、行业特点、行业薪酬竞争力、公司实际经营情况等特点，制定了完善的薪酬管理体系，实施公平有效的绩效考核和晋升机制，为员工提供有竞争力的薪酬，充分提升员工积极性和稳定性。公司不断加强信息披露工作，保证所披露信息的真实、准确、完整，通过投资者说明会、E 互动等方式提高公司透明度，积极开展投资者关系管理工作，保障公司全体股东和投资者的合法权益。

二、环境信息情况

(一) 是否属于环境保护部门公布的重点排污单位

√是 □否

1. 排污信息

√适用 □不适用

a、主要污染物种类

废水：COD、氨氮、其他特征污染物（总氮、总磷、PH 值、悬浮物、五日生化需氧量、总有机碳、急性毒性）。

废气：颗粒物、SO₂、NO_x、其他特征污染物（总挥发性有机物、非甲烷总烃、甲醇、氨、氯化氢、丙酮、臭气浓度、硫化氢、林格曼黑度）。

b、排放方式

废水：经污水站处理达标之后，排放到内江经济技术开发区污水管网，集中到内江经济技术开发区污水处理厂处理。

废气：经过废气处理设施处理后，通过排口排放。

c、排口数量及分布情况

废水：全厂设污水排口 1 个，位于污水站出水口。

废气：全厂设废气排口 4 个，分别位于污水站、孵化中心、锅炉房和中试 A 车间。

d、主要污染物及特征污染物排放浓度和总量

废水污染物排放浓度和总量：COD 排放的平均浓度为 40mg/L，年排放总量为 3600kg。氨氮排放的平均浓度 0.216mg/L，年排放总量为 19.44kg。总磷排放的平均浓度 0.06mg/L，年排放总量为 5.4kg。五日生化需氧量年排放平均浓度 4mg/L，年排放总量为 360kg。总氮 1.26mg/L，年排放总量为 113.4kg。悬浮物排放的平均浓度为 7mg/L，年排放总量为 630kg。

废气污染物排放浓度和总量：VOCs 平均排放浓度为 2.7mg/m³。颗粒物平均浓度为 3.1 mg/m³。其他污染物 ND。

e、执行的污染物排放标准

废水污染物排放标准主要执行《污水排入城镇下水道水质标准》（GB/T31962-2015）A 等级和《污水综合排放标准》（GB8978-1996）三级标准。PH=6-9，化学需氧量≤500mg/L，五日生化需氧量≤300mg/L，悬浮物≤400mg/L，氨氮≤45mg/L，总磷≤8mg/L。

废气排放主要执行标准《大气污染物综合排放标准》（GB16297-1996）、《四川省固定污染源大气挥发性有机物排放标准》（DB51/2377-2017）、《锅炉大气污染物排放标准》（GB13271-2014）表

3 燃气锅炉。

大气污染物排放执行标准表

污染物	排放限值	排放标准	备注
颗粒物	120mg/m ³ 4.46kg/h 12.74kg/h	《大气污染物综合排放标准》 (GB16297-1996)表2标准	17m 24m
VOCs	60 mg/m ³ 12.08kg/h	《四川省固定污染源大气挥发性有机物排放标准》(DB51/2377-2017)	24m
SO ₂	50	《锅炉大气污染物排放标准》 (GB13271-2014)表3 燃气锅炉	20m
NO _X	150		
烟尘	20		

f、许可的排放总量

废水：化学需氧量 13.86500t/a，氨氮 2.311000 t/a。

2. 防治污染设施的建设和运行情况

√适用 □不适用

废水：2021 年对污水站进行升级改造，改造后的污水站采用 UASB、芬顿+铁碳微电解、A/O 等工艺对废水进行处理。改造后污水站的废水处理能力为 450m³/d。

废气：污水站废气处理采用碱液洗涤+光催化氧化+水洗涤+活性炭洗涤+15m 排气筒。中试车间废气处理采用酸洗+碱洗+水洗+深冷+活性炭和碳纤维吸附+15m 排气筒。孵化中心废气处理采用碱液喷淋塔+活性炭吸附+15 米排气筒。

3. 建设项目环境影响评价及其他环境保护行政许可情况

√适用 □不适用

报告期内无新增环境影响评价及行政许可内容。

4. 突发环境事件应急预案

√适用 □不适用

公司于 2021 年 3 月 15 日在内江市生态环境局经济技术开发区分局完成了突发环境事件应急预案（2021 年版）备案。备案编号为 511002-2021-009-L。

5. 环境自行监测方案

√适用 □不适用

2021 年 1 月，公司已编制环境自行监测方案，按照自行监测要求，委托了第三方检测机构四川中环检测有限公司对废水、废气和厂界噪声进行了监测，监测结果显示各项污染物指标均达标排放。

6. 其他应当公开的环境信息

□适用 √不适用

(二) 报告期内因环境问题受到行政处罚的情况

报告期内无因环境问题受到行政处罚的情况。

(三) 资源能耗及排放物信息

√适用 □不适用

公司主要消耗的能源种类为天然气、电、水。公司因今年新建项目较多，并且在上年的基础上有大量新投产产线，能源消耗量相较于上年有大幅度的增长。

1. 温室气体排放情况

□适用 √不适用

2. 能源资源消耗情况

√适用 □不适用

报告期内公司耗电量 20514392kw/h，上年耗电量 11302792kw/h。由于新车间投产，报告期内耗电量相较上年增长了 81.5%。

报告期内公司天然气消耗量 2004678m³，上年天然气消耗量 1426891m³。由于新车间投产，报告期内天然气消耗量相较上年增长了 40.5%。

报告期内公司耗水量 314440 m³，上年耗水量 202655 m³。由于新车间投产和新项目建设，报告期内耗水量相较上年增长了 55.2%。

3. 废弃物与污染物排放情况

√适用 □不适用

2021 年 1 月公司与成都兴荣环保科技股份有限公司和四川省兴茂石化有限责任公司签订《危险废物处置服务合同》，合同编号：WFCA-2021066、XMSH-WFCZ-2021-0073。公司所产生的危险废物由前述两家合作方进行处理，2021 年处置危险废物共计 113 吨。

公司环保管理制度等情况

√适用 □不适用

公司建立了《废水、废气管理规程》、《废物处理管理规程》等环境相关的管理制度，规范厂区内三废的管理。

(四) 在报告期内为减少其碳排放所采取的措施及效果

√适用 □不适用

报告期内减少碳排放的措施有：

- 1、鼓励员工减少私家车出行，尽量采用绿色环保的方式出行。
- 2、采用更加节能的设备。
- 3、在预警天气时采用减少产线运行的方式达到节能减排的目的。

(五) 碳减排方面的新技术、新产品、新服务情况

□适用 √不适用

(六) 有利于保护生态、防治污染、履行环境责任的相关信息

√适用 □不适用

2021 年 1 月，公司污水站进行了改造，对工艺进行了升级优化。经过改造和工艺优化公司废水处理能力有显著提升，对高浓度 COD 等污染因子的高浓废水的处理能力得到了明显改善。经过改造和工艺优化后经处理的污水中氨氮、cod 等主要污染因子远低于排放标准。

三、社会责任工作情况

(一) 主营业务社会贡献与行业关键指标

截止本报告披露日，公司有注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷、紫杉醇注射液、奥沙利铂注射液、注射用盐酸苯达莫司汀、伊立替康注射液、盐酸帕洛诺司琼注射液、注射用硼替佐米、左乙拉西坦注射用浓溶液等 10 个药品获批上市，多个品种为首家或前三家视同通过注射剂一致性评价。其中注射用培美曲塞二钠、注射用阿扎胞苷、多西他赛注射液、紫杉醇注射液、奥沙利铂注射液、注射用盐酸苯达莫司汀等品种陆续中标国家集采，上述品种国内市场规模较大，纳入集采前，原研药品价格较高，集采后，原研药品跟随降价，公司为国内患者用上质量可靠价格合理的药品、降低医保负担作出了贡献。

公司自成立以来就致力于成为一家受人尊敬的国际化制药企业，以临床价值为导向，以创新为驱动力，专注于抗肿瘤和注射剂领域，为患者提供疗效显著、质量可靠、价格合理的药品，让癌症成为一种可以控制的慢性病，为癌症患者带来生命的希望。

截止本报告期末，公司是国家认定的高新技术企业，拥有“四川省企业技术中心”、“四川省博士后创新实践基地”、“四川省抗肿瘤注射剂工程技术研究中心”、“四川省科技成果转化示范企业”、“国家级绿色工厂”、“中国医药工业最具成长力企业”等多项荣誉。

(二) 从事公益慈善活动的类型及贡献

类型	数量	情况说明
对外捐赠		
其中：资金（万元）	101.00	卫生健康发展促进项目
物资折款（万元）	8.50	防疫新冠用消毒液
公益项目		

其中：资金（万元）		
救助人数（人）		
乡村振兴		
其中：资金（万元）		
物资折款（万元）		
帮助就业人数（人）		

1. 从事公益慈善活动的具体情况

√适用 □不适用

报告期内，公司不定期的举办青少年参观公司研发基地教育活动，致力于企业支持社区、支持青少年教育。

2021年2月，公司积极响应内江市团市委发出的“关爱留守儿童圆梦捐赠，甜橙青春圆梦捐赠”，向内江市甜橙青年服务中心捐赠关爱金10000元。

2021年4月，为提高全国肺癌领域水平，传递典型病例在指南指导下进行个体化治疗。中华医学会《中华医学信息导报》联合国际医学出版传媒集团在公司协助下组织专家编写肺癌临床典型病例荟萃，传递肺癌诊治经典案例，提升肺癌诊疗水平，造福肺癌患者。

2021年11月，为推动领域工作人员对肿瘤领域研究的专业技能提升，促进行业健康发展和专业人才培养提供支持，汇宇制药携北京康盟慈善基金会发起并设立了“卫生健康发展促进项目”，扶持医学领域的科研项目，为优秀的医学人才给予资助，扶持医学公益事业的发展，促进临床医学的发展，造福广大患者。

为加强乳腺癌的健康教育和健康促进，提高人们对乳腺癌预防和早期发现的认知，公司每年10月印发乳腺癌科普患教手册，品牌提示物，全国范围内进行教育宣传，提示人们关爱乳房，呵护生命健康。

2. 巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴等工作具体情况

□适用 √不适用

(三)股东和债权人权益保护情况

报告期内，公司完成科创板发行上市工作，成为一家公众公司，公司董事、监事、高管充分认识到作为一家公众公司肩负的责任和义务。在公司治理实践中，公司形成了由股东大会、董事会、监事会、各专门委员会、经营层相互分设的公司治理架构，各治理主体独立运作、有效制衡、协调运转，保障了公司各项工作的合规、有序开展。报告期内，公司共召开3次股东大会，就相关重大事项与股东保持了充分的沟通，切实保障了股东的知情权、投票权等股东权利，并为股东尤其是中小股东行使权利提供了便利条件。

报告期内，公司通过签订合同、按时还款等方式与债权人保持了和谐共赢的关系。

(四)职工权益保护情况

公司严格遵守《中华人民共和国劳动法》等相关法律法规，依法与员工签订劳动合同，在聘用、报酬、培训、晋升、退休等方面公平对待全体员工，公司为员工建立基本养老、医疗、工伤、失业和生育保险等社会保险，按时足额缴纳各项保险费用，维护员工的切身利益。公司注重为员工营造良好的企业文化氛围，追求员工幸福感，通过多种方式为员工创造优良的工作和生活环境，增强对高素质人才的吸引力和归属感。每年为员工提供健康检查、教育培训、定期为员工发放福利，关心员工疾苦，努力做好排忧解难工作。切实关注员工健康和安全生产。公司重视人才培养，加强内部职业素质提升培训，努力提升员工综合素质。工会定期举行各种趣味运动会等文体活动，丰富广大员工的业余文化。建立通畅的沟通渠道，让员工的合理化建议得到重视；建立涵盖职业化训练、生产管理、质量管理、安全管理、各类岗位技能训练等多个领域的培训体系给员工培训提供了良好的软硬件支持。

员工持股情况

员工持股人数（人）	74
员工持股人数占公司员工总数比例（%）	5
员工持股数量（万股）	13,236.1
员工持股数量占总股本比例（%）	31.25

注：公司员工持股主要系通过内江盛煜、内江衡策两个员工持股平台以及 2020 年度员工股票期权激励。

(五) 供应商、客户和消费者权益保护情况

公司一直遵循“自愿、平等、互利”的原则，积极构建和发展与上下游客户的战略合作伙伴关系，注重与各相关方的沟通与协调，共同构筑信任与合作的平台。公司制定了较为完善的药品投诉处理、产品召回流程。2021 年，公司继续与供应商和客户保持良好的合同履行，对各方客户的合理诉求做到一一回复，积极平抑市场波动，各方的权益都得到了较好的维护。

(六) 产品安全保障情况

公司高度重视质量管理工作，严格按照欧盟、美国和中国的相关质量要求建立了严格的全面质量管理体系以及全面的信息化模块，包括 LIMS（实验室信息化管理系统）、TMS（培训管理系统）、DMS（文档管理系统）、QMS（质量管理系统）和 ELN（电子记录本），逐步实现无纸化质量管理，全面做到信息化数字化管理，极大提升质量管理效率和管理的科学性合规性，并通过良好的全员质量文化建设确保质量管理体系的严格执行。公司对所有关键供应商进行全年生产、质量控制能力、工艺关键控制点及关键质量属性的稳定性、GMP 符合性、供货能力、关联评审风险等进行全面评估和现场审计，确保其质量稳定性。公司严格按注册批准的工艺及质量标准组织生产，从物料合格供应商确定、采购、入厂验收放行及储存，生产操作规程执行、环境监测、中间产品质量控制及过程关键参数监控、产品包装、检测及放行进行全面管理，任何偏差、变更需经全面评估审核，持续提升生产质量管理。公司建立了严格产品追溯制度和药物警戒体系，执行产品持续稳定性考察，产品年度质量回顾和趋势分析并进行年报，以此确保持续、稳定的生产出高质量的药品。

(七) 在承担社会责任方面的其他情况

√适用 □不适用

公司积极加强与政府部门、公共媒体、投资机构、行业协会等社会各界的联系，建立良好的沟通渠道，积极与国内高等院校开展交流合作，对前沿科技展开研究，推动我国医药行业发展。

同时，公司大力发展公益慈善事业，积极承担社会公益责任，推动企业与社会和谐发展。

四、其他公司治理情况

(一) 党建情况

√适用 □不适用

公司成立于 2010 年，主要从事抗肿瘤和注射剂药物的研发、生产和销售。公司生产与质量总部位于国家级内江经济技术开发区，研发中心坐落于成都市天府国际生物城。

公司成都研发基地、内江总部两地现有两个党支部，共计 160 名党员。公司始终围绕“永远跟党走，奋斗新征程”为主线，以建党一百周年为契机，以五好企业党支部创建为目标，引领开展好党建工作和学党史教育活动，助推企业健康快速发展。

(二) 投资者关系及保护

类型	次数	相关情况
召开业绩说明会	0	/
借助新媒体开展投资者关系管理活动	0	/
官网设置投资者关系专栏	√是 □否	

开展投资者关系管理及保护的具体情况

√适用 □不适用

公司重视对投资者关系管理及保护的工作，按照《公司法》、《证券法》、《上市公司治理准则》和《上海证券交易所科创板股票上市规则》的要求，结合公司实际情况，主动完善信息披露制度，保证公平、公开、公正的环境，切实维护公司股东特别是中小股东的利益；在完善投资者关系管理工作中，积极通过多种方式和途径与投资者进行沟通，公平对待所有投资者，保证股东享有法律、法规规定的合法权益。

其他方式与投资者沟通交流情况说明

□适用 √不适用

(三) 信息披露透明度

适用 不适用

公司高度重视信息披露工作，制定了《信息披露管理制度》、《投资者关系管理制度》及《重大信息内部报告管理办法》等规定，严格履行信息披露义务，真实、准确、完整、及时、公平的进行信息披露，保障投资者的知情权、参与权的实现，为维护广大投资者权益提供重要支撑。公司通过电话、电子邮件、投资者互动平台、网上业绩说明会、机构调研等方式与投资者建立了良好的沟通，持续提高信息披露透明度，与资本市场保持准确、及时的信息交互传导。

(四) 知识产权及信息安全保护

适用 不适用

公司作为医药制造企业，十分重视研发产品的知识产权管理工作。公司核心研发人员在产品管线的专利申请方面拥有充足的管理经验，在技术成果奖励、技术成果管理、技术档案管理等方面加强工作流程的规范。公司不断完善保密体系，要求供应商签署保密协议，未经允许不得公开商业秘密，不得申请专利。

同时，公司建立了健全的信息安全管理体系。软件层面公司严格按照 GMP 针对数据完整性的要求来对信息数据进行管理，制定了《计算机化系统管理规程》《软件用户与密码管理规程》《数据备份管理规程》等文件从制度层面上进行管控。网络层面对不同的业务体系进行网络隔离，通过防火墙、上网行为管理、入侵防御、入侵检测控制网络的访问。

此外，根据办公及研发等场所的涉密级别，公司明确划分不同等级的门禁权限，规定员工和来访人员的活动范围；对潜在合作伙伴开展业务交流前签订《保密协议》，将商业秘密保护前置；对文件管理及废纸管理也有详细规范要求。

(五) 机构投资者参与公司治理情况

适用 不适用

(六) 其他公司治理情况

适用 不适用

第六节 重要事项

一、承诺事项履行情况

(一) 公司实际控制人、股东、关联方、收购人以及公司等承诺相关方在报告期内或持续到报告期内的承诺事项

√适用 □不适用

承诺背景	承诺类型	承诺方	承诺内容	承诺时间及期限	是否有履行期限	是否及时严格履行	如未能及时履行应说明未完成履行的具体原因	如未能及时履行应说明下一步计划
与首次公开发行相关的承诺	解决同业竞争	控股股东、实际控制人丁兆	“1、除公司及其控股子公司外，本人及本人控制的其他公司、合作或联营企业和/或下属企业目前没有通过任何形式直接或间接从事（包括但不限于自营、与他人共同经营或为他人经营）与公司的主营业务及其他业务相同、相似的业务（下称“竞争业务”）；本人与公司不存在同业竞争。2、除公司及其控股子公司和本人向公司书面披露的企业外，本人目前未直接或间接控制任何其他企业，亦未对其他任何企业施加任何重大影响。3、本人及本人直接或间接控制的除公司外的子公司、合作或联营企业和/或下属企业将不会采取以任何方式（包括但不限于参股、控股、联营、合营、合作）直接或间接从事竞争业务或与公司业务可能构成实质竞争的业务。4、若因任何原因出现本人或本人控制的除公司以外的其他企业将来直接或间接从事竞争业务或与公司业务可能构成实质竞争的业务的情形，则本人将在公司提出异议后及时转让或终止上述业务或促使本人控制的其他企业及时转让或终止上述业务；如公司进一步要求收购上述竞争业务，本人将在同等条件下给予公司优先受让权，并尽最大努力促使交易条件平等合理、交易价格公允、透明。5、若发	本承诺函项下之承诺为不可撤销且持续有效，本承诺函有效期自签署之日起至下列日期中的较早日期终止： （1）本人不再直接或间接持有公司 5%以上股份之日；或（2）公司终止在上海证券交易所上市之日。	否	是	不适用	不适用

			<p>生本人或本人控制的除公司以外的其他企业将来面临或可能取得任何与竞争业务有关的投资机会或其他商业机会，在同等条件下赋予公司该等投资机会或商业机会之优先选择权。6、本人将促使本人及本人配偶的直系亲属（即父母及子女）及本人的其他近亲属（兄弟姐妹、祖父母、外祖父母、孙子女、外孙子女）履行上述避免同业竞争承诺中与本人相同的义务。7、如本人违反上述承诺，公司及公司其他股东有权根据本承诺函依法申请强制本人履行上述承诺，本人愿意就因违反上述承诺而给公司及公司其他股东造成的全部经济损失承担赔偿责任；同时，本人因违反上述承诺所取得的利益归公司所有。8、自本承诺函出具日起，本承诺函项下之承诺为不可撤销且持续有效，本承诺函有效期自签署之日起至下列日期中的较早日期终止：</p> <p>（1）本人不再直接或间接持有公司 5%以上股份之日；或（2）公司终止在上海证券交易所上市之日。”</p>					
解决关联交易	公司实际控制人丁兆	<p>“1、本人严格按照证券监督法律、法规及规范性文件所要求对关联方以及关联交易进行了完整、详尽的披露。除本次发行及上市文件中披露的关联交易外（如有），本人及本人控制的企业与公司之间现时不存在其他任何依照法律法规和中国证券监督管理委员会的有关规定应披露而未披露的关联交易。2、在公司上市以后，本人严格按照《中华人民共和国公司法》等法律、法规和规范性文件与证券交易所的相关规定，以及公司的公司章程，行使股东和董事的权利，履行股东和董事的义务，在股东大会和董事会对本人以及本人控制的企业与公司之间的关联交易进行表决时，履行回避表决的义务。3、本人及本人控制的其他企业将尽量减少及避免与公司的关联交易。如果届时发生确有必要且无法避免的关联交易，本人保证本人及本人控制的企业将遵循市场化原则和公允价格公平交易，</p>	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起	否	是	不适用	不适用	

			严格履行法律和公司章程设定的关联交易的决策程序，并依法及时履行信息披露义务，绝不通过关联交易损害公司及其非关联股东合法权益。4、本人承诺不会利用关联交易转移、输送利益，不会通过公司的经营决策权损害公司及其他股东的合法权益。5、如本人违背上述承诺，给公司造成了经济损失、索赔责任及额外的费用，本人以当年度以及以后年度公司利润分配方案中本人享有的利润分配作为履约担保，且若本人未履行上述收购或赔偿义务，则在履行承诺前，所持的公司股份不得转让。”					
解决关联交易	公司董事、监事或高级管理人员	“1、本人严格按照证券监督法律、法规及规范性文件所要求对关联方以及关联交易进行了完整、详尽的披露。除本次发行及上市文件中披露的关联交易外（如有），本人及本人控制的企业与公司之间现时不存在其他任何依照法律法规和中国证券监督管理委员会的有关规定应披露而未披露的关联交易。2、在公司上市以后，本人严格按照《中华人民共和国公司法》等法律、法规和规范性文件与证券交易所的相关规定，以及公司的公司章程，行使董事、监事或高级管理人员的权利，履行董事、监事或高级管理人员的义务，在股东大会和董事会对本人以及本人控制的企业与公司之间的关联交易（如有）进行表决时，履行回避表决的义务。3、本人及本人控制的其他企业将尽量减少及避免与公司的关联交易。如果届时发生确有必要且无法避免的关联交易，本人保证本人及本人控制的企业将遵循市场化原则和公允价格公平交易，严格履行法律和公司章程设定的关联交易的决策程序，并依法及时履行信息披露义务，绝不通过关联交易损害公司及其非关联股东合法权益。4、本人承诺不会利用关联交易转移、输送利益，不会通过公司的经营决策权损害公司及其他股东的合法权益。5、如本人违背上述	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起	否	是	不适用	不适用	

			承诺，给公司造成了经济损失、索赔责任及额外的费用，本人将依法赔偿公司损失。”					
股份限售	控股股东、实际控制人丁兆	“1、本人直接及通过内江衡策企业管理咨询服务中心（有限合伙）、内江盛煜企业管理服务中心（有限合伙）间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。3、公司上市后六个月内如公司股票连续二十个交易日的收盘价均低于发行价，或者上市后六个月期末收盘价低于发行价，本人直接或间接持有的公司股票的锁定期自动延长六个月（若上述期间公司发生派发股利、送红股、转增股本、增发新股或配股等除息、除权行为的，上述收盘价须按照中国证监会、上海证券交易所的有关规定作复权处理）。4、在上述持股锁定期（包括延长的锁定期，下同）届满后，在本人担任董事、监事或高级管理人员的期间，每年转让的股份不超过本人持有公司股份数的 25%；在离职后半年内，不转让本人持有的公司股份。5、本人作为公司核心技术人员，本人承诺转让股份还将遵守中国证监会及上海证券交易所关于核心技术人员转让股份的规定。本人转让股份还将遵守届时生效适用的法律法规及中国证监会及上海证券交易所相关规则关于董事、监事及高级管理人员股份限售的其他规定。”	2020 年 10 月 26 日起，自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用	
股份限售	控股股东、实际控制人丁兆父	“1、本人通过成都鼎力天任间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用	

		亲丁广	质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。 2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过成都鼎力天任间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”					
股份限售	控股股东、实际控制人丁兆母亲严兆	“1、本人通过内江衡策、内江盛煜间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。 2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过内江衡策、内江盛煜间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用	
股份限售	控股股东、实际控制人丁兆妻子易雨馨	“1、本人通过内江衡策间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。 2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过内江衡策间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用	
股份限售	控股股东、实际控制人丁兆妹妹丁姚	“1、本人通过成都鼎力天任间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。 2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用	

			六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过成都鼎力天任间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”					
股份限售	股东内江衡策、内江盛煜		“1、本合伙企业所持公司股份系为本合伙企业实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本合伙企业所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本合伙企业所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本合伙企业直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。3、本合伙企业在锁定期（包括延长的锁定期）届满后，本合伙企业拟减持股票的，将认真遵守《公司法》、《证券法》以及中国证监会、上海证券交易所关于股东减持的相关规定。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内	是	是	不适用	不适用
股份限售	股东黄乾益、鲍惠珍、王建国		“1、本人所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内	是	是	不适用	不适用
股份限售	股东、监事王晓鹏		“1、本人所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。3、在上述持股锁定期届	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；王晓鹏担任监事期间；王晓鹏离职后半年；	是	是	不适用	不适用

			满后，在本人担任董事、监事或高级管理人员的期间，每年转让的股份不超过本人持有公司股份数的 25%；在离职后半年内，不转让本人持有的公司股份。”					
股份限售	股东上海爽飒、长兴茂达、湖州意诺特、湖州西蒂、徐州翰亿、成都云鑫成、江苏走泉高特佳、成都雲来了、株洲国投创盈、成都鼎力天任、株洲国鑫瑞盈		“1、本合伙企业所持公司股份系为本合伙企业实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本合伙企业所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本合伙企业所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本合伙企业直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；	是	是	不适用	不适用
股份限售	股东财通创新		“1、我公司所持公司股份系为我公司实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，我公司所持公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，我公司所持公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理我公司直接或间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；	是	是	不适用	不适用
股份限售	董事周琳		“1、本人通过内江衡策、内江盛煜及成都鼎力天任间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起	是	是	不适用	不适用

			不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过内江衡策、内江盛煜间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人通过成都鼎力天任间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	三十六个月内；周琳担任董事期间；周琳离职后半年；				
股份限售	董事高岚、 监事梁多 辉、暨国辉	“1、本人通过成都鼎力天任间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人通过成都鼎力天任间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；	是	是	不适用	不适用	
股份限售	董事林珍	“1、本人通过上海爽飒间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人通过上海爽飒间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；	是	是	不适用	不适用	
股份限售	监事王菊、 高级管理人员任永春、 核心技术人员胡	“1、本人通过内江衡策间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。2、自公司	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内；担任公司监事、高级管理人员或核心技术人员	是	是	不适用	不适用	

	和平、蔡刚	首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过内江衡策间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	期间；离职后半年内；				
股份限售	高级管理人员杨国昌、刘静默	“1、本人通过内江盛煜间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内，不转让或者委托他人管理本人通过内江衡策间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起三十六个月内；担任公司高级管理人员期间；离职后半年内；	是	是	不适用	不适用
股份限售	监事胡晓庚	“1、本人通过杭州意诺特间接所持公司股份系为本人实益持有、合法有效，不存在委托持股、委托投资、信托等情况，本人所间接持有的公司股份未设置任何质押、查封等权利限制，亦不存在任何第三方权益，本人所间接持有的公司股份不存在权益纠纷。2、自公司首次公开发行股票并在科创板上市之日起十二个月内，不转让或者委托他人管理本人通过杭州意诺特间接持有的公司首次公开发行股票前已发行的股份，也不由公司回购该部分股份。”	自公司首次公开发行股票在科创板上市之日起十二个月内；担任公司监事期间；离职后半年内；	是	是	不适用	不适用
分红	公司	请见“第四节 公司治理”之“十二（一）现金分红政策的制定、执行或调整情况”	长期有效；	否	是	不适用	不适用
其他	控股股东、实际控制人丁兆	关于持股意向及减持意向的承诺 “1、本人将长期持有公司股票并保持实际控制人地位。对于公司首次公开发行股票前本人持有的公司股份，在股份锁定期届满后，本人将继续秉承长期持有不轻易减持的原则。2、在锁定期（包括延长的锁定期）届满后，本人拟减持股票的，将认真遵守《公司法》、《证券法》以及中国证监会、上海证券交易所关于股	长期有效；	否	是	不适用	不适用

			东减持的相关规定，结合公司稳定股价、开展经营等多方面需要，审慎制定股票减持计划。本人减持公司股份的价格根据当时的二级市场价格确定，并应符合相关法律法规及证券交易所规则要求，减持通过证券交易所集中竞价交易、大宗交易、协议转让等法律法规许可的方式进行。3、本人所持公司股票在锁定期满后两年内减持的，减持价格（如果因派发现金红利、送股、转增股本、增发新股等原因进行除权、除息的，须按照中国证监会、上海证券交易所的有关规定作复权处理）不低于发行价。4、本人减持股份将严格按照中国证监会、上海证券交易所的相关规定履行信息披露义务。”					
其他	持股 5%以上股份的股东黄乾益、王晓鹏	关于持股意向及减持意向的承诺 “1、本人将根据相关法律法规及证券交易所规则，结合证券市场情况及本人具体情况，自主决策确定是否减持及减持股份数量。在锁定期届满后，本人拟减持股票的，将认真遵守《公司法》、《证券法》以及中国证监会、上海证券交易所关于股东减持的相关规定，结合公司稳定股价、开展经营等多方面需要，审慎制定股票减持计划。2、在锁定期满后本人拟进行股份减持的，将通过集中竞价方式、大宗交易方式或其他合法方式减持所持公司股份，并由公司在减持前 3 个交易日予以公告，并遵守中国证监会、上海证券交易所关于减持数量及比例的相关规定。减持价格将根据届时二级市场交易价格确定，并应符合相关法律、法规及规范性文件的规定。3、本人减持股份将严格按照中国证监会、上海证券交易所的相关规定履行信息披露义务。”	长期有效；	否	是	不适用	不适用	
其他	持股 5%以上股份的股东上海	关于持股意向及减持意向的承诺 “1、本合伙企业将根据相关法律法规及证券交易所规则，结合证券市场情况、本合伙企业具体情况以及合	长期有效；	否	是	不适用	不适用	

	爽飒、长兴茂达和杭州意诺特	伙人关于股份锁定的承诺情况等，确定是否减持及减持股份数量。本合伙企业在锁定期届满后，拟减持公司股票的，将认真遵守《公司法》、《证券法》以及中国证监会、上海证券交易所关于股东减持的相关规定，结合公司稳定股价、开展经营等多方面需要，审慎制定股票减持计划。2、在锁定期满后本合伙企业拟进行股份减持的，将通过集中竞价方式、大宗交易方式或其他合法方式减持所持公司股份，并由公司在减持前3个交易日予以公告，并遵守中国证监会、上海证券交易所关于减持数量及比例的相关规定。减持价格将根据届时二级市场交易价格确定，并应符合相关法律、法规及规范性文件的规定。3、本合伙企业减持股份将严格按照中国证监会、上海证券交易所的相关规定履行信息披露义务。”					
其他	控股股东、实际控制人丁兆	<p>一、关于员工社会保险和住房公积金 本人承诺，公司已按照劳动保障方面的法律法规和规范性文件，为员工缴纳各项社会保险和住房公积金。如果公司被要求为其员工补缴或者被追偿社会保险或住房公积金，以及公司如因未足额缴纳员工社会保险和住房公积金而需要承担任何费用、支出、罚款或损失，本人将全额补偿公司因此发生的支出或产生的损失，保证公司不会因此遭受任何损失。</p> <p>二、关于物业的瑕疵</p> <p>1、本人承诺，若因第三人主张权利或政府机关行使职权而导致公司的物业租赁关系无效、出现任何纠纷或者需要搬迁，或者因租赁物业备案、环评等手续不齐备而受到有权政府部门的行政处罚，致使公司业务经营产生经济损失的，本人将及时、无条件地承担相应补偿责任，保证公司不会因此而遭受任何经济损失。</p> <p>2、本人承诺，针对公司本次发行及上市前自有物业产权存在瑕疵等导致出现任何纠纷或者需要搬迁或需要</p>	长期有效；	否	是	不适用	不适用

		<p>缴纳罚款，致使公司业务经营产生经济损失的，本人将及时、无条件、连带地足额补偿公司因此产生之支出等一切相关费用，以确保不会因此给公司造成任何损失。</p> <p>三、关于税务风险</p> <p>1、公司已按照税务方面的法律、法规和规范性文件，依法纳税。若主管税务机关因公司历史上的税务事项对公司予以补缴、追缴、行政处罚或公司承担其他第三方赔偿责任的，实际控制人将及时、无条件、连带地足额补偿公司因此产生之支出等一切相关费用，以确保不会因此给公司造成任何损失。</p> <p>2、公司自设立以来的送股、资本公积转增股本、整体变更、现金分红过程中，均按照有关法律、法规和规范性文件，履行了代扣代缴个人所得税的义务。若主管税务机关因公司该等税务事项对公司予以补缴、追缴、行政处罚或公司承担其他第三方赔偿责任的，实际控制人将及时、无条件、连带地足额补偿公司因此产生之支出等一切相关费用，以确保不会因此给公司造成任何损失。</p>					
其他	公司、控股股东及实际控制人、董事（独董除外）、高级管理人员	<p>为充分保护公司首次公开发行完成后社会公众投资者的利益，进一步明确公司上市后三年内公司股价低于每股净资产时稳定公司股价的措施，公司特制定了《关于公司股票上市后三年内稳定公司股价的预案》，公司及公司控股股东、实际控制人、董事（除独立董事外）及高级管理人员承诺按照以下预案执行：</p> <p>一、启动股价稳定措施的条件、程序及停止条件</p> <p>（一）预警条件</p> <p>公司上市后三年内，当公司股票连续 20 个交易日的收盘价低于最近一期定期报告披露的每股净资产的 120%时，公司将在 10 个交易日内召开投资者见面会，与投资者就公司经营情况、财务指标、发展战略进行</p>	2020 年 10 月 26 日起 三年内	是	是	不适用	不适用

		<p>深入沟通。</p> <p>(二) 启动条件及程序 公司上市后三年内,当公司股票连续 20 个交易日的收盘价低于最近一期定期报告披露的每股净资产时,应当在 10 日内召开董事会、25 日内召开股东大会,审议稳定股价具体方案,明确该等具体方案的实施期间,并在股东大会审议通过该等方案后的 10 个交易日内启动稳定股价具体方案的实施。若因除权除息等事项致使上述股票收盘价与公司上一会计年度末经审计的每股净资产不具可比性的,上述股票收盘价应做相应调整。</p> <p>(三) 停止条件 在上述第 2 项稳定股价具体方案的实施期间内,如公司股票连续 20 个交易日收盘价高于最近一期定期报告披露的每股净资产时,将停止实施股价稳定措施。上述第 2 项稳定股价具体方案实施期满后,如再次发生上述第 2 项的启动条件,则再次启动稳定股价措施。</p> <p>二、具体措施</p> <p>(一) 公司稳定股价的具体措施 当触发前述股价稳定措施的启动条件时,公司应依照法律、法规、规范性文件、公司章程及公司内部治理制度的规定,及时履行相关法定程序后采取以下部分或全部措施稳定公司股价,并保证股价稳定措施实施后,公司的股权分布仍符合上市条件:</p> <p>1. 在不影响公司正常生产经营的情况下,经公司董事会、股东大会审议同意回购公司股票,公司为稳定股价进行股份回购时,除应符合相关法律法规要求之外,还应符合下列各项:</p> <p>(1)公司回购股份的价格不高于上一期经审计的每股净资产;</p> <p>(2)回购结果不会导致公司的股权分布不符合上市条</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>件；</p> <p>(3)公司单次用于回购股份的资金总额不低于上一个会计年度经审计净利润的 10%，或单次回购股份数量不低于回购时股份公司股本的 1%。</p> <p>如果回购完成后公司股价再次触及《预案》启动条件，公司应继续按照《预案》内容履行回购股份义务，且连续 12 个月内回购股份数量不超过回购时公司股本的 5%；单一会计年度用以稳定股价的回购资金合计不超过最近一个会计年度经审计的归属于母公司股东净利润的 50%。超过上述标准的，有关稳定股价措施在当年度不再继续实施。但如下一年度继续出现需启动稳定股价措施的情形时，公司将继续按照上述原则执行稳定股价预案。</p> <p>2. 在保证公司经营资金需求的前提下，经公司董事会、股东大会审议同意，通过实施利润分配或资本公积金转增股本的方式稳定公司股价。</p> <p>3. 通过削减开支、限制高级管理人员薪酬、暂停股权激励计划等方式提升公司业绩、稳定公司股价。</p> <p>4. 采取法律、行政法规、规范性文件规定以及中国证监会认可的其他方式。</p> <p>(二) 控股股东实际控制人稳定股价的具体措施</p> <p>控股股东、实际控制人将根据法律、法规及公司章程的规定启动稳定公司股价的措施增持公司股份，至消除连续 20 个交易日收盘价低于每股净资产的情形为止。若因除权除息等事项致使上述股票收盘价与公司上一会计年度末经审计的每股净资产不具可比性的，上述股票收盘价应做相应调整。控股股东、实际控制人在满足以下条件的情形下履行上述增持义务：</p> <p>(1) 增持结果不会导致公司的股权分布不符合上市条件；</p> <p>(2) 增持价格不超过公司上一会计年度末经审计的每</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

		<p>股净资产的价格；</p> <p>(3) 单次用于增持的资金金额不超过公司上市后控股股东、实际控制人及其控制的企业累计从公司所获得现金分红金额的 10%；</p> <p>(4) 单一会计年度累计用于增持的资金金额不超过公司上市后控股股东、实际控制人及其控制的企业累计从公司所获得现金分红金额的 50%；</p> <p>(5) 公司以回购公众股作为稳定股价的措施未能实施，或者公司已采取回购公众股措施但公司股票收盘价仍低于上一会计年度未经审计的每股净资产。超过上述标准的，有关稳定股价措施在当年度不再继续实施。但如下一年度继续出现需启动稳定股价措施的情形时，控股股东、实际控制人将继续按照上述原则执行稳定股价预案。下一年度触发股价稳定措施时，以前年度已经用于稳定股价的增持资金不再计入累计现金分红金额。</p> <p>控股股东、实际控制人将依据法律、法规及公司章程的规定，在上述条件成立之日起 10 日内向公司提交增持计划并公告。控股股东、实际控制人将在公司公告的 10 个交易日后，按照增持计划开始实施买入公司股份的计划。</p> <p>如果公司公告控股股东、实际控制人增持计划后 10 个交易日内其股价已经不满足启动稳定公司股价措施的条件，或者继续增持股票将导致公司不满足法定上市条件时，或者继续增持股票将导致将迫使公司控股股东、实际控制人履行要约收购义务，控股股东、实际控制人可不再实施上述增持公司股份的计划。</p> <p>(三) 董事、高级管理人员增持</p> <p>公司董事（独立董事除外，下同）、高级管理人员将根据法律、法规及公司章程的规定启动稳定公司股价的措施，增持公司股份，至消除连续 20 个交易日收盘</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>价低于每股净资产的情形为止。若因除权除息等事项致使上述股票收盘价与公司上一会计年度未经审计的每股净资产不具可比性的，上述股票收盘价应做相应调整。</p> <p>董事、高级管理人员在满足以下条件的情形下履行上述增持义务：</p> <p>（1）增持结果不会导致公司的股权分布不符合上市条件；</p> <p>（2）增持价格不超过公司上一会计年度未经审计的每股净资产的价格；</p> <p>（3）单次用于增持的资金金额不超过董事、高级管理人员上一年度自公司领取税后薪酬及津贴总和的 10%；</p> <p>（4）单一会计年度累计用于增持的资金金额不超过上一年度自公司领取税后薪酬及津贴总和的 50%；</p> <p>（5）如公司已采取回购公众股措施且控股股东、实际控制人已采取增持股份措施但公司股票收盘价仍低于上一会计年度未经审计的每股净资产；</p> <p>超过上述标准的，有关稳定股价措施在当年度不再继续实施。但如下一年度继续出现需启动稳定股价措施的情形时，董事、高级管理人员将继续按照上述原则执行稳定股价预案。</p> <p>董事、高级管理人员将依据法律、法规及公司章程的规定，在上述条件成立之日起 10 日内向公司提交增持计划并公告。董事、高级管理人员将在公司公告的 10 个交易日后，按照增持计划开始实施买入公司股份的计划。</p> <p>如果公司公告董事、高级管理人员增持计划后 10 个交易日内其股价已经不再满足启动稳定公司股价措施的条件，董事、高级管理人员可不再实施上述增持公司股份的计划。</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>触发前述股价稳定措施的启动条件时公司的董事、高级管理人员，不因在股东大会审议稳定股价具体方案及方案实施期间内职务变更、离职等情形而拒绝实施上述稳定股价的措施；公司于上市后三年内新聘用的董事、高级管理人员须遵照《预案》要求履行相关义务。公司及控股股东、实际控制人应当促成公司新聘用的该等董事、高级管理人员遵守本预案并签署相关承诺。</p> <p>三、约束措施</p> <p>在启动条件满足时，如公司、控股股东、有增持义务的董事、高级管理人员未采取上述稳定股价的具体措施，公司、控股股东、有增持义务的董事、高级管理人员承诺接受以下约束措施：</p> <p>（一）公司、控股股东、有增持义务的董事、高级管理人员将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未采取上述稳定股价措施的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉。</p> <p>（二）如果控股股东未采取上述稳定股价的具体措施的，则公司有权将与拟增持股票所需资金总额相等金额的应付控股股东现金分红予以暂时扣留，直至其按本预案的规定采取相应的稳定股价措施并实施完毕。</p> <p>（三）如果有增持义务的董事、高级管理人员未采取上述稳定股价的具体措施的，则公司有权将与该等董事、高级管理人员拟增持股票所需资金总额相等金额的薪酬、应付现金分红予以暂时扣留，直至该等董事、高级管理人员按本预案的规定采取相应的股价稳定措施并实施完毕。</p> <p>（四）如因公司股票上市地上市规则等证券监管法规对于社会公众股东最低持股比例的规定导致公司、控股股东、董事及高级管理人员在一定时期内无法履行其稳定股价义务的，相关责任主体可免于前述约束</p>					
--	--	---	--	--	--	--	--

			措施，但其亦应积极采取其他合理且可行的措施稳定股价。					
其他	公司	<p>“1、本公司首次公开发行股票的招股说明书不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，也不存在公司不符合发行上市条件而以欺骗手段骗取发行注册的情形。</p> <p>2、如因公司招股说明书被中国证监会等有权部门认定存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏的情形，对判断本公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，或被中国证监会等有权部门认定存在欺诈发行上市的行为，本公司将依法购回首次公开发行的全部新股（如本公司上市后发生除权事项的，上述购回数量相应调整）。</p> <p>3、本公司将在有权部门出具有关违法事实的认定结果后及时进行公告，并在 5 个工作日内启动购回程序，根据相关法律法规及公司章程的规定及时召开董事会审议股份购回具体方案，并提交股东大会审议。本公司将根据股东大会决议及有权部门的审批（如需）启动股份购回措施。若届时公司首次公开发行的 A 股股票尚未上市，股份购回价格为发行价加算银行同期存款利息；若届时公司首次公开发行的 A 股股票已上市交易，股份购回价格为发行价格加算银行同期存款利息或证券监督管理部门认可的其他价格。”</p>	长期有效；	否	是	不适用	不适用	
其他	控股股东、实际控制人丁兆	<p>“1、公司首次公开发行股票的招股说明书不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，也不存在公司不符合发行上市条件而以欺骗手段骗取发行注册的情形。</p> <p>2、如因公司招股说明书被中国证监会等有权部门认定存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏的情形，对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，或被中国证监会等有权部门认定存在欺诈发</p>	长期有效；	否	是	不适用	不适用	

			行上市的行为,本人将 按照有权部门要求依法购回首次公开发行的全部新股(如公司上市后发生除权事项的,上述购回数量相应调整)。”					
其他	公司		“将最大程度促使上述填补被摊薄即期回报措施的实施,公司未履行填补被摊薄即期回报措施的,将及时公告未履行的事实及原因,除因不可抗力或其他非归属于公司的原因外,将向公司股东和社会公众投资者道歉,同时向投资者提出补充承诺或替代承诺,以尽可能保护投资者的利益,并在公司股东大会审议通过后实施补充承诺或替代承诺。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	控股股东、实际控制人丁兆		为确保本次交易摊薄即期回报事项的填补回报措施能够得到切实履行,承诺如下: “1、承诺不越权干预公司经营管理活动,不侵占公司利益; 2、承诺自本承诺出具日至公司首次公开发行并上市实施完毕前,若中国证券监督管理委员会或上海证券交易所作出关于填补回报措施及其承诺的其他新的监管规定的,且上述承诺不能满足该等规定时,本人承诺届时将按照最新规定出具补充承诺。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	董事、高级管理人员		为保证公司填补回报措施能够得到切实履行,承诺如下: “1、承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益,也不采用其他方式损害公司利益; 2、承诺将严格自律并积极促使公司采取实际行动,对董事和高级管理人员的职务消费行为进行约束对职务消费行为进行约束; 3、承诺不动用公司资产从事与履行职责无关的投资、消费活动; 4、在自身职权范围内积极推动公司薪酬制度的完善使之符合摊薄即期填补回报措施的要求,承诺支持公司董事会或薪酬与考核委员会制定的薪酬制度与公司填	长期有效	否	是	不适用	不适用

		补回报措施的执行情况相挂钩； 5、当参与公司制订及推出股权激励计划的相关决策时，在自身职权范围内应该使股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。”					
其他	公司	“将严格遵守上市后适用的《公司章程（草案）》及《未来分红回报规划》及公司股东大会审议通过的其他利润分配安排，切实保障投资者收益权。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	公司	“本公司首次公开发行股票的招股说明书不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。 如因公司招股说明书被有权部门认定存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司将依法赔偿因上述信息披露违法行为给投资者造成的直接经济损失。公司将在中国证监会等有权部门作出上述认定之日起五个交易日内启动赔偿投资者损失的相关工作。投资者损失依据中国证监会或有权司法机关认定的金额或者本公司与投资者协商之金额确定。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	控股股东、实际控制人丁兆	“公司首次公开发行股票的招股说明书不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。 如因公司招股说明书被有权部门认定存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本人将依法赔偿因公司上述信息披露违法行为给投资者造成的直接经济损失。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	董事、高级管理人员	“本人确认为本次申请公开发行股票所提供的全部文件和资料真实、准确、完整，发行人的招股说明书不存在任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。 如因发行人招股说明书被有权部门认定存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本人将依法赔偿因上述信息披露违法行为给投资者造成的直接经济损失。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
其他	保荐机构、	“本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行	长期有效	否	是	不适用	不适用

		主承销商 中信建投 证券股份 有限公司	制作、出具的文件不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏的情形；若因本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行制作、出具的文件有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，给投资者造成损失的，本机构将依法赔偿投资者损失。”					
	其他	律师上海 东方华银 律师事务所	“本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行制作、出具的文件不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏的情形；若因本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行制作、出具的文件有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，给投资者造成损失的，本机构将依法赔偿投资者损失。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
	其他	审计机构、 验资机构 天健会计 师事务所 (特殊普 通合伙)	“因本所为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行股票并在科创板上市制作、出具的文件有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，给投资者造成损失的，将依法赔偿投资者损失。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
	其他	资产评估 机构开元 资产评估 有限公司	“本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行制作、出具的文件不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏的情形；若因本机构为四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行制作、出具的文件有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，给投资者造成损失的，本机构将依法赔偿投资者损失。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
	其他	公司	“本公司及全体股东不存在如下情形：(1)法律法规规定禁止持股的主体直接或间接持有发行人股份；(2)本次发行的中介机构或其负责人、高级管理人员、经办人员直接或间接持有发行人股份；(3)以发行人股权进行不当利益输送。”	长期有效	否	是	不适用	不适用
与股权激励相关的承诺	其他	方岳亮 韦涛 滕毓敏	本人在四川汇宇制药股份有限公司于科创板首次公开发行并上市后行权认购的股票自行权起三年内不减持，且上述期限届满后比照董事、监事及高级管理人	长期有效	是	是	不适用	不适用

		陈寿军 高岚 杨国昌 蔡刚 段迪 任永春 唐棋 赢俊良 张桂玲 胡和平 牛坡 李彬 王爱丽 荆士恒 程彦 胡蕾 张小洪 刘静默 肖华	员的相关减持规定执行。					
其他对公司中小股东所作承诺	其他	公司	公司承诺：“将最大程度促使上述填补被摊薄即期回报措施的实施，公司未履行填补被摊薄即期回报措施的，将及时公告未履行的事实及原因，除因不可抗力或其他非归属于公司的原因外，将向公司股东和社会公众投资者道歉，同时向投资者提出补充承诺或替代承诺，以尽可能保护投资者的利益，并在公司股东大会审议通过后实施补充承诺或替代承诺。”		否	是	不适用	不适用

(二) 公司资产或项目存在盈利预测，且报告期仍处在盈利预测期间，公司就资产或项目是否达到原盈利预测及其原因作出说明

已达到 未达到 不适用

(三) 业绩承诺的完成情况及其对商誉减值测试的影响

适用 不适用

二、报告期内控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况

适用 不适用

三、违规担保情况

适用 不适用

四、公司董事会对会计师事务所“非标准意见审计报告”的说明

□适用 √不适用

五、公司对会计政策、会计估计变更或重大会计差错更正原因和影响的分析说明**(一) 公司对会计政策、会计估计变更原因及影响的分析说明**

√适用 □不适用

详见本报告“第十节财务报告”之“五、重要会计政策及会计估计”中的“44 重要会计政策和会计估计的变更”。

(二) 公司对重大会计差错更正原因及影响的分析说明

□适用 √不适用

(三) 与前任会计师事务所进行的沟通情况

□适用 √不适用

(四) 其他说明

□适用 √不适用

六、聘任、解聘会计师事务所

单位：元 币种：人民币

	现聘任
境内会计师事务所名称	天健会计师事务所（特殊普通合伙）
境内会计师事务所报酬	500,000.00
境内会计师事务所审计年限	1 年
境外会计师事务所名称	不适用
境外会计师事务所报酬	不适用
境外会计师事务所审计年限	不适用

	名称	报酬
内部控制审计会计师事务所	不适用	不适用
财务顾问	不适用	不适用
保荐人	中信建投证券股份有限公司	不适用

聘任、解聘会计师事务所的情况说明

√适用 □不适用

公司 2020 年年度股东大会审议通过《关于续聘天健会计师事务所（特殊普通合伙）为公司 2021 年度审计机构的议案》，续聘天健会计师事务所（特殊普通合伙）为公司 2021 年度审计机构，聘期一年。

审计期间改聘会计师事务所的情况说明

□适用 √不适用

七、面临退市风险的情况**(一) 导致退市风险警示的原因**

□适用 √不适用

(二) 公司拟采取的应对措施

□适用 √不适用

(三) 面临终止上市的情况和原因

□适用 √不适用

八、破产重整相关事项

□适用 √不适用

九、重大诉讼、仲裁事项

本年度公司有重大诉讼、仲裁事项 本年度公司无重大诉讼、仲裁事项

十、上市公司及其董事、监事、高级管理人员、控股股东、实际控制人涉嫌违法违规、受到处罚及整改情况

适用 不适用

十一、报告期内公司及其控股股东、实际控制人诚信状况的说明

适用 不适用

十二、重大关联交易

(一) 与日常经营相关的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

(二) 资产或股权收购、出售发生的关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

4、涉及业绩约定的，应当披露报告期内的业绩实现情况

适用 不适用

(三) 共同对外投资的重大关联交易

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

(四) 关联债权债务往来

1、已在临时公告披露且后续实施无进展或变化的事项

适用 不适用

2、已在临时公告披露，但有后续实施的进展或变化的事项

适用 不适用

3、临时公告未披露的事项

适用 不适用

(五) 公司与存在关联关系的财务公司、公司控股财务公司与关联方之间的金融业务

适用 不适用

(六) 其他

适用 不适用

十三、重大合同及其履行情况

(一) 托管、承包、租赁事项

1、 托管情况

□适用 √不适用

2、 承包情况

□适用 √不适用

3、 租赁情况

√适用 □不适用

单位:元 币种:人民币

出租方名称	租赁方名称	租赁资产情况	租赁资产涉及金额	租赁起始日	租赁终止日	租赁收益	租赁收益确定依据	租赁收益对公司影响	是否关联交易	关联关系
李茂才	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-03-02	2022-03-01		不适用	不适用	否	不适用
罗一明	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-03-02	2022-03-01		不适用	不适用	否	不适用
汪君友	汇宇制药	房产租赁	19,200.00	2021-03-02	2022-03-01		不适用	不适用	否	不适用
罗一明	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-03-02	2022-03-01		不适用	不适用	否	不适用
罗伯华	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-03-22	2022-03-21		不适用	不适用	否	不适用
邱功琴	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-03-22	2022-03-21		不适用	不适用	否	不适用
罗一明	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-05-06	2022-05-05		不适用	不适用	否	不适用
邓维岗	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-05-06	2022-05-05		不适用	不适用	否	不适用
郭秦运	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-05-06	2022-05-05		不适用	不适用	否	不适用
赖英	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-07-12	2022-07-11		不适用	不适用	否	不适用
唐纯兵	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-07-16	2022-07-15		不适用	不适用	否	不适用
何琴	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-19	2022-07-18		不适用	不适用	否	不适用
丁德芳	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-21	2022-07-20		不适用	不适用	否	不适用
陈丽帆	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-30	2022-07-29		不适用	不适用	否	不适用
赖文科	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-30	2022-07-29		不适用	不适用	否	不适用
赖文峰	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-30	2022-07-29		不适用	不适用	否	不适用
姜宇峰	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-07-28	2022-07-27		不适用	不适用	否	不适用

曾小霞	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-11-01	2022-10-31		不适用	不适用	否	不适用
陈红琴	汇宇制药	房产租赁	12,000.00	2021-11-01	2022-10-31		不适用	不适用	否	不适用
罗本有	汇宇制药	房产租赁	15,600.00	2021-11-18	2022-11-17		不适用	不适用	否	不适用
刘友平	汇宇制药	房产租赁	18,000.00	2021-06-09	2022-06-08		不适用	不适用	否	不适用
陈金美	汇宇制药	房产租赁	24,000.00	2021-03-06	2022-03-05		不适用	不适用	否	不适用
王桂英	汇宇制药	房产租赁	3,600.00	2021-03-11	2022-03-10		不适用	不适用	否	不适用
邱丽平	汇宇制药	房产租赁	16,800.00	2021-03-27	2022-03-26		不适用	不适用	否	不适用
朱则儒	汇宇制药	房产租赁	360,000.00	2021-09-20	2022-09-19		不适用	不适用	否	不适用
陈思琪	汇宇海玥	房产租赁	45,408.00	2021-08-21	2022-08-20		不适用	不适用	否	不适用
温玉作	汇宇海玥	房产租赁	42,048.30	2021-06-06	2022-06-05		不适用	不适用	否	不适用
卢新德	汇宇海玥	房产租赁	45,828.30	2021-07-06	2022-07-05		不适用	不适用	否	不适用
任桂明	汇宇海玥	房产租赁	32,400.00	2021-09-08	2022-09-08		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,743,712.00	2019-07-10	2022-07-09		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	2,435,928.00	2020-10-09	2023-10-08		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	451,872.00	2020-12-01	2023-11-30		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇昕医药	房产租赁	632,592.00	2021-09-11	2024-09-10		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇昕医药	房产租赁	632,592.00	2021-11-16	2024-11-15		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	1,856,302.80	2021-02-01	2024-01-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城市建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	3,839,959.20	2021-01-01	2023-12-31		不适用	不适用	否	不适用

设有限公司										
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
成都生物城建设有限公司	汇宇海玥	房产租赁	9,600.00	2021-06-01	2022-05-31		不适用	不适用	否	不适用
Stanmore Place Commercial Limited	英国海玥	房产租赁	227,040.00	2021-02-01	2022-01-31		不适用	不适用	否	不适用
Regus CME Ireland Limited	爱尔兰海玥	房产租赁	25,367.00	2019-10-01	2022-09-30		不适用	不适用	否	不适用

租赁情况说明

上述房产租赁主要是为员工提供宿舍和子公司办公租赁。

(二) 担保情况

适用 不适用

(三) 委托他人进行现金资产管理的情况

1. 委托理财情况

(1) 委托理财总体情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类型	资金来源	发生额	未到期余额	逾期未收回金额
结构性存款	闲置募集资金	1,285,000,000.00	1,005,000,000.00	
定期存款[注]	闲置募集资金	300,000,000.00	300,000,000.00	
结构性存款	自有资金	1,470,000,000.00	250,000,000.00	
非保本浮动收益性理财产品	自有资金	165,000,000.00		
固定收益类集合资产管理计划	自有资金	400,000,000.00	400,000,000.00	
债券	自有资金	2,000,000.00		
T+0	自有资金	2,434,600,300.00		

其他情况

√适用 □不适用

[注]定期存款期末在货币资金项目列示，结构性存款及理财产品在交易性金融资产项目列示。

(2) 单项委托理财情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

受托人	委托理财类型	委托理财金额	委托理财起始日期	委托理财终止日期	资金来源	资金投向	报酬确定方式	年化收益率	预期收益(如有)	实际收益或损失	实际回收情况	是否经过法定程序	未来是否有委托理财	减值准备计提金额(如有)

													计划	
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	100,000,000.00	2020/12/3	2021/3/5	自有资金	银行	合同约定	3.50%		882,191.78		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	200,000,000.00	2021/1/7	2021/4/9	自有资金	银行	合同约定	1.50%		756,164.38		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	180,000,000.00	2021/1/7	2021/2/19	自有资金	银行	合同约定	1.50%		318,082.19		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	50,000,000.00	2021/1/14	2021/4/16	自有资金	银行	合同约定	3.42%		431,013.70		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	50,000,000.00	2021/1/25	2021/4/27	自有资金	银行	合同约定	1.30%		163,835.62		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	120,000,000.00	2021/2/22	2021/5/25	自有资金	银行	合同约定	3.54%		1,070,728.77		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	40,000,000.00	2021/4/21	2021/5/26	自有资金	银行	合同约定	3.07%		117,753.42		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	100,000,000.00	2021/3/10	2021/6/10	自有资金	银行	合同约定	3.42%		862,027.40		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	150,000,000.00	2021/4/14	2021/7/15	自有资金	银行	合同约定	3.42%		1,293,041.10		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	50,000,000.00	2021/5/6	2021/8/6	自有资金	银行	合同约定	3.54%		446,136.99		是		

分行														
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	40,000,000.00	2021/5/13	2021/8/13	自有资金	银行	合同约定	3.42%		344,810.96		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	100,000,000.00	2021/5/28	2021/8/30	自有资金	银行	合同约定	3.42%		880,767.12		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	40,000,000.00	2021/5/28	2021/7/2	自有资金	银行	合同约定	1.30%		49,863.01		是		
中国工商银行内江分行营业部	结构性存款	100,000,000.00	2021/8/16	2022/2/16	自有资金	银行	合同约定					是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	65,010,000.00	2021/11/4	2022/2/14	募集资金	银行	合同约定	1.12-3.45%				是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	64,990,000.00	2021/11/4	2022/2/15	募集资金	银行	合同约定	1.11-3.46%				是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	65,010,000.00	2021/11/8	2021/12/13	募集资金	银行	合同约定	1.16%		72,338.36		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	64,990,000.00	2021/11/8	2021/12/14	募集资金	银行	合同约定	3.06%		196,401.12		是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	175,010,000.00	2021/11/8	2022/5/16	募集资金	银行	合同约定	1.1-3.49%				是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	174,990,000.00	2021/11/8	2022/5/17	募集资金	银行	合同约定	1.12-3.48%				是		

招商银行股份有限公司成都武侯支行	结构性存款	100,000,000.00	2021/11/3	2022/2/7	募集资金	银行	合同约定	1.59-3.6%				是		
上海浦东发展银行华府大道支行	结构性存款	200,000,000.00	2021/11/3	2022/2/7	募集资金	银行	合同约定	1.4-3.3%				是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	结构性存款	150,000,000.00	2021/11/5	2021/12/8	募集资金	银行	合同约定	3.35%		454,315.07		是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	结构性存款	60,000,000.00	2021/11/5	2022/2/9	募集资金	银行	合同约定	1.48-3.35%				是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	结构性存款	145,000,000.00	2021/12/9	2022/1/10	募集资金	银行	合同约定	1.48-3.35%				是		
中国银行股份有限公司内江分行	结构性存款	20,000,000.00	2021/12/16	2022/1/21	募集资金	银行	合同约定	1.01-3.22%				是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	结构性存款	150,000,000.00	2021/12/27	2022/1/26	自有资金	银行	合同约定	1.6-3.35%				是		
中国工商银行内江分行营业部	非保本浮动收益性理财产品	5,000,000.00	2021/6/18	2021/9/22	自有资金	银行	合同约定	4.00%		53,150.68		是		
中国工商银行内江分行营业部	非保本浮动收益性理财产品	10,000,000.00	2021/7/1	2021/9/29	自有资金	银行	合同约定	4.20%		104,712.33		是		
中国工商银行内江分行营业部	非保本浮动收益性理财产品	150,000,000.00	2021/7/9	2021/9/29	自有资金	银行	合同约定	4.50%		1,534,931.48		是		
中信银行股份	固定收益	50,000,000.00	2021/7/28	2022/6/2	自有资	银行	合同约	4.00				是		

有限公司成都天府支行	类集合资产管理计划			2	金		定	%						
四川银行股份有限公司内江分行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/10/21	2022/7/19	自有资金	银行	合同约定	4.00%				是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/10/26	2022/9/21	自有资金	银行	合同约定	4.00%				是		
招商银行股份有限公司成都武侯支行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/10/21	2022/12/28	自有资金	银行	合同约定	4.00%				是		
四川银行股份有限公司内江分行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/11/17	2022/8/17	自有资金	银行	合同约定	4.00%				是		
四川银行股份有限公司内江分行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/11/24	2022/11/22	自有资金	银行	合同约定	4.20%				是		
四川银行股份有限公司内江分行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/12/8	2022/12/8	自有资金	银行	合同约定	4.20%				是		
四川银行股份有限公司内江分行	固定收益类集合资产管理计划	50,000,000.00	2021/12/15	2022/9/15	自有资金	银行	合同约定	4.05%				是		

中国银行内江分行	T+0 理财产品	2,096,600,000.00	累计		自有资金	银行	合同约定			1,473,679.45		是		
中信银行股份有限公司成都天府支行	T+0 理财产品	100,000,000.00	2021/7/20	2021/7/26	自有资金	银行	合同约定			23,383.95		是		
中国农业银行内江分行	T+0 理财产品	40,000,200.00	累计		自有资金	银行	合同约定			142,112.47		是		
工商银行内江分行	T+0 理财产品	200,000,100.00	累计		自有资金	银行	合同约定			157,727.29		是		
乐山市商业银行股份有限公司内江分行	定期存款	300,000,000.00	2021/12/31	2022/12/31	募集资金	银行	合同约定					是		

其他情况

适用 不适用

(3) 委托理财减值准备

适用 不适用

2. 委托贷款情况

(1) 委托贷款总体情况

适用 不适用

其他情况

适用 不适用

(2) 单项委托贷款情况

适用 不适用

其他情况

适用 不适用

(3) 委托贷款减值准备

适用 不适用

3. 其他情况

适用 不适用

(四) 其他重大合同

适用 不适用

十四、募集资金使用进展说明

√适用 □不适用

(一) 募集资金整体使用情况

√适用 □不适用

单位：元

募集资金来源	募集资金总额	扣除发行费用后募集资金净额	募集资金承诺投资总额	调整后募集资金承诺投资总额 (1)	截至报告期末累计投入募集资金总额 (2)	截至报告期末累计投入进度 (%) (3) = (2)/(1)	本年度投入金额 (4)	本年度投入金额占比 (%) (5) = (4)/(1)
首次公开发行	2,472,132,000.00	2,360,674,844.46	1,907,315,000.00	1,907,315,000.00	486,929,997.39	25.53	486,929,997.39	25.53

(二) 募投项目明细

√适用 □不适用

单位：元

项目名称	是否涉及变更投向	募集资金来源	项目募集资金承诺投资总额	调整后募集资金投资总额 (1)	截至报告期末累计投入募集资金总额 (2)	截至报告期末累计投入进度 (%) (3) = (2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	是否已结项	投入进度是否符合计划的进度	投入进度未达计划的具体原因	本项目已实现的效益或者研发成果	项目可行性是否发生重大变化, 如是, 请说明具体情况	节余的金额及形成原因
汇宇欧盟标准注射剂产业化基地 (二期) 项目	否	首次公开发行	679,410,000.00	679,410,000.00	152,247,077.14	22.41	2023 年 6 月	否	是	不适用	不适用	否	不适用
汇宇创新	否	首次公	427,905,000.00	427,905,000.00	6,696,744.92	1.57	2022 年	否	是	不适用	不适用		

药物研究院建设项目		开发行					12月						否	不适用
补充流动资金	是	首次公开发行	800,000,000.00	800,000,000.00	327,986,175.33	41	不适用	否	是	不适用	不适用		否	不适用

(三) 报告期内募投变更情况

适用 不适用

(四) 报告期内募集资金使用的其他情况

1、 募集资金投资项目先期投入及置换情况

适用 不适用

2021年12月14日，经公司第一届董事会第十九次会议审议通过了《关于使用募集资金置换预先投入募投项目及已支付发行费用的自筹资金的议案》，同意使用募集资金21,147.94万元置换预先投入募投项目的自筹资金。上述情况业经天健会计师事务所(特殊普通合伙)鉴证，并由其出具《关于四川汇宇制药股份有限公司以自筹资金预先投入募投项目及支付发行费用的鉴证报告》(天健审(2021)11-250号)。

2、 用闲置募集资金暂时补充流动资金情况

适用 不适用

3、 对闲置募集资金进行现金管理，投资相关产品情况

适用 不适用

2021年11月1日，经公司第一届董事会第十八次会议、第一届监事会第十次会议审议通过了《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的议案》，同意公司使用不超过人民币16亿元(含本数)的暂时闲置募集资金进行现金管理，在确保不影响募集资金项目建设和使用、募集资金安全的情况下，使用暂时闲置募集资金购买安全性高、流动性好的理财产品或存款类产品(包括但不限于协定性存款、结构性存款、定期存款、大额存单等)。2021年度公司使用闲置募集资金购买结构性存款和存款类产品158,500.00万元，赎回28,000.00万元，累计实现收益72.31万元，截至2021年12月31日，余额130,500.00万元，结存明细情况详见二(二)所述。

4、 用超募资金永久补充流动资金或归还银行贷款情况

适用 不适用

5、 其他

适用 不适用**十五、其他对投资者作出价值判断和投资决策有重大影响的重大事项的说明**适用 不适用

第七节 股份变动及股东情况

一、股本变动情况

(一) 股份变动情况表

1、股份变动情况表

单位：股

	本次变动前		本次变动增减（+，-）					本次变动后	
	数量	比例（%）	发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	数量	比例（%）
一、有限售条件股份	360,000,000	100	13,907,046				13,907,046	373,907,046	88.27
1、国家持股									
2、国有法人持股			1,279,939				1,279,939	1,279,939	0.30
3、其他内资持股	360,000,000	100	12,627,107				12,627,107	372,627,107	87.97
其中：境内非国有法人持股	148,377,087	41.22	12,627,107				12,627,107	161,004,194	38.01
境内自然人持股	211,622,913	58.78						211,622,913	49.96
4、外资持股									
其中：境外法人持股									
境外自然人持股									
二、无限售条件流通股			49,692,954				49,692,954	49,692,954	11.73
1、人民币普通股			49,692,954				49,692,954	49,692,954	11.73
2、境内上市的外资股									
3、境外上市的外资股									
4、其他									
三、股份总数	360,000,000	100	63,600,000				63,600,000	423,600,000	100

2、股份变动情况说明

√适用 □不适用

根据中国证券监督管理委员会于 2021 年 8 月 3 日作出的《关于同意四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行股票注册的批复》（证监许可〔2021〕2596 号），公司获准向社会公开发行人民币普通股 63,600,000 股，其中 49,692,954 股自 2021 年 10 月 26 日起在上海证券交易所科创板上市流通。本次发行后，公司总股本由 360,000,000 股变更为 423,600,000 股。

3、股份变动对最近一年和最近一期每股收益、每股净资产等财务指标的影响（如有）

√适用 □不适用

报告期内，本公司在上海证券交易所科创板首次公开发行人民币普通股 6,360.00 万股，增加股本 6,360.00 万股，增加资本公积 229,707.48 万元。

项目	2021 年	2021 年同口径（注）
基本每股收益	1.20	1.24

稀释每股收益	1.20	1.24
归属于上市公司普通股股东的每股净资产	8.40	9.88

注：2021 年同口径的基本每股收益、稀释每股收益、归属于上市公司普通股股东的每股净资产按 2021 年不发行股份的情况下计算。

4、 公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

适用 不适用

(二) 限售股份变动情况

适用 不适用

单位：股

股东名称	年初限售股数	本年解除限售股数	本年增加限售股数	年末限售股数	限售原因	解除限售日期
丁兆	0	0	0	114,066,766	IPO 首发原始股份限售	2025/4/26
黄乾益	0	0	0	61,001,434	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
上海爽飒	0	0	0	55,193,596	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
王晓鹏	0	0	0	29,436,585	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
长兴茂达	0	0	0	18,706,682	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
湖州意诺特	0	0	0	18,397,865	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
内江衡策	0	0	0	11,038,719	IPO 首发原始股份限售	2024/10/26
湖州西蒂	0	0	0	10,168,467	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
徐州翰亿	0	0	0	7,478,498	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
内江盛煜	0	0	0	7,359,146	IPO 首发原始股份限售	2024/10/26
鲍惠珍	0	0	0	6,101,134	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
成都云鑫成	0	0	0	5,423,972	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
江苏走泉高特	0	0	0	4,745,975	IPO 首发	2022/10/26

佳					原始股份限售	
成都雲来了	0	0	0	3,261,841	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
株洲国投创盈	0	0	0	3,076,749	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
成都鼎力天任	0	0	0	1,856,354	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
财通创新	0	0	0	1,355,991	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
王建明	0	0	0	1,016,994	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
株洲国鑫瑞盈	0	0	0	313,232	IPO 首发原始股份限售	2022/10/26
中信建投投资有限公司	0	0	1,908,000	1,908,000	保荐机构跟投限售	2023/10/26
中信建投汇宇制药科创板战略配售集合资产管理计划	0	0	3,635,027	3,635,027	员工参与战略配售限售	2022/10/26
深圳怀新企业投资顾问股份有限公司	0	0	767,963	767,963	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26
内江投资控股集团有限公司	0	0	1,279,939	1,279,939	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26
江苏万邦生化医药集团有限责任公司	0	0	767,963	767,963	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26
湖州修控股权投资合伙企业（有限合伙）	0	0	1,407,933	1,407,933	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26
福建华闽进出口有限公司	0	0	767,963	767,963	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26
中国保险投资基金（有限合伙）	0	0	767,963	767,963	外部战略投资者参与战略配售限售	2022/10/26

网下限售股	0	0	2,604,295	2,604,295	其他网下限售	2022/04/26
合计	0	0	373,907,046	373,907,046	/	/

二、证券发行与上市情况

(一) 截至报告期内证券发行情况

适用 不适用

单位：股 币种：人民币

股票及其衍生证券的种类	发行日期	发行价格(或利率)	发行数量	上市日期	获准上市交易数量	交易终止日期
普通股股票类						
A 股股票	2021 年 10 月 12 日	38.87 元/股	63,600,000	2021 年 10 月 26 日	63,600,000	/
可转换公司债券、分离交易可转债、公司债类						
不适用						
债券（包括企业债券、公司债券以及非金融企业债务融资工具）						
不适用						
存托凭证						
不适用						
其他衍生证券						
不适用						

截至报告期内证券发行情况的说明（存续期内利率不同的债券，请分别说明）：

适用 不适用

(二) 公司股份总数及股东结构变动及公司资产和负债结构的变动情况

适用 不适用

报告期内，公司获准首次公开发行人民币普通股 63,600,000 股，发行后公司总股本由 360,000,000 股增至 423,600,000 股。

报告期期初，公司资产总额为 121,274.25 万元，负债总额为 46,125.79 万元，资产负债率为 38.03%；报告期期末，公司资产总额为 412,950.50 万元，负债总额为 57,100.82 万元，资产负债率为 13.83%。

三、股东和实际控制人情况

(一) 股东总数

截至报告期末普通股股东总数(户)	23,845
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)	20,892
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数(户)	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(户)	0
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数(户)	1
年度报告披露日前上一月末持有特别表决权股份的股东总数(户)	1

存托凭证持有人数量

适用 不适用

(二) 截至报告期末前十名股东、前十名流通股东（或无限售条件股东）持股情况表

单位：股

前十名股东持股情况								
股东名称 (全称)	报告期内 增减	期末持股数 量	比例 (%)	持有有限售 条件股份数 量	包含转 融通借 出股份 的限售 股份数 量	质押、标记或冻结 情况		股东 性质
						股份 状态	数量	
丁兆	0	114,066,766	26.93	114,066,766	0	无	0	境内自然 人
黄乾益	0	61,001,434	14.40	61,001,434	0	质押	14,350,000	境内自然 人
上海爽飒	0	55,193,596	13.03	55,193,596	0	无	0	境内非 国有法 人
王晓鹏	0	29,436,585	6.95	29,436,585	0	无	0	境内自然 人
长兴茂达	0	18,706,682	4.42	18,706,682	0	无	0	境内非 国有法 人
湖州意诺 特	0	18,397,865	4.34	18,397,865	0	无	0	境内非 国有法 人
内江衡策	0	11,038,719	2.61	11,038,719	0	无	0	境内非 国有法 人
湖州西蒂	0	10,168,467	2.40	10,168,467	0	无	0	境内非 国有法 人
徐州翰亿	0	7,478,498	1.77	7,478,498	0	无	0	境内非 国有法 人
内江盛煜	0	7,359,146	1.74	7,359,146	0	无	0	境内非 国有法 人
前十名无限售条件股东持股情况								
股东名称	持有无限售条件流 通 股的数量	股份种类及数量						
		种类	数量					
孔凡强	800,000	人民币普通股	800,000					
汪庆	678,800	人民币普通股	678,800					
李清华	503,588	人民币普通股	503,588					
夏林多	488,700	人民币普通股	488,700					
张舟霞	466,188	人民币普通股	466,188					
陆建尧	378,896	人民币普通股	378,896					
赵菊霞	365,220	人民币普通股	365,220					
刘立强	315,800	人民币普通股	315,800					

沈凤琴	280,000	人民币普通股	280,000
中国中金财富证券有限公司	224,005	人民币普通股	224,005
前十名股东中回购专户情况说明	不适用		
上述股东委托表决权、受托表决权、放弃表决权的说明	不适用		
上述股东关联关系或一致行动的说明	1、内江衡策、内江盛煜系实际控制人丁兆控制的企业； 2、王晓鹏、黄乾益系姨侄关系； 3、除此之外，公司未接到其他股东有存在关联关系或一致行动协议的声明。		
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用		

前十名有限售条件股东持股数量及限售条件

√适用 □不适用

单位：股

序号	有限售条件 股东名称	持有的有限售 条件股份数量	有限售条件股份可上市交易情况		限售条件
			可上市交易时间	新增可上市交 易股份数量	
1	丁兆	114,066,766	2025/4/26	0	自上市之日起锁定 42 个月
2	黄乾益	61,001,434	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
3	上海爽飒	55,193,596	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
4	王晓鹏	29,436,585	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
5	长兴茂达	18,706,682	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
6	湖州意诺特	18,397,865	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
7	内江衡策	11,038,719	2024-10-28	0	自上市之日起锁定 36 个月
8	湖州西蒂	10,168,467	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
9	徐州翰亿	7,478,498	2022/10/26	0	自上市之日起锁定 12 个月
10	内江盛煜	7,359,146	2024-10-28	0	自上市之日起锁定 36 个月
上述股东关联关系或一致行动的说明	1、内江衡策、内江盛煜系实际控制人丁兆控制的企业； 2、王晓鹏、黄乾益系姨侄关系； 3、除此之外，公司未接到其他股东有存在关联关系或一致行动协议的声明。				

截至报告期末公司前十名境内存托凭证持有人情况表

□适用 √不适用

前十名有限售条件存托凭证持有人持有数量及限售条件

□适用 √不适用

(三) 截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

√适用 □不适用

单位:股

序号	股东名称	持股数量		表决权数量	表决权比例	报告期内表决权增减	表决权受到限制的情况
		普通股	特别表决权股份				
1	丁兆	33,600,000	80,466,766	435,933,830	58.48%	0	自上市之日起锁定 42 个月
2	黄乾益	61,001,434	0	61,001,434	8.18%	0	自上市之日起锁定 12 个月
3	上海爽飒	55,193,596	0	55,193,596	7.40%	0	自上市之日起锁定 12 个月
4	王晓鹏	29,436,585	0	29,436,585	3.95%	0	自上市之日起锁定 12 个月
5	长兴茂达	18,706,682	0	18,706,682	2.51%	0	自上市之日起锁定 12 个月
6	湖州意诺特	18,397,865	0	18,397,865	2.47%	0	自上市之日起锁定 12 个月
7	内江衡策	11,038,719	0	11,038,719	1.48%	0	自上市之日起锁定 36 个月
8	湖州西蒂	10,168,467	0	10,168,467	1.36%	0	自上市之日起锁定 12 个月
9	徐州翰亿	7,478,498	0	7,478,498	1.00%	0	自上市之日起锁定 12 个月
10	内江盛煜	7,359,146	0	7,359,146	0.99%	0	自上市之日起锁定 36 个月
合计	/	252,380,992	80,466,766	654,714,822	87.83%	0	/

(四) 战略投资者或一般法人因配售新股/存托凭证成为前十名股东

□适用 √不适用

(五) 首次公开发行战略配售情况**1. 高级管理人员与核心员工设立专项资产管理计划参与首次公开发行战略配售持有情况**

√适用 □不适用

单位:股

股东/持有人名称	获配的股票/存托凭证数量	可上市交易时间	报告期内增减变动数量	包含转融通借出股份/存托凭证的期末持有数量
中信建投汇宇制药科创板战略配售集合资产管理计划	3,635,027	2022/10/26	0	0

2. 保荐机构相关子公司参与首次公开发行战略配售持股情况

√适用 □不适用

单位:股

股东名称	与保荐机构的关系	获配的股票/存托凭证数量	可上市交易时间	报告期内增减变动数量	包含转融通借出股份/存托凭证的期末持有数量
------	----------	--------------	---------	------------	-----------------------

中信建投 投资有限 公司	全资子公司	1,908,000	2023/10/26	0	0
--------------------	-------	-----------	------------	---	---

四、控股股东及实际控制人情况

(一) 控股股东情况

1 法人

适用 不适用

2 自然人

适用 不适用

姓名	丁兆
国籍	中国
是否取得其他国家或地区居留权	否
主要职业及职务	汇宇制药董事长、总经理

3 公司不存在控股股东情况的特别说明

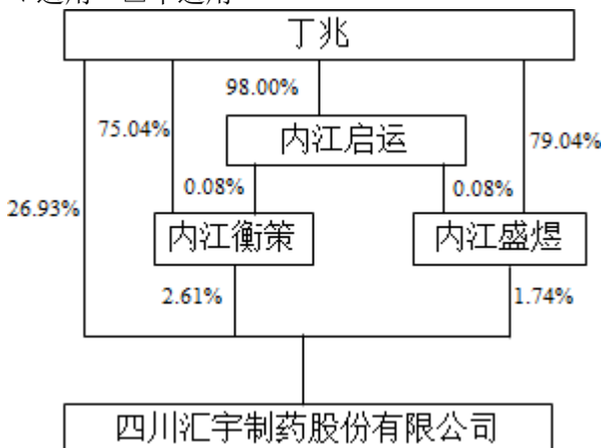
适用 不适用

4 报告期内控股股东变更情况的说明

适用 不适用

5 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

适用 不适用



(二) 实际控制人情况

1 法人

适用 不适用

2 自然人

适用 不适用

姓名	丁兆
国籍	中国
是否取得其他国家或地区居留权	否
主要职业及职务	汇宇制药董事长、总经理
过去 10 年曾控股的境内外上市公司情况	不适用

3 公司不存在实际控制人情况的特别说明

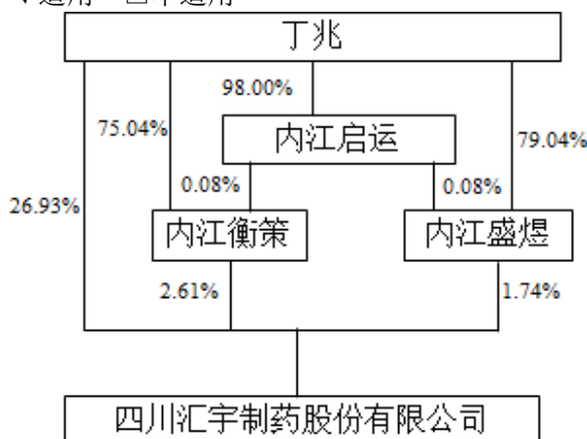
适用 不适用

4 报告期内公司控制权发生变更的情况说明

适用 不适用

5 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图

适用 不适用



6 实际控制人通过信托或其他资产管理方式控制公司

适用 不适用

(三) 控股股东及实际控制人其他情况介绍

适用 不适用

五、公司控股股东或第一大股东及其一致行动人累计质押股份数量占其所持公司股份数量比例达到 80%以上

适用 不适用

六、其他持股在百分之十以上的法人股东

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

法人股东名称	单位负责人或法定代表人	成立日期	组织机构代码	注册资本	主要经营业务或管理活动等情况
上海爽飒	范迅	2018/8/23	91310230MA1K1HA298	12,000	企业管理咨询、商务信息咨询等
情况说明	不适用				

七、股份/存托凭证限制减持情况说明

适用 不适用

八、股份回购在报告期的具体实施情况

适用 不适用

第八节 优先股相关情况

适用 不适用

第九节 公司债券相关情况

一、企业债券、公司债券和非金融企业债务融资工具

适用 不适用

二、可转换公司债券情况

适用 不适用

第十节 财务报告

一、审计报告

√适用 □不适用

审 计 报 告

天健审〔2022〕11-42 号

四川汇宇制药股份有限公司全体股东：

一、审计意见

我们审计了四川汇宇制药股份有限公司（以下简称汇宇制药公司）财务报表，包括 2021 年 12 月 31 日的合并及母公司资产负债表，2021 年度的合并及母公司利润表、合并及母公司现金流量表、合并及母公司所有者权益变动表，以及相关财务报表附注。

我们认为，后附的财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了汇宇制药公司 2021 年 12 月 31 日的合并及母公司财务状况，以及 2021 年度的合并及母公司经营成果和现金流量。

二、形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任。按照中国注册会计师职业道德守则，我们独立于汇宇制药公司，并履行了职业道德方面的其他责任。我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、关键审计事项

关键审计事项是我们根据职业判断，认为对本期财务报表审计最为重要的事项。这些事项的应对以对财务报表整体进行审计并形成审计意见为背景，我们不对这些事项单独发表意见。

（一）收入确认

1. 事项描述

相关信息披露详见本节财务报告五、38 及七、61。

汇宇制药公司的营业收入主要来自于销售药品。2021 年度，汇宇制药公司营业收入金额为人民币 182,373.31 万元，其中药品销售 181,997.79 万元，占总收入的 99.79%。

汇宇制药公司销售抗肿瘤相关的注射剂等产品，属于在某一时点履行履约义务。内销产品收入确认需满足以下条件：汇宇制药公司已根据合同约定将产品交付给客户且客户签收后，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。外销产品收入确认需满足以下条件：汇宇制药公司已根据合同约定将产品交付给客户或货物承运人，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

国外仓库寄售产品收入确认需满足以下条件：汇宇制药公司已根据合同约定取得国外寄售承包商提供的代销清单，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

汇宇制药公司为客户提供制剂的生产和工艺开发等技术服务，属于在某一时点履行履约义务。技术服务收入确认需满足以下条件：汇宇制药公司已根据合同约定完成相关制剂的生产和工艺开发等技术服务并取得客户已确认的结算单，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

由于营业收入是汇宇制药公司关键业绩指标之一，可能存在汇宇制药公司管理层（以下简称管理层）通过不恰当的收入确认以达到特定目标或预期的固有风险。因此，我们将收入确认确定为关键审计事项。

2. 审计应对

针对收入确认，我们实施的审计程序主要包括：

（1）了解与收入确认相关的关键内部控制，评价这些控制的设计，确定其是否得到执行，并测试相关内部控制的运行有效性；

（2）获取汇宇制药公司与主要客户签订的销售合同，了解主要合同条款或条件，评价收入确认方法是否适当；

(3) 对营业收入及毛利率按月度、产品、客户等实施实质性分析程序，识别是否存在重大或异常波动，并查明波动原因；

(4) 对比本期主要客户名单，分析本期客户数量变动及地区分布情况，对主要客户进行背景调查，检查其工商登记信息，并询问汇宇制药公司相关人员，核查其是否与汇宇制药公司存在关联关系等；

(5) 以抽样方式检查与收入确认相关的支持性文件，包括销售合同（订单）、销售发票、出库单、物流单、航运提单及客户签收单等；

(6) 结合应收账款函证，以抽样方式向主要客户函证本期销售额及货款结算情况；

(7) 对资产负债表日前后确认的销售收入执行截止性测试，评价营业收入是否在恰当期间确认；

(8) 获取本期及资产负债表日后的销售退回记录，检查是否存在资产负债表日不满足收入确认条件的情况；

(9) 检查与营业收入相关的信息是否已在财务报表中作出恰当列报。

(二) 学术推广费确认

1. 事项描述

相关信息披露详见本节财务报告七、63。

2021 年度，汇宇制药公司确认学术推广费为 83,850.10 万元。汇宇制药公司采取专业化学术推广模式开拓市场，导致销售费用中学术推广费金额较大。由于该项费用确认存在潜在错报风险且金额重大，因此，我们将学术推广费确认确定为关键审计事项。

2. 审计应对

针对学术推广费确认，我们实施的审计程序主要包括：

(1) 了解与学术推广费确认相关的关键内部控制，评价这些控制的设计，确定其是否得到执行，并测试相关内部控制的运行有效性；

(2) 向管理层询问开展专业化学术推广模式的背景及商业逻辑；

(3) 获取汇宇制药公司与主要推广服务商签订的推广服务合同，了解主要合同条款或条件，评价学术推广费确认方法是否适当；

(4) 对学术推广费按月度、类别、推广服务商等实施实质性分析程序，识别是否存在重大或异常波动，并查明波动原因；

(5) 对主要推广商进行背景调查，检查其工商登记信息，并询问汇宇制药公司相关人员，核查其是否与汇宇制药公司存在关联关系；

(6) 以抽样方式检查与学术推广费确认相关的支持性文件，包括推广服务合同、发票、推广服务费结算单及其原始支持资料（学术推广相关的拜访记录、会议资料、签到表、总结）等支持性文件是否与账务记录相符；

(7) 以抽样方式向本年新增及注销的推广服务商进行访谈，以核实商业关系真实存在，并了解推广服务合同实际执行情况；

(8) 结合其他应付款函证，以抽样方式向主要推广服务商函证本期学术推广费金额；

(9) 对资产负债表日前后确认的学术推广费执行截止性测试，评价学术推广费是否在恰当期间确认；

(10) 检查与学术推广费相关的信息是否已在财务报表中作出恰当列报。

四、其他信息

管理层对其他信息负责。其他信息包括年度报告中涵盖的信息，但不包括财务报表和我们的审计报告。

我们对财务报表发表的审计意见不涵盖其他信息，我们也不对其他信息发表任何形式的鉴证结论。

结合我们对财务报表的审计，我们的责任是阅读其他信息，在此过程中，考虑其他信息是否与财务报表或我们在审计过程中了解到的情况存在重大不一致或者似乎存在重大错报。

基于我们已执行的工作，如果我们确定其他信息存在重大错报，我们应当报告该事实。在这方面，我们无任何事项需要报告。

五、管理层和治理层对财务报表的责任

管理层负责按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估汇宇制药公司的持续经营能力，披露与持续经营相关的事项（如适用），并运用持续经营假设，除非计划进行清算、终止运营或别无其他现实的选择。

汇宇制药公司治理层（以下简称治理层）负责监督汇宇制药公司的财务报告过程。

六、注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告。合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现。错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照审计准则执行审计工作的过程中，我们运用职业判断，并保持职业怀疑。同时，我们也执行以下工作：

（一）识别和评估由于舞弊或错误导致的财务报表重大错报风险，设计和实施审计程序以应对这些风险，并获取充分、适当的审计证据，作为发表审计意见的基础。由于舞弊可能涉及串通、伪造、故意遗漏、虚假陈述或凌驾于内部控制之上，未能发现由于舞弊导致的重大错报的风险高于未能发现由于错误导致的重大错报的风险。

（二）了解与审计相关的内部控制，以设计恰当的审计程序，但目的并非对内部控制的有效性发表意见。

（三）评价管理层选用会计政策的恰当性和作出会计估计及相关披露的合理性。

（四）对管理层使用持续经营假设的恰当性得出结论。同时，根据获取的审计证据，就可能对汇宇制药公司持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况是否存在重大不确定性得出结论。如果我们得出结论认为存在重大不确定性，审计准则要求我们在审计报告中提请报表使用者注意财务报表中的相关披露；如果披露不充分，我们应当发表非无保留意见。我们的结论基于截至审计报告日可获得的信息。然而，未来的事项或情况可能导致汇宇制药公司不能持续经营。

（五）评价财务报表的总体列报、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

（六）就汇宇制药公司中实体或业务活动的财务信息获取充分、适当的审计证据，以对财务报表发表审计意见。我们负责指导、监督和执行集团审计，并对审计意见承担全部责任。我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

我们还就已遵守与独立性相关的职业道德要求向治理层提供声明，并与治理层沟通可能被合理认为影响我们独立性的所有关系和其他事项，以及相关的防范措施（如适用）。

从与治理层沟通过的事项中，我们确定哪些事项对本期财务报表审计最为重要，因而构成关键审计事项。我们在审计报告中描述这些事项，除非法律法规禁止公开披露这些事项，或在极少数情形下，如果合理预期在审计报告中沟通某事项造成的负面后果超过在公众利益方面产生的益处，我们确定不应在审计报告中沟通该事项。

天健会计师事务所（特殊普通合伙）

中国注册会计师：彭卓（项目合伙人）

中国·杭州

中国注册会计师：陈继平

二〇二二年四月六日

二、财务报表

合并资产负债表

2021 年 12 月 31 日

编制单位：四川汇宇制药股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2021 年 12 月 31 日	2020 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金	七、1	1,305,879,357.68	371,522,272.26
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	1,662,155,919.47	228,000,000.00
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	七、5	11,868,607.19	13,175,630.47
应收款项融资			
预付款项	七、7	45,443,324.92	24,036,446.71
应收保费			
应收分保账款			
应收分保合同准备金			
其他应收款	七、8	10,294,820.81	12,837,232.93
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、9	178,867,240.51	94,632,464.81
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产	七、13	18,945,490.75	16,561,038.27
流动资产合计		3,233,454,761.33	760,765,085.45
非流动资产：			
发放贷款和垫款			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资	七、17	54,304,326.05	
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产	七、21	299,318,551.18	248,166,370.68
在建工程	七、22	365,648,920.81	81,516,534.65
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产	七、25	7,510,497.70	
无形资产	七、26	64,008,037.83	36,229,944.70
开发支出			
商誉			
长期待摊费用			

递延所得税资产	七、30	10,551,709.01	5,841,538.56
其他非流动资产	七、31	94,708,237.86	80,222,983.54
非流动资产合计		896,050,280.44	451,977,372.13
资产总计		4,129,505,041.77	1,212,742,457.58
流动负债：			
短期借款	七、32	13,664,102.35	
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	七、36	59,246,170.69	29,505,541.39
预收款项			
合同负债	七、38	35,649,171.30	22,456,375.04
卖出回购金融资产款			
吸收存款及同业存放			
代理买卖证券款			
代理承销证券款			
应付职工薪酬	七、39	40,665,822.80	26,188,402.83
应交税费	七、40	15,820,572.73	34,365,227.86
其他应付款	七、41	323,218,140.73	284,019,838.56
其中：应付利息			
应付股利			
应付手续费及佣金			
应付分保账款			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债	七、43	3,055,955.90	
其他流动负债	七、44	1,588,615.07	585,106.43
流动负债合计		492,908,551.57	397,120,492.11
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款			
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债	七、47	3,275,661.77	
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益	七、51	24,205,627.51	14,119,088.27
递延所得税负债	七、30	600,014.63	
其他非流动负债	七、52	50,018,333.33	50,018,333.33
非流动负债合计		78,099,637.24	64,137,421.60
负债合计		571,008,188.81	461,257,913.71
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	423,600,000.00	360,000,000.00
其他权益工具			

其中：优先股			
永续债			
资本公积	七、55	2,473,361,534.66	175,539,176.56
减：库存股			
其他综合收益	七、57	-9,405,337.79	-9,136,679.74
专项储备			
盈余公积	七、59	74,381,635.57	32,619,786.18
一般风险准备			
未分配利润	七、60	596,559,020.52	192,462,260.87
归属于母公司所有者权益 (或股东权益) 合计		3,558,496,852.96	751,484,543.87
少数股东权益			
所有者权益(或股东权 益) 合计		3,558,496,852.96	751,484,543.87
负债和所有者权益(或 股东权益) 总计		4,129,505,041.77	1,212,742,457.58

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

母公司资产负债表

2021 年 12 月 31 日

编制单位：四川汇宇制药股份有限公司

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2021 年 12 月 31 日	2020 年 12 月 31 日
流动资产：			
货币资金		992,247,285.86	293,380,351.95
交易性金融资产		1,004,000,097.54	228,000,000.00
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	十七、1	9,798,662.13	3,756,628.87
应收款项融资			
预付款项		121,859,386.70	19,417,155.82
其他应收款	十七、2	978,938,575.92	95,308,368.03
其中：应收利息			
应收股利			
存货		172,511,513.32	87,602,183.00
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产		10,481,917.35	15,856,269.99
流动资产合计		3,289,837,438.82	743,320,957.66
非流动资产：			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资	十七、3	297,967,949.06	190,002,094.44
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			

投资性房地产			
固定资产		286,642,394.90	217,452,646.87
在建工程		246,196,595.21	68,150,489.80
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产			
无形资产		16,775,126.93	16,426,767.98
开发支出			
商誉			
长期待摊费用			
递延所得税资产		4,517,772.11	2,861,926.73
其他非流动资产		57,167,384.41	47,210,843.05
非流动资产合计		909,267,222.62	542,104,768.87
资产总计		4,199,104,661.44	1,285,425,726.53
流动负债：			
短期借款		1,001,329.17	
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款		47,817,951.09	22,198,262.78
预收款项			
合同负债		32,413,105.60	19,199,165.42
应付职工薪酬		34,076,942.96	23,125,405.48
应交税费		12,404,546.95	32,490,593.31
其他应付款		406,288,871.85	310,434,920.52
其中：应付利息			
应付股利			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债			
其他流动负债		982,235.32	585,106.43
流动负债合计		534,984,982.94	408,033,453.94
非流动负债：			
长期借款			
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债			
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益		21,205,627.51	14,119,088.27
递延所得税负债		600,014.63	
其他非流动负债			
非流动负债合计		21,805,642.14	14,119,088.27
负债合计		556,790,625.08	422,152,542.21
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		423,600,000.00	360,000,000.00

其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积		2,474,897,680.65	177,075,322.55
减：库存股			
其他综合收益			
专项储备			
盈余公积		74,381,635.57	32,619,786.18
未分配利润		669,434,720.14	293,578,075.59
所有者权益（或股东权益）合计		3,642,314,036.36	863,273,184.32
负债和所有者权益（或股东权益）总计		4,199,104,661.44	1,285,425,726.53

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

合并利润表

2021 年 1—12 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2021 年度	2020 年度
一、营业总收入		1,823,733,127.05	1,364,197,467.65
其中：营业收入	七、61	1,823,733,127.05	1,364,197,467.65
利息收入			
已赚保费			
手续费及佣金收入			
二、营业总成本		1,382,449,511.44	985,735,758.14
其中：营业成本	七、61	157,298,581.40	116,242,555.84
利息支出			
手续费及佣金支出			
退保金			
赔付支出净额			
提取保险责任准备金净额			
保单红利支出			
分保费用			
税金及附加	七、62	9,574,396.48	5,552,802.74
销售费用	七、63	900,755,250.31	708,726,296.20
管理费用	七、64	71,564,540.44	63,256,491.62
研发费用	七、65	248,212,224.68	88,773,884.53
财务费用	七、66	-4,955,481.87	3,183,727.21
其中：利息费用	七、66	1,064,891.88	1,837,746.74
利息收入	七、66	7,319,820.71	279,847.23
加：其他收益	七、67	25,286,937.95	9,891,768.95
投资收益（损失以“—”号填列）	七、68	12,845,023.26	13,124,601.01
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		1,015,854.62	
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益			

汇兑收益（损失以“-”号填列）			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	七、70	6,155,919.47	
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、71	-3,925,427.84	1,195,399.30
资产减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	-2,891,955.25	-4,671,335.36
资产处置收益（损失以“-”号填列）	七、73	1,327.43	
三、营业利润（亏损以“-”号填列）		478,755,440.63	398,002,143.41
加：营业外收入	七、74	95,065.19	1,060,000.63
减：营业外支出	七、75	1,150,838.46	2,605,404.23
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		477,699,667.36	396,456,739.81
减：所得税费用	七、76	31,841,058.32	54,633,396.83
五、净利润（净亏损以“-”号填列）		445,858,609.04	341,823,342.98
（一）按经营持续性分类			
1. 持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		445,858,609.04	341,823,342.98
2. 终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
（二）按所有权归属分类			
1. 归属于母公司股东的净利润（净亏损以“-”号填列）		445,858,609.04	343,324,269.19
2. 少数股东损益（净亏损以“-”号填列）			-1,500,926.21
六、其他综合收益的税后净额	七、77	-268,658.05	114,252.07
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额			
-268,658.05			
114,252.07			
1. 不能重分类进损益的其他综合收益			
（1）重新计量设定受益计划变动额			
（2）权益法下不能转损益的其他综合收益			
（3）其他权益工具投资公允价值变动			
（4）企业自身信用风险公允价值变动			
2. 将重分类进损益的其他综合收益			
-268,658.05			
114,252.07			
（1）权益法下可转损益的其他综合收益			
（2）其他债权投资公允价值变动			
（3）金融资产重分类计入其他综合收益的金额			

(4) 其他债权投资信用减值准备			
(5) 现金流量套期储备			
(6) 外币财务报表折算差额		-268,658.05	114,252.07
(7) 其他			
(二) 归属于少数股东的其他综合收益的税后净额			
七、综合收益总额		445,589,950.99	341,937,595.05
(一) 归属于母公司所有者的综合收益总额		445,589,950.99	343,438,521.26
(二) 归属于少数股东的综合收益总额			-1,500,926.21
八、每股收益：			
(一) 基本每股收益(元/股)		1.20	0.95
(二) 稀释每股收益(元/股)		1.20	0.95

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：0 元，上期被合并方实现的净利润为：0 元。

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

母公司利润表

2021 年 1—12 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2021 年度	2020 年度
一、营业收入	十七、4	1,775,826,363.84	1,382,064,978.71
减：营业成本	十七、4	152,695,232.53	119,328,830.97
税金及附加		8,730,741.35	5,302,655.19
销售费用		893,671,842.48	690,028,074.84
管理费用		65,716,476.97	56,603,936.37
研发费用		241,940,671.62	104,487,279.12
财务费用		-5,719,626.46	2,456,285.19
其中：利息费用		44,104.17	1,227,026.74
利息收入		6,516,647.29	235,375.08
加：其他收益		23,510,275.20	8,314,628.19
投资收益（损失以“-”号填列）	十七、5	12,367,025.94	12,482,525.29
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		1,015,854.62	
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益			
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）			
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		4,000,097.54	
信用减值损失（损失以“-”号填列）		-3,726,714.18	1,426,311.25
资产减值损失（损失以“-”号填列）		-2,104,886.66	-4,398,725.15
资产处置收益（损失以“-”号填列）			
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		452,836,823.19	421,682,656.61
加：营业外收入		56,050.00	1,060,000.63
减：营业外支出		1,120,838.46	1,600,743.36
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		451,772,034.73	421,141,913.88

减：所得税费用		34,153,540.79	53,075,245.12
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		417,618,493.94	368,066,668.76
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		417,618,493.94	368,066,668.76
（二）终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）			
五、其他综合收益的税后净额			
（一）不能重分类进损益的其他综合收益			
1. 重新计量设定受益计划变动额			
2. 权益法下不能转损益的其他综合收益			
3. 其他权益工具投资公允价值变动			
4. 企业自身信用风险公允价值变动			
（二）将重分类进损益的其他综合收益			
1. 权益法下可转损益的其他综合收益			
2. 其他债权投资公允价值变动			
3. 金融资产重分类计入其他综合收益的金额			
4. 其他债权投资信用减值准备			
5. 现金流量套期储备			
6. 外币财务报表折算差额			
7. 其他			
六、综合收益总额		417,618,493.94	368,066,668.76
七、每股收益：			
（一）基本每股收益（元/股）			
（二）稀释每股收益（元/股）			

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

合并现金流量表
2021 年 1—12 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2021年度	2020年度
一、经营活动产生的现金流量：			
销售商品、提供劳务收到的现金		1,914,356,753.65	1,399,369,056.09
客户存款和同业存放款项净增加额			
向中央银行借款净增加额			
向其他金融机构拆入资金净增加额			
收到原保险合同保费取得的现金			
收到再保业务现金净额			
保户储金及投资款净增加额			
收取利息、手续费及佣金的现金			
拆入资金净增加额			
回购业务资金净增加额			
代理买卖证券收到的现金净额			
收到的税费返还		39,007,607.33	7,589,912.62
收到其他与经营活动有关的现金	七、78（1）	112,725,994.46	56,439,945.83
经营活动现金流入小计		2,066,090,355.44	1,463,398,914.54
购买商品、接受劳务支付的现金		314,380,792.03	185,242,134.08
客户贷款及垫款净增加额			
存放中央银行和同业款项净增加额			
支付原保险合同赔付款项的现金			
拆出资金净增加额			
支付利息、手续费及佣金的现金			
支付保单红利的现金			
支付给职工及为职工支付的现金		200,837,434.72	121,024,151.99
支付的各项税费		127,394,837.23	49,381,549.85
支付其他与经营活动有关的现金	七、78（2）	977,113,969.51	719,803,327.23
经营活动现金流出小计		1,619,727,033.49	1,075,451,163.15
经营活动产生的现金流量净额		446,363,321.95	387,947,751.39
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		4,289,600,300.00	4,436,000,000.00
取得投资收益收到的现金		11,829,168.64	13,124,601.01
处置固定资产、无形资产和其		1,916.43	

他长期资产收回的现金净额			
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		4,301,431,385.07	4,449,124,601.01
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		433,453,349.32	158,239,579.19
投资支付的现金		5,740,100,300.00	4,516,000,000.00
质押贷款净增加额			
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金	七、78（4）		970,640.00
投资活动现金流出小计		6,173,553,649.32	4,675,210,219.19
投资活动产生的现金流量净额		-1,872,122,264.25	-226,085,618.18
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		2,373,257,236.23	100,000.00
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金			100,000.00
取得借款收到的现金		15,053,894.00	
收到其他与筹资活动有关的现金	七、78（5）	1,100,000.00	13,194,763.19
筹资活动现金流入小计		2,389,411,130.23	13,294,763.19
偿还债务支付的现金		1,000,000.00	40,000,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		690,270.01	1,874,516.64
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润			
支付其他与筹资活动有关的现金	七、78（6）	40,472,412.09	20,711,605.41
筹资活动现金流出小计		42,162,682.10	62,586,122.05
筹资活动产生的现金流量净额		2,347,248,448.13	-49,291,358.86
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-42,020.41	-190,872.87
五、现金及现金等价物净增加额		921,447,485.42	112,379,901.48
加：期初现金及现金等价物余额		371,522,272.26	259,142,370.78
六、期末现金及现金等价物余额		1,292,969,757.68	371,522,272.26

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

母公司现金流量表

2021 年 1—12 月

单位:元 币种:人民币

项目	附注	2021年度	2020年度
一、经营活动产生的现金流量:			
销售商品、提供劳务收到的现金		1,831,228,851.23	1,366,653,982.26
收到的税费返还		36,480,634.57	7,589,912.62
收到其他与经营活动有关的现金		140,060,036.80	319,140,704.64
经营活动现金流入小计		2,007,769,522.60	1,693,384,599.52
购买商品、接受劳务支付的现金		263,188,333.00	173,671,157.63
支付给职工及为职工支付的现金		162,883,066.33	86,963,983.96
支付的各项税费		117,646,048.36	54,139,374.40
支付其他与经营活动有关的现金		1,117,307,703.36	1,053,458,515.32
经营活动现金流出小计		1,661,025,151.05	1,368,233,031.31
经营活动产生的现金流量净额		346,744,371.55	325,151,568.21
二、投资活动产生的现金流量:			
收回投资收到的现金		4,039,600,300.00	4,285,000,000.00
取得投资收益收到的现金		11,351,171.32	12,482,525.29
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		589.00	
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额			
收到其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流入小计		4,050,952,060.32	4,297,482,525.29
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		206,420,567.67	71,123,767.03
投资支付的现金		4,888,550,300.00	4,409,300,000.00
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额			
支付其他与投资活动有关的现金			
投资活动现金流出小计		5,094,970,867.67	4,480,423,767.03
投资活动产生的现金流量净额		-1,044,018,807.35	-182,941,241.74
三、筹资活动产生的现金流量:			
吸收投资收到的现金		2,373,257,236.23	
取得借款收到的现金		2,000,000.00	
收到其他与筹资活动有关的现金		127,563,120.64	13,194,763.19
筹资活动现金流入小计		2,502,820,356.87	13,194,763.19
偿还债务支付的现金		1,000,000.00	40,000,000.00
分配股利、利润或偿付利息支		42,775.00	1,264,516.64

付的现金			
支付其他与筹资活动有关的现金		1,105,636,212.16	20,611,605.41
筹资活动现金流出小计		1,106,678,987.16	61,876,122.05
筹资活动产生的现金流量净额		1,396,141,369.71	-48,681,358.86
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响			
五、现金及现金等价物净增加额		698,866,933.91	93,528,967.61
加：期初现金及现金等价物余额		293,380,351.95	199,851,384.34
六、期末现金及现金等价物余额		992,247,285.86	293,380,351.95

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

合并所有者权益变动表
2021 年 1—12 月

单位:元 币种:人民币

项目	2021 年度													少数 股东 权益	所有者权益合计
	归属于母公司所有者权益														
	实收资本(或股 本)	其他权益工具			资本公积	减: 库存 股	其他综合收 益	专项 储备	盈余公积	一 般 风 险 准 备	未分配利润	其他	小计		
	优 先 股	永 续 债	其 他												
一、上年年末 余额	360,000,000.00				175,539,176.56		-9,136,679.74		32,619,786.18		192,462,260.87		751,484,543.87		751,484,543.87
加: 会计政策 变更															
前期差 错更正															
同一控 制下企业合 并															
其他															
二、本年期初 余额	360,000,000.00				175,539,176.56		-9,136,679.74		32,619,786.18		192,462,260.87		751,484,543.87		751,484,543.87
三、本期增减 变动金额(减 少以“-” 号填列)	63,600,000.00				2,297,822,358.10		-268,658.05		41,761,849.39		404,096,759.65		2,807,012,309.09		2,807,012,309.09
(一) 综合收 益总额							-268,658.05				445,858,609.04		445,589,950.99		445,589,950.99
(二) 所有者 投入和减少 资本	63,600,000.00				2,297,822,358.10								2,361,422,358.10		2,361,422,358.10
1. 所有者投 入的普通股	63,600,000.00				2,297,074,844.46								2,360,674,844.46		2,360,674,844.46
2. 其他权益															

2021 年年度报告

1. 本期提取													
2. 本期使用													
(六) 其他													
四、本期期末余额	423,600,000.00			2,473,361,534.66		-9,405,337.79		74,381,635.57		596,559,020.52		3,558,496,852.96	3,558,496,852.96

项目	2020 年度													少数股东权益	所有者权益合计
	归属于母公司所有者权益														
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他	小计		
优先股		永续债	其他												
一、上年年末余额	134,526,476.00				416,340,999.86		-9,250,931.81				-132,934,213.52		408,682,330.53	-35,219.78	408,647,110.75
加：会计政策变更															
前期差错更正															
同一控制下企业合并															
其他															
二、本年期初余额	134,526,476.00				416,340,999.86		-9,250,931.81				-132,934,213.52		408,682,330.53	-35,219.78	408,647,110.75
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）	225,473,524.00				-240,801,823.30		114,252.07		32,619,786.18		325,396,474.39		342,802,213.34	35,219.78	342,837,433.12
（一）综合收益总额							114,252.07				343,324,269.19		343,438,521.26	-1,500,926.21	341,937,595.05
（二）所有者投入和减少资本					-636,307.92								-636,307.92	1,536,145.99	899,838.07
1. 所有者投入的普通股														100,000.00	100,000.00
2. 其他权益工具持有者投入资本															
3. 股份支付计入所有者权益的金额					899,838.07								899,838.07		899,838.07
4. 其他					-1,536,145.99								-1,536,145.99	1,436,145.99	-100,000.00

2021 年年度报告

(三) 利润分配								32,619,786.18		-32,619,786.18				
1. 提取盈余公积								32,619,786.18		-32,619,786.18				
2. 提取一般风险准备														
3. 对所有者(或股东)的分配														
4. 其他														
(四) 所有者权益内部结转	225,473,524.00				-240,165,515.38					14,691,991.38	0.00		0.00	0.00
1. 资本公积转增资本(或股本)	225,473,524.00				-225,473,524.00									
2. 盈余公积转增资本(或股本)														
3. 盈余公积弥补亏损														
4. 设定受益计划变动额结转留存收益														
5. 其他综合收益结转留存收益														
6. 其他					-14,691,991.38					14,691,991.38				0.00
(五) 专项储备														
1. 本期提取														
2. 本期使用														
(六) 其他														
四、本期期末余额	360,000,000.00				175,539,176.56		-9,136,679.74	32,619,786.18		192,462,260.87		751,484,543.87		751,484,543.87

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

母公司所有者权益变动表
2021 年 1—12 月

单位:元 币种:人民币

项目	2021 年度										
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年年末余额	360,000,000.00				177,075,322.55				32,619,786.18	293,578,075.59	863,273,184.32
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	360,000,000.00				177,075,322.55				32,619,786.18	293,578,075.59	863,273,184.32
三、本期增减变动金额 (减少以“-”号填列)	63,600,000.00				2,297,822,358.10				41,761,849.39	375,856,644.55	2,779,040,852.04
(一)综合收益总额										417,618,493.94	417,618,493.94
(二)所有者投入和减少资本	63,600,000.00				2,297,822,358.10						2,361,422,358.10
1.所有者投入的普通股	63,600,000.00				2,297,074,844.46						2,360,674,844.46
2.其他权益工具持有者投入资本											
3.股份支付计入所有者权益的金额					747,513.64						747,513.64
4.其他											
(三)利润分配									41,761,849.39	-41,761,849.39	
1.提取盈余公积									41,761,849.39	-41,761,849.39	
2.对所有者(或股东)的分配											
3.其他											
(四)所有者权益内部结转											
1.资本公积转增资本(或股本)											
2.盈余公积转增资本(或股本)											

3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额 结转留存收益											
5. 其他综合收益结转留 存收益											
6. 其他											
(五) 专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
(六) 其他											
四、本期期末余额	423,600,000.00				2,474,897,680.65				74,381,635.57	669,434,720.14	3,642,314,036.36

项目	2020 年度										
	实收资本 (或股本)	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他							
一、上年年末余额	134,526,476.00				416,340,999.86					-56,560,798.37	494,306,677.49
加：会计政策变更											
前期差错更正											
其他											
二、本年期初余额	134,526,476.00				416,340,999.86					-56,560,798.37	494,306,677.49
三、本期增减变动金额(减少以“-”号填列)	225,473,524.00				-239,265,677.31			32,619,786.18	350,138,873.96	368,966,506.83	368,966,506.83
(一) 综合收益总额									368,066,668.76	368,066,668.76	368,066,668.76
(二) 所有者投入和减少资本					899,838.07						899,838.07
1. 所有者投入的普通股											
2. 其他权益工具持有者投入资本											
3. 股份支付计入所有者权益的金额					899,838.07						899,838.07
4. 其他											
(三) 利润分配								32,619,786.18	-32,619,786.18		
1. 提取盈余公积								32,619,786.18	-32,619,786.18		
2. 对所有者(或股东)的分配											
3. 其他											
(四) 所有者权益内部结转	225,473,524.00				-240,165,515.38					14,691,991.38	
1. 资本公积转增资本(或股本)	225,473,524.00				-225,473,524.00						
2. 盈余公积转增资本(或股本)											
3. 盈余公积弥补亏损											
4. 设定受益计划变动额结											

2021 年年度报告

转留存收益											
5. 其他综合收益结转留存收益											
6. 其他					-14,691,991.38					14,691,991.38	
(五) 专项储备											
1. 本期提取											
2. 本期使用											
(六) 其他											
四、本期期末余额	360,000,000.00				177,075,322.55				32,619,786.18	293,578,075.59	863,273,184.32

公司负责人：丁兆

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：梁多辉

三、公司基本情况

1. 公司概况

√适用 □不适用

四川汇宇制药股份有限公司（以下简称公司或本公司）前身系原四川汇宇制药有限公司（以下简称汇宇制药有限公司），汇宇制药有限公司系由浙江茂源神华药业有限公司、丁兆、王晓鹏、余波共同出资组建，于2010年10月12日在内江市工商行政管理局登记注册，总部位于四川省内江市。公司现持有统一社会信用代码为91511000563254776P的营业执照，注册资本42,360.00万元，股份总数42,360万股（每股面值1元）。其中，有限售条件的流通股份A股373,907,046股；无限售条件的流通股份A股49,692,954股。公司股票已于2021年10月26日在上海证券交易所挂牌交易。

本公司属医药制药行业。主要经营活动为抗肿瘤注射剂的研发、生产和销售。产品主要有：注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、注射用阿扎胞苷等。

本财务报表业经公司2022年4月6日第一届第二十二次董事会批准对外报出。

2. 合并财务报表范围

√适用 □不适用

本公司将四川汇宇海玥医药科技有限公司、Seacross Pharmaceuticals Limited 和四川汇宇药物研究有限公司等10家子公司纳入本期合并财务报表范围。

合并范围子公司	备注
四川汇宇海玥医药科技有限公司	
成都汇宇生物技术有限公司	
四川汇宇汇昕医药科技有限公司	2022年1月17日更名为四川汇昕医药科技有限公司
四川汇宇药物研究有限公司	
海玥药业（四川）有限公司	
四川汇宇药业科技有限公司	
四川泽宇药业有限公司	
Seacross Pharmaceuticals Limited	
Seacross Pharma (Europe) Limited	
Uni Solidarity Limited	2021年7月27日注销

四、财务报表的编制基础

1. 编制基础

本公司财务报表以持续经营为编制基础。

2. 持续经营

√适用 □不适用

本公司不存在导致对报告期末起12个月内的持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

√适用 □不适用

重要提示：本公司根据实际生产经营特点针对金融工具减值、存货可变现净值、固定资产折旧、使用权资产折旧、无形资产摊销、收入确认等交易或事项制定了具体会计政策和会计估计。

1. 遵循企业会计准则的声明

本公司所编制的财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了公司的财务状况、经营成果、股东权益变动和现金流量等有关信息。

2. 会计期间

本公司会计年度自公历1月1日起至12月31日止。

3. 营业周期

适用 不适用

公司经营业务的营业周期较短，以 12 个月作为资产和负债的流动性划分标准。

4. 记账本位币

本公司的记账本位币为人民币。

Seacross Pharmaceuticals Limited 等境外子公司从事境外经营，选择其经营所处的主要经济环境中的货币为记账本位币。

5. 同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

适用 不适用

1. 同一控制下企业合并的会计处理方法

公司在企业合并中取得的资产和负债，按照合并日被合并方在最终控制方合并财务报表中的账面价值计量。公司按照被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值份额与支付的合并对价账面价值或发行股份面值总额的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

2. 非同一控制下企业合并的会计处理方法

公司在购买日对合并成本大于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，确认为商誉；如果合并成本小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额，首先对取得的被购买方各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值以及合并成本的计量进行复核，经复核后合并成本仍小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的，其差额计入当期损益。

6. 合并财务报表的编制方法

适用 不适用

母公司将其控制的所有子公司纳入合并财务报表的合并范围。合并财务报表以母公司及其子公司的财务报表为基础，根据其他有关资料，由母公司按照《企业会计准则第 33 号——合并财务报表》编制。

7. 合营安排分类及共同经营会计处理方法

适用 不适用

8. 现金及现金等价物的确定标准

列示于现金流量表中的现金是指库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金等价物是指企业持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

9. 外币业务和外币报表折算

适用 不适用

1. 外币业务折算

外币交易在初始确认时，采用交易发生日即期汇率的近似汇率折算为人民币金额。资产负债表日，外币货币性项目采用资产负债表日即期汇率折算，因汇率不同而产生的汇兑差额，除与购建符合资本化条件资产有关的外币专门借款本金及利息的汇兑差额外，计入当期损益；以历史成本计量的外币非货币性项目仍采用交易发生日的即期汇率折算，不改变其人民币金额；以公允价值计量的外币非货币性项目，采用公允价值确定日的即期汇率折算，差额计入当期损益或其他综合收益。

2. 外币财务报表折算

资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算；所有者权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用交易发生日的即期汇率折算；利润表中的收入和费用项目，采用年度平均汇率折算。按照上述折算产生的外币财务报表折算差额，计入其他综合收益。

10. 金融工具

适用 不适用

10.1. 金融资产和金融负债的分类

金融资产在初始确认时划分为以下三类：(1) 以摊余成本计量的金融资产；(2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产；(3) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

金融负债在初始确认时划分为以下四类：(1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债；(2) 金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债；(3) 不属于上述(1)或(2)的财务担保合同，以及不属于上述(1)并以低于市场利率贷款的贷款承诺；(4) 以摊余成本计量的金融负债。

10.2. 金融资产和金融负债的确认依据、计量方法和终止确认条件

(1) 金融资产和金融负债的确认依据和初始计量方法

公司成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产或金融负债。初始确认金融资产或金融负债时，按照公允价值计量；对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产和金融负债，相关交易费用直接计入当期损益；对于其他类别的金融资产或金融负债，相关交易费用计入初始确认金额。但是，公司初始确认的应收账款未包含重大融资成分或公司不考虑未超过一年的合同中的融资成分的，按照《企业会计准则第 14 号——收入》所定义的交易价格进行初始计量。

(2) 金融资产的后续计量方法

1) 以摊余成本计量的金融资产

采用实际利率法，按照摊余成本进行后续计量。以摊余成本计量且不属于任何套期关系的一部分的金融资产所产生的利得或损失，在终止确认、重分类、按照实际利率法摊销或确认减值时，计入当期损益。

2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资

采用公允价值进行后续计量。采用实际利率法计算的利息、减值损失或利得及汇兑损益计入当期损益，其他利得或损失计入其他综合收益。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入当期损益。

3) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的权益工具投资

采用公允价值进行后续计量。获得的股利（属于投资成本收回部分的除外）计入当期损益，其他利得或损失计入其他综合收益。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

4) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

采用公允价值进行后续计量，产生的利得或损失（包括利息和股利收入）计入当期损益，除非该金融资产属于套期关系的一部分。

(3) 金融负债的后续计量方法

1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

此类金融负债包括交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具）和指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债。对于此类金融负债以公允价值进行后续计量。因公司自身信用风险变动引起的指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债的公允价值变动金额计入其他综合收益，除非该处理会造成或扩大损益中的会计错配。此类金融负债产生的其他利得或损失（包括利息费用、除因公司自身信用风险变动引起的公允价值变动）计入当期损益，除非该金融负债属于套期关系的一部分。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

2) 金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债

按照《企业会计准则第 23 号——金融资产转移》相关规定进行计量。

3) 不属于上述 1) 或 2) 的财务担保合同，以及不属于上述 1) 并以低于市场利率贷款的贷款承诺

在初始确认后按照下列两项金额之中的较高者进行后续计量：① 按照金融工具的减值规定确定的损失准备金额；② 初始确认金额扣除按照《企业会计准则第 14 号——收入》相关规定所确定的累计摊销额后的余额。

4) 以摊余成本计量的金融负债

采用实际利率法以摊余成本计量。以摊余成本计量且不属于任何套期关系的一部分的金融负债所产生的利得或损失，在终止确认、按照实际利率法摊销时计入当期损益。

(4) 金融资产和金融负债的终止确认

1) 当满足下列条件之一时，终止确认金融资产：

① 收取金融资产现金流量的合同权利已终止；

② 金融资产已转移，且该转移满足《企业会计准则第 23 号——金融资产转移》关于金融资产终止确认的规定。

2) 当金融负债（或其一部分）的现时义务已经解除时，相应终止确认该金融负债（或该部分金融负债）。

10.3. 金融资产转移的确认依据和计量方法

公司转移了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，终止确认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，继续确认所转移的金融资产。公司既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，分别下列情况处理：(1) 未保留对该金融资产控制的，终止确认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；(2) 保留了对该金融资产控制的，按照继续涉入所转移金融资产的程度确认有关金融资产，并相应确认有关负债。

金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：(1) 所转移金融资产在终止确认日的账面价值；(2) 因转移金融资产而收到的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资）之和。转移了金融资产的一部分，且该被转移部分整体满足终止确认条件的，将转移前金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和继续确认部分之间，按照转移日各自的相对公允价值进行分摊，并将下列两项金额的差额计入当期损益：(1) 终止确认部分的账面价值；(2) 终止确认部分的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资）之和。

10.4. 金融资产和金融负债的公允价值确定方法

公司采用在当前情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术确定相关金融资产和金融负债的公允价值。公司将估值技术使用的输入值分以下层级，并依次使用：

(1) 第一层次输入值是在计量日能够取得的相同资产或负债在活跃市场上未经调整的报价；

(2) 第二层次输入值是除第一层次输入值外相关资产或负债直接或间接可观察的输入值，包括：活跃市场中类似资产或负债的报价；非活跃市场中相同或类似资产或负债的报价；除报价以外的其他可观察输入值，如在正常报价间隔期间可观察的利率和收益率曲线等；市场验证的输入值等；

(3) 第三层次输入值是相关资产或负债的不可观察输入值，包括不能直接观察或无法由可观察市场数据验证的利率、股票波动率、企业合并中承担的弃置义务的未来现金流量、使用自身数据作出的财务预测等。

10.5. 金融工具减值

(1) 金融工具减值计量和会计处理

公司以预期信用损失为基础，对以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资、合同资产、租赁应收款、分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债以外的贷款承诺、不属于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债或不属于金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债的财务担保合同进行减值处理并确认损失准备。

预期信用损失，是指以发生违约的风险为权重的金融工具信用损失的加权平均值。信用损失，是指公司按照原实际利率折现的、根据合同应收的所有合同现金流量与预期收取的所有现金流量之间的差额，即全部现金短缺的现值。其中，对于公司购买或源生的已发生信用减值的金融资产，按照该金融资产经信用调整的实际利率折现。

对于购买或源生的已发生信用减值的金融资产，公司在资产负债表日仅将自初始确认后整个存续期内预期信用损失的累计变动确认为损失准备。

对于由《企业会计准则第 14 号——收入》规范的交易形成的应收款项及合同资产，公司运用简化计量方法，按照相当于整个存续期内的预期信用损失金额计量损失准备。

除上述计量方法以外的金融资产，公司在每个资产负债表日评估其信用风险自初始确认后是否已经显著增加。如果信用风险自初始确认后已显著增加，公司按照整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备；如果信用风险自初始确认后未显著增加，公司按照该金融工具未来 12 个月内预期信用损失的金额计量损失准备。

公司利用可获得的合理且有依据的信息，包括前瞻性信息，通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。

于资产负债表日，若公司判断金融工具只具有较低的信用风险，则假定该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

公司以单项金融工具或金融工具组合为基础评估预期信用风险和计量预期信用损失。当以金融工具组合为基础时，公司以共同风险特征为依据，将金融工具划分为不同组合。

公司在每个资产负债表日重新计量预期信用损失，由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。对于以摊余成本计量的金融资产，损失准备抵减该金融资产在资产负债表中列示的账面价值；对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债权投资，公司在其他综合收益中确认其损失准备，不抵减该金融资产的账面价值。

(2)按组合评估预期信用风险和计量预期信用损失的金融工具

项 目	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
其他应收款——合并范围内关联往来组合	款项性质	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来12个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失
其他应收款——应收出口退税款组合		
其他应收款——账龄组合	账龄	

(3) 按组合计量预期信用损失的应收款项及合同资产

1) 具体组合及计量预期信用损失的方法

项 目	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
应收账款——账龄组合	账龄	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，编制应收账款账龄与整个存续期预期信用损失率对照表，计算预期信用损失
应收账款——合并范围内关联方款项组合	客户性质	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失

2) 应收账款——账龄组合的账龄与整个存续期预期信用损失率对照表

账 龄	应收账款预期信用损失率 (%)
1 年以内 (含, 下同)	5.00
1-2 年	10.00
2-3 年	50.00
3 年以上	100.00

10.6 金融资产和金融负债的抵销

金融资产和金融负债在资产负债表内分别列示，不相互抵销。但同时满足下列条件的，公司以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：(1) 公司具有抵销已确认金额的法定权利，且该种法定权利是当前可执行的；(2) 公司计划以净额结算，或同时变现该金融资产和清偿该金融负债。不满足终止确认条件的金融资产转移，公司不对已转移的金融资产和相关负债进行抵销。

11. 应收票据

应收票据的预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

12. 应收账款

应收账款的预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

详见本节财务报告五、10 金融工具

13. 应收款项融资

适用 不适用

14. 其他应收款

其他应收款预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

详见本节财务报告五、10 金融工具

15. 存货

适用 不适用

15.1 存货的分类

存货包括在日常活动中持有以备出售的产成品或商品、处在生产过程中的在产品、在生产过程或提供劳务过程中耗用的材料和物料等。

15.2 发出存货的计价方法

发出库存商品采用个别计价法，发出其余存货采用月末一次加权平均法。

15.3 存货可变现净值的确定依据

资产负债表日，存货采用成本与可变现净值孰低计量，按照单个存货成本高于可变现净值的差额计提存货跌价准备。直接用于出售的存货，在正常生产经营过程中以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值；需要经过加工的存货，在正常生产经营过程中以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值；资产负债表日，同一项存货中一部分有合同价格约定、其他部分不存在合同价格的，分别确定其可变现净值，并与其对应的成本进行比较，分别确定存货跌价准备的计提或转回的金额。

公司产品有效期为 1.5 至 3 年，公司在确定产成品可变现净值时充分考虑了产品的有效期对可变现净值的影响，其中：（1）对剩余有效期 6 个月（含 6 个月）的产成品的可变现净值确定为零；（2）对剩余有效期 6 个月到 1 年（含 1 年）的产成品的可变现净值按存货账面余额的 50% 确定。

15.4 存货的盘存制度

存货的盘存制度为永续盘存制。

15.5 低值易耗品和包装物的摊销方法

(1) 低值易耗品

按照一次转销法进行摊销。

(2) 包装物

按照一次转销法进行摊销。

16. 合同资产

(1). 合同资产的确认方法及标准

适用 不适用

公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。公司将同一合同下的合同资产和合同负债相互抵销后以净额列示。

公司将拥有的、无条件（即，仅取决于时间流逝）向客户收取对价的权利作为应收款项列示，将已向客户转让商品而有权收取对价的权利（该权利取决于时间流逝之外的其他因素）作为合同资产列示。

与合同成本有关的资产包括合同取得成本和合同履约成本。

公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。如果合同取得成本的摊销期限不超过一年，在发生时直接计入当期损益。

公司为履行合同发生的成本，不适用存货、固定资产或无形资产等相关准则的规范范围且同时满足下列条件的，作为合同履约成本确认为一项资产：

1. 该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关，包括直接人工、直接材料、制造费用（或类似费用）、明确由客户承担的成本以及仅因该合同而发生的其他成本；
2. 该成本增加了公司未来用于履行履约义务的资源；
3. 该成本预期能够收回。

公司对于与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销，计入当期损益。

(2). 合同资产预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

如果与合同成本有关的资产的账面价值高于因转让与该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本，公司对超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失。以前期间减值的因素之后发生变化，使得转让该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本高于该资产账面价值的，转回原已计提的资产减值准备，并计入当期损益，但转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下该资产在转回日的账面价值。

17. 持有待售资产

适用 不适用

18. 债权投资

(1). 债权投资预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

19. 其他债权投资

(1). 其他债权投资预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

20. 长期应收款

(1). 长期应收款预期信用损失的确定方法及会计处理方法

适用 不适用

21. 长期股权投资

适用 不适用

21.1 共同控制、重大影响的判断

按照相关约定对某项安排存在共有的控制，并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策，认定为共同控制。对被投资单位的财务和经营政策有参与决策的权力，但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定，认定为重大影响。

21.2 投资成本的确定

(1) 同一控制下的企业合并形成的，合并方以支付现金、转让非现金资产、承担债务或发行权益性证券作为合并对价的，在合并日按照取得被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额作为其初始投资成本。长期股权投资初始投资成本与支付的合并对价的账面价值或发行股份的面值总额之间的差额调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。公司通过多次交易分步实现同一控制下企业合并形成的长期股权投资，判断是否属于“一揽子交易”。属于“一揽子交易”的，把各项交易作为一项取得控制权的交易进行会计处理。不属于“一揽子交易”的，在合并日，根据合并后应享有被合并方净资产在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额确定初始投资成本。合并日长期股权投资的初始投资成本，与达到合并前的长期股权投资账面价值加上合并日进一步取得股份新支付对价的账面价值之和的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

(2) 非同一控制下的企业合并形成的，在购买日按照支付的合并对价的公允价值作为其初始投资成本。

公司通过多次交易分步实现非同一控制下企业合并形成的长期股权投资，区分个别财务报表和合并财务报表进行相关会计处理：

1) 在个别财务报表中,按照原持有的股权投资的账面价值加上新增投资成本之和,作为改按成本法核算的初始投资成本。

2) 在合并财务报表中,判断是否属于“一揽子交易”。属于“一揽子交易”的,把各项交易作为一项取得控制权的交易进行会计处理。不属于“一揽子交易”的,对于购买日之前持有的被购买方的股权,按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量,公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益;购买日之前持有的被购买方的股权涉及权益法核算下的其他综合收益等的,与其相关的其他综合收益等转为购买日所属当期收益。但由于被投资方重新计量设定受益计划净负债或净资产变动而产生的其他综合收益除外。

(3) 除企业合并形成以外的:以支付现金取得的,按照实际支付的购买价款作为其初始投资成本;以发行权益性证券取得的,按照发行权益性证券的公允价值作为其初始投资成本;以债务重组方式取得的,按《企业会计准则第12号——债务重组》确定其初始投资成本;以非货币性资产交换取得的,按《企业会计准则第7号——非货币性资产交换》确定其初始投资成本。

21.3 后续计量及损益确认方法

对被投资单位实施控制的长期股权投资采用成本法核算;对联营企业和合营企业的长期股权投资,采用权益法核算。

21.4 通过多次交易分步处置对子公司投资至丧失控制权的处理方法

(1) 个别财务报表

对处置的股权,其账面价值与实际取得价款之间的差额,计入当期损益。对于剩余股权,对被投资单位仍具有重大影响或者与其他方一起实施共同控制的,转为权益法核算;不能再对被投资单位实施控制、共同控制或重大影响的,按照《企业会计准则第22号——金融工具确认和计量》的相关规定进行核算。

(2) 合并财务报表

1) 通过多次交易分步处置对子公司投资至丧失控制权,且不属于“一揽子交易”的

在丧失控制权之前,处置价款与处置长期股权投资相对应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额,调整资本公积(资本溢价),资本溢价不足冲减的,冲减留存收益。

丧失对原子公司控制权时,对于剩余股权,按照其在丧失控制权日的公允价值进行重新计量。处置股权取得的对价与剩余股权公允价值之和,减去按原持股比例计算应享有原有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产的份额之间的差额,计入丧失控制权当期的投资收益,同时冲减商誉。与原有子公司股权投资相关的其他综合收益等,应当在丧失控制权时转为当期投资收益。

2) 通过多次交易分步处置对子公司投资至丧失控制权,且属于“一揽子交易”的

将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理。但是,在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投资对应的享有该子公司净资产份额的差额,在合并财务报表中确认为其他综合收益,在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。

22. 投资性房地产

不适用

23. 固定资产

(1). 确认条件

适用 不适用

固定资产是指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有的,使用年限超过一个会计年度的有形资产。固定资产在同时满足经济利益很可能流入、成本能够可靠计量时予以确认。

(2). 折旧方法

适用 不适用

类别	折旧方法	折旧年限(年)	残值率	年折旧率
房屋及建筑物	年限平均法	15-25	5%	3.80-6.33%
机械设备	年限平均法	10	5%	9.50%
电子仪器	年限平均法	3-8	0、5%	11.88-33.33%
运输工具	年限平均法	6	5%	15.83%
家具及办公设备	年限平均法	2-7	0、5%	13.57-50.00%

(3). 融资租入固定资产的认定依据、计价和折旧方法

□适用 √不适用

24. 在建工程

√适用 □不适用

(1) 在建工程同时满足经济利益很可能流入、成本能够可靠计量则予以确认。在建工程按建造该项资产达到预定可使用状态前所发生的实际成本计量。

(2) 在建工程达到预定可使用状态时，按工程实际成本转入固定资产。已达到预定可使用状态但尚未办理竣工决算的，先按估计价值转入固定资产，待办理竣工决算后再按实际成本调整原暂估价值，但不再调整原已计提的折旧。

25. 借款费用

√适用 □不适用

25.1 借款费用资本化的确认原则

公司发生的借款费用，可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或者生产的，予以资本化，计入相关资产成本；其他借款费用，在发生时确认为费用，计入当期损益。

25.2 借款费用资本化期间

(1) 当借款费用同时满足下列条件时，开始资本化：1) 资产支出已经发生；2) 借款费用已经发生；3) 为使资产达到预定可使用或可销售状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

(2) 若符合资本化条件的资产在购建或者生产过程中发生非正常中断，并且中断时间连续超过 3 个月，暂停借款费用的资本化；中断期间发生的借款费用确认为当期费用，直至资产的购建或者生产活动重新开始。

(3) 当所购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或可销售状态时，借款费用停止资本化。

25.3 借款费用资本化率以及资本化金额

为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入专门借款的，以专门借款当期实际发生的利息费用（包括按照实际利率法确定的折价或溢价的摊销），减去将尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或进行暂时性投资取得的投资收益后的金额，确定应予资本化的利息金额；为购建或者生产符合资本化条件的资产占用了一般借款的，根据累计资产支出超过专门借款的资产支出加权平均数乘以占用一般借款的资本化率，计算确定一般借款应予资本化的利息金额。

26. 生物资产

□适用 √不适用

27. 油气资产

□适用 √不适用

28. 使用权资产

√适用 □不适用

详见本节财务报告五.42 租赁

29. 无形资产**(1). 计价方法、使用寿命、减值测试**

√适用 □不适用

无形资产包括土地使用权、药品注册批件等，按成本进行初始计量。

使用寿命有限的无形资产，在使用寿命内按照与该项无形资产有关的经济利益的预期实现方式系统合理地摊销，无法可靠确定预期实现方式的，采用直线法摊销。具体年限如下：

项 目	摊销年限（年）
土地使用权	50
药品注册批件	3、5

项 目	摊销年限（年）
软件	3

(2). 内部研究开发支出会计政策

√适用 □不适用

内部研究开发项目研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。内部研究开发项目开发阶段的支出，同时满足下列条件的，确认为无形资产：(1) 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；(2) 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；(3) 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能证明其有用性；(4) 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；(5) 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

公司划分内部研究开发项目研究阶段支出和开发阶段支出的具体标准：

(1) 自行或委托研发项目

1) 对于 I 类新药研发项目，自开展实质性 III 期临床试验阶段开始资本化；对于 II 期临床试验支持上市申请的新药研发项目，自开始开展实质性 II 期临床试验阶段开始资本化。

2) 对于 2 类新药研发项目，自开展实质性 III 期确证性试验阶段开始资本化；对于不需开展 III 期确证性试验的自取得临床试验默示许可以后的支出予以资本化，如经沟通交流会议免临床试验的项目，相关研发支出全部费用化。

3) 对于仿制药研发项目，需开展临床试验的，自取得临床试验默示许可或 BE 备案以后的支出予以资本化；无需开展临床试验的仿制药，相关研发支出全部费用化。

4) 对于医疗器械项目，需要临床审批的自获得临床批件以后的支出予以资本化，不需要临床审批的自取得伦理委员会意见以后的支出予以资本化；医疗器械类免临床评价的项目，相关研发支出全部费用化。

(2) 外购研发项目

相关支出比照自行研发或委托研发区分研究阶段支出与开发阶段支出进行处理。

30. 长期资产减值

√适用 □不适用

对长期股权投资、固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产等长期资产，在资产负债表日有迹象表明发生减值的，估计其可收回金额。对因企业合并所形成的商誉和使用寿命不确定的无形资产，无论是否存在减值迹象，每年都进行减值测试。商誉结合与其相关的资产组或者资产组组合进行减值测试。

若上述长期资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额确认资产减值准备并计入当期损益。

31. 长期待摊费用

√适用 □不适用

长期待摊费用为已经发生应由本期及以后各期负担的分摊期限在一年以上的各项费用。摊销方法为在预计使用年限内按照受益期平均摊销。

32. 合同负债

(1). 合同负债的确认方法

√适用 □不适用

公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。公司将同一合同下的合同资产和合同负债相互抵销后以净额列示。

公司将拥有的、无条件(即，仅取决于时间流逝)向客户收取对价的权利作为应收款项列示，将已向客户转让商品而有权收取对价的权利(该权利取决于时间流逝之外的其他因素)作为合同资产列示。

公司将已收或应收客户对价而应向客户转让商品的义务作为合同负债列示。

33. 职工薪酬

(1). 短期薪酬的会计处理方法

√适用 □不适用

在职工为公司提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(2). 离职后福利的会计处理方法

√适用 □不适用

离职后福利分为设定提存计划和设定受益计划。

(1) 在职工为公司提供服务的会计期间，根据设定提存计划计算的应缴存金额确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(2) 对设定受益计划的会计处理通常包括下列步骤：

1) 根据预期累计福利单位法，采用无偏且相互一致的精算假设对有关人口统计变量和财务变量等作出估计，计量设定受益计划所产生的义务，并确定相关义务的所属期间。同时，对设定受益计划所产生的义务予以折现，以确定设定受益计划义务的现值和当期服务成本；

2) 设定受益计划存在资产的，将设定受益计划义务现值减去设定受益计划资产公允价值所形成的赤字或盈余确认为一项设定受益计划净负债或净资产。设定受益计划存在盈余的，以设定受益计划的盈余和资产上限两项的孰低者计量设定受益计划净资产；

3) 期末，将设定受益计划产生的职工薪酬成本确认为服务成本、设定受益计划净负债或净资产的利息净额以及重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动等三部分，其中服务成本和设定受益计划净负债或净资产的利息净额计入当期损益或相关资产成本，重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动计入其他综合收益，并且在后续会计期间不允许转回至损益，但可以在权益范围内转移这些在其他综合收益确认的金额。

(3). 辞退福利的会计处理方法

√适用 □不适用

向职工提供的辞退福利，在下列两者孰早日确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益：(1) 公司不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时；(2) 公司确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

(4). 其他长期职工福利的会计处理方法

√适用 □不适用

向职工提供的其他长期福利，符合设定提存计划条件的，按照设定提存计划的有关规定进行会计处理；除此之外的其他长期福利，按照设定受益计划的有关规定进行会计处理，为简化相关会计处理，将其产生的职工薪酬成本确认为服务成本、其他长期职工福利净负债或净资产的利息净额以及重新计量其他长期职工福利净负债或净资产所产生的变动等组成项目的总净额计入当期损益或相关资产成本

34. 租赁负债

√适用 □不适用

详见本节财务报告五.42 租赁

35. 预计负债

√适用 □不适用

(1) 因对外提供担保、诉讼事项、产品质量保证、亏损合同等或有事项形成的义务成为公司承担的现时义务，履行该义务很可能导致经济利益流出公司，且该义务的金额能够可靠的计量时，公司将该项义务确认为预计负债。

(2) 公司按照履行相关现时义务所需支出的最佳估计数对预计负债进行初始计量，并在资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核。

36. 股份支付

√适用 □不适用

36.1 股份支付的种类

包括以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。

36.2 实施、修改、终止股份支付计划的相关会计处理

(1) 以权益结算的股份支付

授予后立即可行权的换取职工服务的以权益结算的股份支付，在授予日按照权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应调整资本公积。完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的换取职工服务的以权益结算的股份支付，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权权益工具数量的最佳估计为基础，按权益工具授予日的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应调整资本公积。

换取其他方服务的权益结算的股份支付，如果其他方服务的公允价值能够可靠计量的，按照其他方服务在取得日的公允价值计量；如果其他方服务的公允价值不能可靠计量，但权益工具的公允价值能够可靠计量的，按照权益工具在服务取得日的公允价值计量，计入相关成本或费用，相应增加所有者权益。

(2) 以现金结算的股份支付

授予后立即可行权的换取职工服务的以现金结算的股份支付，在授予日按公司承担负债的公允价值计入相关成本或费用，相应增加负债。完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的换取职工服务的以现金结算的股份支付，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权情况的最佳估计为基础，按公司承担负债的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用和相应的负债。

(3) 修改、终止股份支付计划

如果修改增加了所授予的权益工具的公允价值，公司按照权益工具公允价值的增加相应地确认取得服务的增加；如果修改增加了所授予的权益工具的数量，公司将增加的权益工具的公允价值相应地确认为取得服务的增加；如果公司按照有利于职工的方式修改可行权条件，公司在处理可行权条件时，考虑修改后的可行权条件。

如果修改减少了授予的权益工具的公允价值，公司继续以权益工具在授予日的公允价值为基础，确认取得服务的金额，而不考虑权益工具公允价值的减少；如果修改减少了授予的权益工具的数量，公司将减少部分作为已授予的权益工具的取消来进行处理；如果以不利于职工的方式修改了可行权条件，在处理可行权条件时，不考虑修改后的可行权条件。

如果公司在等待期内取消了所授予的权益工具或结算了所授予的权益工具（因未满足可行权条件而被取消的除外），则将取消或结算作为加速可行权处理，立即确认原本在剩余等待期内确认的金额。

37. 优先股、永续债等其他金融工具

适用 不适用

38. 收入

(1). 收入确认和计量所采用的会计政策

适用 不适用

38.1 收入确认原则

于合同开始日，公司对合同进行评估，识别合同所包含的各单项履约义务，并确定各单项履约义务是在某一时段内履行，还是在某一时点履行。

满足下列条件之一时，属于在某一时段内履行履约义务，否则，属于在某一时点履行履约义务：

- (1) 客户在公司履约的同时即取得并消耗公司履约所带来的经济利益；
- (2) 客户能够控制公司履约过程中在建商品；
- (3) 公司履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且公司在整个合同期间内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时段内履行的履约义务，公司在该段时间内按照履约进度确认收入。履约进度不能合理确定时，已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。对于在某一时点履行的履约义务，在客户取得相关商品或服务控制权时点确认收入。在判断客户是否已取得商品控制权时，公司考虑下列迹象：

- (1) 公司就该商品享有现时收款权利，即客户就该商品负有现时付款义务；
- (2) 公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权；

- (3) 公司已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品；
- (4) 公司已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬；
- (5) 客户已接受该商品；
- (6) 其他表明客户已取得商品控制权的迹象。

38.2 收入计量原则

(1) 公司按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。交易价格是公司因向客户转让商品或服务而预期有权收取的对价金额，不包括代第三方收取的款项以及预期将退还给客户的款项。

(2) 合同中存在可变对价的，公司按照期望值或最可能发生金额确定可变对价的最佳估计数，但包含可变对价的交易价格，不超过在相关不确定性消除时累计已确认收入极可能不会发生重大转回的金额。

(3) 合同中存在重大融资成分的，公司按照假定客户在取得商品或服务控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格。该交易价格与合同对价之间的差额，在合同期间内采用实际利率法摊销。合同开始日，公司预计客户取得商品或服务控制权与客户支付价款间隔不超过一年的，不考虑合同中存在的重大融资成分。

(4) 合同中包含两项或多项履约义务的，公司于合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务。

38.3 收入确认的具体方法

公司销售抗肿瘤相关的注射剂等产品，属于在某一时点履行履约义务。内销产品收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定将产品交付给客户且客户签收后，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。外销产品收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定将产品交付给客户或货物承运人，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

国外仓库寄售产品收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定取得国外寄售承包商提供的代销清单，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

公司为客户提供制剂的生产和工艺开发等技术服务，属于在某一时点履行履约义务。技术服务收入确认需满足以下条件：公司已根据合同约定完成相关制剂的生产和工艺开发等技术服务并取得客户已确认的结算单，已收取价款或取得收款权利且相关的经济利益很可能流入时确认。

(2). 同类业务采用不同经营模式导致收入确认会计政策存在差异的情况

适用 不适用

39. 合同成本

适用 不适用

与合同成本有关的资产包括合同取得成本和合同履约成本。

公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。如果合同取得成本的摊销期限不超过一年，在发生时直接计入当期损益。

公司为履行合同发生的成本，不适用存货、固定资产或无形资产等相关准则的规范范围且同时满足下列条件的，作为合同履约成本确认为一项资产：

- 1) 该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关，包括直接人工、直接材料、制造费用（或类似费用）、明确由客户承担的成本以及仅因该合同而发生的其他成本；
- 2) 该成本增加了公司未来用于履行履约义务的资源；
- 3) 该成本预期能够收回。

公司对于与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销，计入当期损益。

如果与合同成本有关的资产的账面价值高于因转让与该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本，公司对超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失。以前期间减值的因素之后发生变化，使得转让该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本高于该资产账面价值的，转回原已计提的资产减值准备，并计入当期损益，但转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下该资产在转回日的账面价值。

40. 政府补助

√适用 □不适用

40.1 政府补助在同时满足下列条件时予以确认：(1) 公司能够满足政府补助所附的条件；(2) 公司能够收到政府补助。政府补助为货币性资产的，按照收到或应收的金额计量。政府补助为非货币性资产的，按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额计量。

40.2 与资产相关的政府补助判断依据及会计处理方法

政府文件规定用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助划分为与资产相关的政府补助。政府文件不明确的，以取得该补助必须具备的基本条件为基础进行判断，以购建或以其他方式形成长期资产为基本条件的作为与资产相关的政府补助。与资产相关的政府补助，冲减相关资产的账面价值或确认为递延收益。与资产相关的政府补助确认为递延收益的，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入损益。按照名义金额计量的政府补助，直接计入当期损益。相关资产在使用寿命结束前被出售、转让、报废或发生毁损的，将尚未分配的相关递延收益余额转入资产处置当期的损益。

40.3 与收益相关的政府补助判断依据及会计处理方法

除与资产相关的政府补助之外的政府补助划分为与收益相关的政府补助。对于同时包含与资产相关部分和与收益相关部分的政府补助，难以区分与资产相关或与收益相关的，整体归类为与收益相关的政府补助。与收益相关的政府补助，用于补偿以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益或冲减相关成本；用于补偿已发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益或冲减相关成本。

40.4 与公司日常经营活动相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益或冲减相关成本费用。与公司日常活动无关的政府补助，计入营业外收支。

40.5 政策性优惠贷款贴息的会计处理方法

(1) 财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向公司提供贷款的，以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用。

(2) 财政将贴息资金直接拨付给公司的，将对应的贴息冲减相关借款费用。

41. 递延所得税资产/递延所得税负债

√适用 □不适用

(1) 根据资产、负债的账面价值与其计税基础之间的差额（未作为资产和负债确认的项目按照税法规定可以确定其计税基础的，该计税基础与其账面数之间的差额），按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计算确认递延所得税资产或递延所得税负债。

(2) 确认递延所得税资产以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。资产负债表日，有确凿证据表明未来期间很可能获得足够的应纳税所得额用来抵扣可抵扣暂时性差异的，确认以前会计期间未确认的递延所得税资产。

(3) 资产负债表日，对递延所得税资产的账面价值进行复核，如果未来期间很可能无法获得足够的应纳税所得额用以抵扣递延所得税资产的利益，则减记递延所得税资产的账面价值。在很可能获得足够的应纳税所得额时，转回减记的金额。

(4) 公司当期所得税和递延所得税作为所得税费用或收益计入当期损益，但不包括下列情况产生的所得税：(1) 企业合并；(2) 直接在所有者权益中确认的交易或者事项。

42. 租赁

(1). 经营租赁的会计处理方法

√适用 □不适用

1) 公司作为承租人

在租赁期开始日，公司将租赁期不超过 12 个月，且不包含购买选择权的租赁认定为短期租赁；将单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁认定为低价值资产租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不认定为低价值资产租赁。

对于所有短期租赁和低价值资产租赁，公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁付款额计入相关资产成本或当期损益。

除上述采用简化处理的短期租赁和低价值资产租赁外，在租赁期开始日，公司对租赁确认使用权资产和租赁负债。

(1) 使用权资产

使用权资产按照成本进行初始计量，该成本包括：1) 租赁负债的初始计量金额；2) 在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；3) 承租人发生的初始直接费用；4) 承租人为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本。

公司按照直线法对使用权资产计提折旧。能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧。无法合理确定租赁期届满时能够取得租赁资产所有权的，公司在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。

(2) 租赁负债

在租赁开始日，公司将尚未支付的租赁付款额的现值确认为租赁负债。计算租赁付款额现值时采用租赁内含利率作为折现率，无法确定租赁内含利率的，采用公司增量借款利率作为折现率。租赁付款额与其现值之间的差额作为未确认融资费用，在租赁期各个期间内按照确认租赁付款额现值的折现率确认利息费用，并计入当期损益。未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额于实际发生时计入当期损益。

租赁期开始日后，当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变化、用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动、购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果或实际行权情况发生变化时，公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债，并相应调整使用权资产的账面价值，如使用权资产账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将剩余金额计入当期损益。

2) 公司作为出租人

在租赁开始日，公司将实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬的租赁划分为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

(1) 经营租赁

公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁收款额确认为租金收入，发生的初始直接费用予以资本化并按照与租金收入确认相同的基础进行分摊，分期计入当期损益。公司取得的与经营租赁有关的未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

(2) 融资租赁

在租赁期开始日，公司按照租赁投资净额（未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和）确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。在租赁期的各个期间，公司按照租赁内含利率计算并确认利息收入。

公司取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

3) 售后租回

(1) 公司作为承租人

公司按照《企业会计准则第 14 号——收入》的规定，评估确定售后租回交易中的资产转让是否属于销售。

售后租回交易中的资产转让属于销售的，公司按原资产账面价值中与租回获得的使用权有关的部分，计量售后租回所形成的使用权资产，并仅就转让至出租人的权利确认相关利得或损失。售后租回交易中的资产转让不属于销售的，公司继续确认被转让资产，同时确认一项与转让收入等额的金融负债，并按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》对该金融负债进行会计处理。

(2) 公司作为出租人

公司按照《企业会计准则第 14 号——收入》的规定，评估确定售后租回交易中的资产转让是否属于销售。

售后租回交易中的资产转让属于销售的，公司根据其他适用的企业会计准则对资产购买进行会计处理，并根据《企业会计准则第 21 号——租赁》对资产出租进行会计处理。

售后租回交易中的资产转让不属于销售的，公司不确认被转让资产，但确认一项与转让收入等额的金融资产，并按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》对该金融资产进行会计处理。

(2). 融资租赁的会计处理方法

√适用 □不适用

在租赁期开始日，公司按照租赁投资净额（未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和）确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。在租赁期的各个期间，公司按照租赁内含利率计算并确认利息收入。

公司取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

(3). 新租赁准则下租赁的确定方法及会计处理方法

√适用 □不适用

1) 公司作为承租人

在租赁期开始日，公司将租赁期不超过 12 个月，且不包含购买选择权的租赁认定为短期租赁；将单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁认定为低价值资产租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不认定为低价值资产租赁。

对于所有短期租赁和低价值资产租赁，公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁付款额计入相关资产成本或当期损益。

除上述采用简化处理的短期租赁和低价值资产租赁外，在租赁期开始日，公司对租赁确认使用权资产和租赁负债。

(1) 使用权资产

使用权资产按照成本进行初始计量，该成本包括：1) 租赁负债的初始计量金额；2) 在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；3) 承租人发生的初始直接费用；4) 承租人为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本。

公司按照直线法对使用权资产计提折旧。能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧。无法合理确定租赁期届满时能够取得租赁资产所有权的，公司在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。

(2) 租赁负债

在租赁开始日，公司将尚未支付的租赁付款额的现值确认为租赁负债。计算租赁付款额现值时采用租赁内含利率作为折现率，无法确定租赁内含利率的，采用公司增量借款利率作为折现率。租赁付款额与其现值之间的差额作为未确认融资费用，在租赁期各个期间内按照确认租赁付款额现值的折现率确认利息费用，并计入当期损益。未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额于实际发生时计入当期损益。

租赁期开始后，当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变化、用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动、购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果或实际行权情况发生变化时，公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债，并相应调整使用权资产的账面价值，如使用权资产账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将剩余金额计入当期损益。

2) 公司作为出租人

在租赁开始日，公司将实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬的租赁划分为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

(1) 经营租赁公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁收款额确认为租金收入，发生的初始直接费用予以资本化并按照与租金收入确认相同的基础进行分摊，分期计入当期损益。公司取得的与经营租赁有关的未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

(2) 融资租赁

在租赁期开始日，公司按照租赁投资净额（未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和）确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。在租赁期的各个期间，公司按照租赁内含利率计算并确认利息收入。

公司取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

3) 售后租回

(1) 公司作为承租人

公司按照《企业会计准则第 14 号——收入》的规定，评估确定售后租回交易中的资产转让是否属于销售。

售后租回交易中的资产转让属于销售的，公司按原资产账面价值中与租回获得的使用权有关的部分，计量售后租回所形成的使用权资产，并仅就转让至出租人的权利确认相关利得或损失。

售后租回交易中的资产转让不属于销售的，公司继续确认被转让资产，同时确认一项与转让收入等额的金融负债，并按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》对该金融负债进行会计处理。

(2) 公司作为出租人

公司按照《企业会计准则第 14 号——收入》的规定，评估确定售后租回交易中的资产转让是否属于销售。

售后租回交易中的资产转让属于销售的，公司根据其他适用的企业会计准则对资产购买进行会计处理，并根据《企业会计准则第 21 号——租赁》对资产出租进行会计处理。

售后租回交易中的资产转让不属于销售的，公司不确认被转让资产，但确认一项与转让收入等额的金融资产，并按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》对该金融资产进行会计处理。

43. 其他重要的会计政策和会计估计

适用 不适用

44. 重要会计政策和会计估计的变更

(1). 重要会计政策变更

适用 不适用

会计政策变更的内容和原因	审批程序	备注(受重要影响的报表项目名称和金额)
执行《企业会计准则第 21 号——租赁》(2018 年修订)	经公司管理层批准	见其他说明 (1)

其他说明

(1) 本公司自 2021 年 1 月 1 日（以下称首次执行日）起执行经修订的《企业会计准则第 21 号——租赁》（以下简称新租赁准则）。

1) 对本公司作为承租人的租赁合同，公司根据首次执行日执行新租赁准则与原准则的累计影响数调整本报告期期初留存收益及财务报表其他相关项目金额，对可比期间信息不予调整。具体处理如下：

对于首次执行日前的融资租赁，公司在首次执行日按照融资租入资产和应付融资租赁款的原账面价值，分别计量使用权资产和租赁负债。

对于首次执行日前的经营租赁，公司在首次执行日根据剩余租赁付款额按首次执行日公司增量借款利率折现的现值计量租赁负债，按照与租赁负债相等的金额，并根据预付租金进行必要调整计量使用权资产。

在首次执行日，公司按照本财务报表附注三(十七)的规定，对使用权资产进行减值测试并进行相应会计处理。

① 执行新租赁准则对公司 2021 年 1 月 1 日财务报表的主要影响如下：

项 目	资产负债表		
	2020 年 12 月 31 日	新租赁准则 调整影响	2021 年 1 月 1 日
预付款项	24,036,446.71	-1,125,973.57	22,910,473.14
使用权资产		12,108,596.08	12,108,596.08
一年内到期的非 流动负债		4,052,471.88	4,052,471.88

项 目	资产负债表		
	2020 年 12 月 31 日	新租赁准则 调整影响	2021 年 1 月 1 日
租赁负债		6,930,150.63	6,930,150.63

首次执行日计入资产负债表的租赁负债所采用的公司增量借款利率的加权平均值为 4.00%。

② 对首次执行日前的经营租赁采用的简化处理

对于首次执行日后 12 个月内完成的租赁合同，公司采用简化方法，不确认使用权资产和租赁负债。上述简化处理对公司财务报表无显著影响。

2) 对首次执行日前已存在的低价值资产经营租赁合同，公司采用简化方法，不确认使用权资产和租赁负债，自首次执行日起按照新租赁准则进行会计处理。

3) 对公司作为出租人的租赁合同，自首次执行日起按照新租赁准则进行会计处理。

(2) 公司自 2021 年 1 月 1 日起将针对发生在商品控制权转移给客户之前，且为履行销售合同而发生的运输成本将其自销售费用全部重分类至营业成本，相关影响如下：

项 目	2020 年度利润表		
	调整前	调整金额	调整后
营业成本	111,827,954.95	4,414,600.89	116,242,555.84
销售费用	713,140,897.09	-4,414,600.89	708,726,296.20

(3) 公司自 2021 年 1 月 26 日起执行财政部于 2021 年度颁布的《企业会计准则解释第 14 号》，该项会计政策变更对公司财务报表无影响。

(4) 公司自 2021 年 12 月 31 日起执行财政部颁布的《企业会计准则解释第 15 号》“关于资金集中管理相关列报”规定，该项会计政策变更对公司财务报表无影响。

(2). 重要会计估计变更

适用 不适用

(3). 2021 年起首次执行新租赁准则调整首次执行当年年初财务报表相关情况

适用 不适用

合并资产负债表

单位:元 币种:人民币

项目	2020年12月31日	2021年1月1日	调整数
流动资产:			
货币资金	371,522,272.26	371,522,272.26	
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	228,000,000.00	228,000,000.00	
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	13,175,630.47	13,175,630.47	
应收款项融资			
预付款项	24,036,446.71	22,910,473.14	-1,125,973.57
应收保费			
应收分保账款			
应收分保合同准备金			
其他应收款	12,837,232.93	12,837,232.93	
其中: 应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	94,632,464.81	94,632,464.81	
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产	16,561,038.27	16,561,038.27	
流动资产合计	760,765,085.45	759,639,111.88	-1,125,973.57
非流动资产:			
发放贷款和垫款			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资			
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产	248,166,370.68	248,166,370.68	
在建工程	81,516,534.65	81,516,534.65	
生产性生物资产			
油气资产			
使用权资产		12,108,596.08	12,108,596.08
无形资产	36,229,944.70	36,229,944.70	
开发支出			
商誉			
长期待摊费用			
递延所得税资产	5,841,538.56	5,841,538.56	
其他非流动资产	80,222,983.54	80,222,983.54	
非流动资产合计	451,977,372.13	464,085,968.21	12,108,596.08
资产总计	1,212,742,457.58	1,223,725,080.09	10,982,622.51

流动负债：			
短期借款			
向中央银行借款			
拆入资金			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	29,505,541.39	29,505,541.39	
预收款项			
合同负债	22,456,375.04	22,456,375.04	
卖出回购金融资产款			
吸收存款及同业存放			
代理买卖证券款			
代理承销证券款			
应付职工薪酬	26,188,402.83	26,188,402.83	
应交税费	34,365,227.86	34,365,227.86	
其他应付款	284,019,838.56	284,019,838.56	
其中：应付利息			
应付股利			
应付手续费及佣金			
应付分保账款			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债		4,052,471.88	4,052,471.88
其他流动负债	585,106.43	585,106.43	
流动负债合计	397,120,492.11	401,172,963.99	4,052,471.88
非流动负债：			
保险合同准备金			
长期借款			
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债		6,930,150.63	6,930,150.63
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益	14,119,088.27	14,119,088.27	-
递延所得税负债			
其他非流动负债	50,018,333.33	50,018,333.33	
非流动负债合计	64,137,421.60	71,067,572.23	6,930,150.63
负债合计	461,257,913.71	472,240,536.22	10,982,622.51
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	360,000,000.00	360,000,000.00	
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	175,539,176.56	175,539,176.56	
减：库存股			
其他综合收益	-9,136,679.74	-9,136,679.74	

专项储备	-	-	
盈余公积	32,619,786.18	32,619,786.18	
一般风险准备	-	-	
未分配利润	192,462,260.87	192,462,260.87	
归属于母公司所有者权益（或 股东权益）合计	751,484,543.87	751,484,543.87	
少数股东权益			
所有者权益（或股东权益） 合计	751,484,543.87	751,484,543.87	
负债和所有者权益（或股东权益） 总计	1,212,742,457.58	1,223,725,080.09	10,982,622.51

各项目调整情况的说明：

适用 不适用

母公司资产负债表

单位：元 币种：人民币

项目	2020年12月31日	2021年1月1日	调整数
流动资产：			
货币资金	293,380,351.95	293,380,351.95	
交易性金融资产	228,000,000.00	228,000,000.00	
衍生金融资产			
应收票据			
应收账款	3,756,628.87	3,756,628.87	
应收款项融资			
预付款项	19,417,155.82	19,417,155.82	
其他应收款	95,308,368.03	95,308,368.03	
其中：应收利息			
应收股利			
存货	87,602,183.00	87,602,183.00	
合同资产			
持有待售资产			
一年内到期的非流动资产			
其他流动资产	15,856,269.99	15,856,269.99	
流动资产合计	743,320,957.66	743,320,957.66	
非流动资产：			
债权投资			
其他债权投资			
长期应收款			
长期股权投资	190,002,094.44	190,002,094.44	
其他权益工具投资			
其他非流动金融资产			
投资性房地产			
固定资产	217,452,646.87	217,452,646.87	
在建工程	68,150,489.80	68,150,489.80	
生产性生物资产			
油气资产			

使用权资产			
无形资产	16,426,767.98	16,426,767.98	
开发支出			
商誉			
长期待摊费用			
递延所得税资产	2,861,926.73	2,861,926.73	
其他非流动资产	47,210,843.05	47,210,843.05	
非流动资产合计	542,104,768.87	542,104,768.87	
资产总计	1,285,425,726.53	1,285,425,726.53	
流动负债：			
短期借款			
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据			
应付账款	22,198,262.78	22,198,262.78	
预收款项			
合同负债	19,199,165.42	19,199,165.42	
应付职工薪酬	23,125,405.48	23,125,405.48	
应交税费	32,490,593.31	32,490,593.31	
其他应付款	310,434,920.52	310,434,920.52	
其中：应付利息			
应付股利			
持有待售负债			
一年内到期的非流动负债			
其他流动负债	585,106.43	585,106.43	
流动负债合计	408,033,453.94	408,033,453.94	
非流动负债：			
长期借款			
应付债券			
其中：优先股			
永续债			
租赁负债			
长期应付款			
长期应付职工薪酬			
预计负债			
递延收益	14,119,088.27	14,119,088.27	
递延所得税负债			
其他非流动负债			
非流动负债合计	14,119,088.27	14,119,088.27	
负债合计	422,152,542.21	422,152,542.21	
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	360,000,000.00	360,000,000.00	
其他权益工具			
其中：优先股			
永续债			
资本公积	177,075,322.55	177,075,322.55	
减：库存股			
其他综合收益			

专项储备			
盈余公积	32,619,786.18	32,619,786.18	
未分配利润	293,578,075.59	293,578,075.59	
所有者权益（或股东权益）合计	863,273,184.32	863,273,184.32	
负债和所有者权益（或股东权益）总计	1,285,425,726.53	1,285,425,726.53	

各项目调整情况的说明：

适用 不适用

(4). 2021 年起首次执行新租赁准则追溯调整前期比较数据的说明

适用 不适用

45. 其他

适用 不适用

六、税项

1. 主要税种及税率

主要税种及税率情况

适用 不适用

税种	计税依据	税率
增值税	以按税法规定计算的销售货物和应税劳务收入为基础计算销项税额，扣除当期允许抵扣的进项税额后，差额部分为应交增值税	20%、13%、9%、6%、3%、1%
城市维护建设税	实际缴纳的流转税税额	7%
教育费附加	实际缴纳的流转税税额	3%
地方教育附加	实际缴纳的流转税税额	2%
企业所得税	应纳税所得额	25%、19%、15%、12.5%
土地使用税	土地面积	4.5 元/平方米
房产税	从价计征的，按房产原值一次减除 30%后余值的 1.2%计缴	1.2%

存在不同企业所得税税率纳税主体的，披露情况说明

适用 不适用

纳税主体名称	所得税税率（%）
本公司	15
四川汇宇海玥医药科技有限公司	15
Seacross Pharmaceuticals Limited	19
SEACROSS PHARMA (EUROPE) LIMITED	12.5
除上述以外的其他纳税主体	25

2. 税收优惠

适用 不适用

1. 增值税

根据《关于抗癌药品增值税政策的通知》（财税〔2018〕47号）规定：自2018年5月1日起，增值税一般纳税人生产销售和批发、零售抗癌药品，可选择按照简易办法依照3%征收率计算缴纳增值税。本公司生产销售抗癌药品选择适用3%征收率计算缴纳增值税。

2. 企业所得税

根据四川省科学技术厅、四川省财政厅、国家税务总局四川省税务局联合颁发的高新技术企业证书（证书编号：GR202151003169），本公司被认定为高新技术企业，自 2021 年至 2023 年适用 15% 的所得税优惠税率。

根据财政部、税务总局、国家发展改革委《关于延续西部大开发企业所得税政策的公告》财政部公告 2020 年第 23 号的规定，自 2021 年 1 月 1 日至 2030 年 12 月 31 日，对设在西部地区的鼓励类产业企业减按 15% 的税率征收企业所得税。子公司四川汇宇海玥医药科技有限公司属于西部开发鼓励类产业企业，自 2021 年 1 月 1 日至 2030 年 12 月 31 日享受国家鼓励类税收优惠政策，减按 15% 的税率缴纳企业所得税。

3. 其他

适用 不适用

七、合并财务报表项目注释

说明：本财务报表附注的期初数指财务报表上年年末数按新租赁准则调整后的 2021 年 1 月 1 日的数，上年同期数指按《企业会计准则相关实施问答》调整后的 2020 年度数据。

1、货币资金

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
库存现金	45,479.59	24,562.79
银行存款	1,305,774,681.29	371,379,694.47
其他货币资金	59,196.80	118,015.00
合计	1,305,879,357.68	371,522,272.26
其中：存放在境外的款项总额	20,377,633.71	4,343,625.97

其他说明：

存放在境外的定期存款 12,909,600.00 元为借款提供质押担保所有权受到限制

2、交易性金融资产

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	1,662,155,919.47	228,000,000.00
其中：		
结构性存款	1,258,116,919.47	100,000,000.00
理财产品	404,039,000.00	128,000,000.00
合计	1,662,155,919.47	228,000,000.00

其他说明：

适用 不适用

3、衍生金融资产

适用 不适用

4、应收票据

(1). 应收票据分类列示

适用 不适用

(2). 期末公司已质押的应收票据

适用 不适用

(3). 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

适用 不适用

(4). 期末公司因出票人未履约而将其转应收账款的票据

适用 不适用

(5). 按坏账计提方法分类披露

按单项计提坏账准备:

适用 不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

如按预期信用损失一般模型计提坏账准备, 请参照其他应收款披露:

适用 不适用

(6). 坏账准备的情况

适用 不适用

(7). 本期实际核销的应收票据情况

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

5、应收账款

(1). 按账龄披露

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

账龄	期末账面余额
1 年以内	
其中: 1 年以内分项	
半年以内	12,033,924.56
半年至 1 年	56,118.27
1 年以内小计	12,090,042.82
1 至 2 年	425,629.46
合计	12,515,672.28

(2). 按坏账计提方法分类披露

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)	
按组合计提坏账准备	12,515,672.28	100	647,065.09	5.17	11,868,607.19	13,871,480.37	100	695,849.90	5.02	13,175,630.47
其中：										
按除合并关联方以外的客户-账龄组合计提坏账准备	12,515,672.28	100	647,065.09	5.17	11,868,607.19	13,871,480.37	100	695,849.90	5.02	13,175,630.47
合计	12,515,672.28	/	647,065.09		11,868,607.19	13,871,480.37	/	695,849.90	/	13,175,630.47

按单项计提坏账准备：

□适用 √不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

组合计提项目: 按除合并关联方以外的客户-账龄组合计提坏账准备

单位: 元 币种: 人民币

名称	期末余额		
	应收账款	坏账准备	计提比例 (%)
1 年以内	12,090,042.82	604,502.14	5
1-2 年	425,629.46	42,562.95	10
合计	12,515,672.28	647,065.09	5.17

按组合计提坏账的确认标准及说明:

适用 不适用

如按预期信用损失一般模型计提坏账准备, 请参照其他应收款披露:

适用 不适用

(3). 坏账准备的情况

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
按组合计提坏账准备	695,849.90	-48,784.81				647,065.09
合计	695,849.90	-48,784.81				647,065.09

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

适用 不适用

(4). 本期实际核销的应收账款情况

适用 不适用

(5). 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款情况

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

单位名称	期末余额	占应收账款期末余额合计数的比例 (%)	坏账准备期末余额
MAWDSLEY-BROOKS & COMPANY LIMITED	8,020,770.63	64.09	401,038.53
广州医药股份有限公司	762,258.78	6.09	38,112.94
Merixil Pharma	652,048.06	5.21	32,602.40
Caragen Ltd	649,773.00	5.19	32,488.65
Sun pharmaceuticals Germany GmbH	559,382.36	4.47	27,969.12
合计	10,644,232.83	85.05	532,211.64

其他说明

无

(6). 因金融资产转移而终止确认的应收账款

适用 不适用

(7). 转移应收账款且继续涉入形成的资产、负债金额

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

6、 应收款项融资

□适用 √不适用

7、 预付款项

(1). 预付款项按账龄列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例 (%)	金额	比例 (%)
1 年以内	44,674,265.24	98.31	24,036,446.71	100
1 至 2 年	769,059.68	1.69		
合计	45,443,324.92	100	24,036,446.71	100

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：

主要系尚未结算的款项

(2). 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

√适用 □不适用

单位名称	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例 (%)
重庆凯林制药有限公司	25,000,000.00	55.01
Fermion Oy	3,102,869.62	6.83
西氏医药包装(中国)有限公司	1,725,369.37	3.80
国网四川省电力公司	1,087,712.62	2.39
广州德源有限公司	854,804.64	1.88
合计	31,770,756.25	69.91

其他说明

无

其他说明

□适用 √不适用

8、 其他应收款

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	10,294,820.81	12,837,232.93
合计	10,294,820.81	12,837,232.93

其他说明：

□适用 √不适用

应收利息

(1). 应收利息分类

□适用 √不适用

(2). 重要逾期利息

□适用 √不适用

(3). 坏账准备计提情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

应收股利**(4). 应收股利**

□适用 √不适用

(5). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

□适用 √不适用

(6). 坏账准备计提情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

其他应收款**(7). 按账龄披露**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额
1 年以内	
其中：1 年以内分项	
半年以内	1,467,465.15
半年至 1 年	496,474.07
1 年以内小计	1,963,939.22
1 至 2 年	5,434,457.50
2 至 3 年	7,025,000.00
合计	14,423,396.72

(8). 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
押金保证金	12,820,172.75	12,638,721.16
应收出口退税款	511,336.83	
备用金	291,390.21	272,430.00
其他	800,496.93	90,710.04
合计	14,423,396.72	13,001,861.20

(9). 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2021年1月1日余额	149,062.29	561.08	15,004.90	164,628.27
2021年1月1日余额				

在本期				
--转入第二阶段	-122,722.88	122,722.88		
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	46,290.75	3,932,661.79	-15,004.90	3,963,947.64
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2021年12月31日余额	72,630.16	4,055,945.75		4,128,575.91

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

适用 不适用

(10). 坏账准备的情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
按组合计提坏账准备	164,628.27	3,963,947.64				4,128,575.91
合计	164,628.27	3,963,947.64				4,128,575.91

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

适用 不适用

(11). 本期实际核销的其他应收款情况

适用 不适用

(12). 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	款项的性质	期末余额	账龄	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
重庆凯林制药有限公司	押金保证金	10,000,000.00	1-2 年、2-3 年	69.33	3,808,000.00
成都生物城建设有限公司	押金保证金	1,959,056.47	1 年以内、1-2 年	13.58	171,489.18
成都天府国际生物城管 理办公室	押金保证金	970,640.00	1-2 年	6.73	97,064.00
内江市税务局	应收出口退税	511,336.83	1 年以内	3.55	
四川远舰建设有限公司	代付水电费	300,668.92	1 年以内	2.08	15,033.45

合计	/	13,741,702.22	/	95.27	4,091,586.63
----	---	---------------	---	-------	--------------

(13). 涉及政府补助的应收款项

□适用 √不适用

(14). 因金融资产转移而终止确认的其他应收款

□适用 √不适用

(15). 转移其他应收款且继续涉入形成的资产、负债的金额

□适用 √不适用

其他说明:

□适用 √不适用

9、存货

(1). 存货分类

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	存货跌价准备/合同履约成本减值准备	账面价值	账面余额	存货跌价准备/合同履约成本减值准备	账面价值
原材料	75,133,355.77		75,133,355.77	51,201,293.29		51,201,293.29
在产品	5,307,643.86		5,307,643.86	2,344,857.54		2,344,857.54
库存商品	60,167,321.64	5,560,151.65	54,607,169.99	23,351,012.02	4,599,866.52	18,751,145.50
发出商品	1,570,814.02		1,570,814.02	549,099.85		549,099.85
包装物	18,735,304.50		18,735,304.50	10,065,697.59		10,065,697.59
低值易耗品	23,512,952.37		23,512,952.37	11,720,371.04		11,720,371.04
合计	184,427,392.16	5,560,151.65	178,867,240.51	99,232,331.33	4,599,866.52	94,632,464.81

(2). 存货跌价准备及合同履约成本减值准备

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加金额		本期减少金额		期末余额
		计提	其他	转回或转销	其他	
库存商品	4,599,866.52	2,803,172.33		1,842,887.20		5,560,151.65
合计	4,599,866.52	2,803,172.33		1,842,887.20		5,560,151.65

(3). 存货期末余额含有借款费用资本化金额的说明

□适用 √不适用

(4). 合同履约成本本期摊销金额的说明

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

10、合同资产

(1). 合同资产情况

□适用 √不适用

(2). 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

适用 不适用

(3). 本期合同资产计提减值准备情况

适用 不适用

如按预期信用损失一般模型计提坏账准备，请参照其他应收款披露：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

11、 持有待售资产

适用 不适用

12、 一年内到期的非流动资产

适用 不适用

期末重要的债权投资和其他债权投资：

适用 不适用

13、 其他流动资产

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
增值税期末留抵税额	18,570,396.50	16,548,019.40
待认证进项税额	375,094.25	13,018.87
合计	18,945,490.75	16,561,038.27

其他说明

无

14、 债权投资**(1). 债权投资情况**

适用 不适用

(2). 期末重要的债权投资

适用 不适用

(3). 减值准备计提情况

适用 不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

15、 其他债权投资**(1). 其他债权投资情况**

适用 不适用

(2). 期末重要的其他债权投资

适用 不适用

(3). 减值准备计提情况

适用 不适用

本期减值准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

16、长期应收款**(1). 长期应收款情况**

□适用 √不适用

(2). 坏账准备计提情况

□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据

□适用 √不适用

(3). 因金融资产转移而终止确认的长期应收款

□适用 √不适用

(4). 转移长期应收款且继续涉入形成的资产、负债金额

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

17、长期股权投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额	本期增减变动							期末余额	减值准备期末余额
		追加投资	减少投资	权益法下确认的投资损益	其他综合收益调整	其他权益变动	宣告发放现金股利或利润	计提减值准备		
一、合营企业										
无										
小计										
二、联营企业										
福建南方制药股份有限公司		52,500,000.00		1,804,326.05						54,304,326.05
小计		52,500,000.00		1,804,326.05						54,304,326.05
合计		52,500,000.00		1,804,326.05						54,304,326.05

其他说明

无

18、其他权益工具投资**(1). 其他权益工具投资情况**

□适用 √不适用

(2). 非交易性权益工具投资的情况

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

19、其他非流动金融资产

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

20、投资性房地产

投资性房地产计量模式

不适用

21、固定资产**项目列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
固定资产	299,318,551.18	248,166,370.68
固定资产清理		
合计	299,318,551.18	248,166,370.68

其他说明：

□适用 √不适用

固定资产**(1). 固定资产情况**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	机器设备	电子仪器	运输工具	家具及办公设备	合计
一、账面原值：						
1. 期初余额	127,908,246.92	155,256,586.56	73,959,569.43	3,037,483.60	7,190,142.35	367,352,028.86
2. 本期增加金额		6,526,628.39	76,207,218.68	1,738,153.09	204,379.68	84,676,379.84
(1) 购置		4,468,202.25	75,476,953.19	1,738,153.09	204,379.68	81,887,688.21
(2) 在建工程转入		2,058,426.14	730,265.49			2,788,691.63
(3) 企业合并增加						
3. 本期减少金额		36,752.14	131,671.79	35,374.00	23,457.82	227,255.75
(1) 处置或报废		36,752.14	129,769.23	35,374.00	22,222.23	224,117.60
(2) 外币报表折算调整			1,902.56		1,235.59	3,138.15
4. 期末余额	127,908,246.92	161,746,462.81	150,035,116.32	4,740,262.69	7,371,064.21	451,801,152.95
二、累计折旧						
1. 期初余额	35,400,577.87	58,021,098.24	19,970,650.04	2,056,717.08	3,736,614.95	119,185,658.18
2. 本期增加金额	5,448,825.86	14,671,409.58	12,177,269.61	312,588.15	890,261.24	33,500,354.44

(1) 计提	5,448,825.86	14,671,409.58	12,177,269.61	312,588.15	890,261.24	33,500,354.44
3. 本期减少金额		27,931.23	119,193.28	33,605.30	22,681.04	203,410.85
(1) 处置或报废		27,931.23	118,599.58	33,605.30	20,859.73	200,995.84
(2) 外币报表折算调整			593.70		1,821.31	2,415.01
4. 期末余额	40,849,403.73	72,664,576.59	32,028,726.37	2,335,699.93	4,604,195.15	152,482,601.77
三、减值准备						
1. 期初余额						
2. 本期增加金额						
(1) 计提						
3. 本期减少金额						
(1) 处置或报废						
(2) 外币报表折算调整						
4. 期末余额						
四、账面价值						
1. 期末账面价值	87,058,843.19	89,081,886.22	118,006,389.95	2,404,562.76	2,766,869.06	299,318,551.18
2. 期初账面价值	92,507,669.05	97,235,488.32	53,988,919.39	980,766.52	3,453,527.40	248,166,370.68

(2). 暂时闲置的固定资产情况

□适用 √不适用

(3). 通过融资租赁租入的固定资产情况

□适用 √不适用

(4). 通过经营租赁租出的固定资产

□适用 √不适用

(5). 未办妥产权证书的固定资产情况

□适用 √不适用

其他说明:

□适用 √不适用

固定资产清理

□适用 √不适用

22、 在建工程**项目列示**

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
在建工程	365,648,920.81	81,516,534.65
工程物资		
合计	365,648,920.81	81,516,534.65

其他说明：

适用 不适用

在建工程

(1). 在建工程情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（一期）	83,175,189.99		83,175,189.99	60,068,414.22		60,068,414.22
汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（二期）	125,924,855.06		125,924,855.06	1,114,165.87		1,114,165.87
原料药中试车间	34,811,883.71		34,811,883.71	7,112,416.71		7,112,416.71
汇宇创新药物研究院建设项目	99,831,149.25		99,831,149.25	13,221,537.85		13,221,537.85
泽宇药业原料药及制剂项目（一期）	19,380,356.12		19,380,356.12			
设备及安装	2,525,486.68		2,525,486.68			
合计	365,648,920.81		365,648,920.81	81,516,534.65		81,516,534.65

(2). 重要在建工程项目本期变动情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	预算数	期初余额	本期增加金额	本期转入固定资产金额	本期其他减少金额	期末余额	工程累计投入占预算比例(%)	工程进度	利息资本化累计金额	其中：本期利息资本化金额	本期利息资本化率(%)	资金来源
汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（一期）	150,300,000.00	60,068,414.22	25,309,708.91	2,202,933.14		83,175,189.99	95.12	95.12				自筹资金
汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（二期）	679,410,000.00	1,114,165.87	124,810,689.19			125,924,855.06	18.53	18.53				募集资金 筹资金
原料药中试车间	38,080,000.00	7,112,416.71	27,699,467.00			34,811,883.71	91.42	91.42				自筹资金
汇宇创新药物研究院建设项目	427,905,000.00	13,221,537.85	86,609,611.40			99,831,149.25	23.33	23.33				募集资金 筹资金
泽宇药业原料药及制剂项目（一期）	441,256,800.00		19,380,356.12			19,380,356.12	4.39	4.39				自筹资金
设备及安装			3,111,245.17	585,758.49		2,525,486.68						自筹资金
合计	1,736,951,800.00	81,516,534.65	286,921,077.79	2,788,691.63		365,648,920.81	/	/			/	/

(3). 本期计提在建工程减值准备情况

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

工程物资

(4). 工程物资情况

□适用 √不适用

23、产性生物资产

(1). 采用成本计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

(2). 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

24、油气资产

□适用 √不适用

25、使用权资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1. 期初余额	12,108,596.08	12,108,596.08
2. 本期增加金额	1,102,624.92	1,102,624.92
租入	1,102,624.92	1,102,624.92
3. 本期减少金额		
4. 期末余额	13,211,221.00	13,211,221.00
二、累计折旧		
1. 期初余额	5,700,723.30	5,700,723.30
2. 本期增加金额	5,700,723.30	5,700,723.30
(1) 计提		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
4. 期末余额	5,700,723.30	5,700,723.30
三、减值准备		
1. 期初余额		
2. 本期增加金额		
(1) 计提		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	7,510,497.70	7,510,497.70
2. 期初账面价值	12,108,596.08	12,108,596.08

其他说明：

[注]期初数与上年年末数（2020 年 12 月 31 日）差异详见本节财务报告五，44 之说明

26、无形资产

(1). 无形资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	土地使用权	专利权	非专利技术		合计
一、账面原值					
1. 期初余额	38,888,820.69	39,171,837.17	1,486,725.66		79,547,383.52
2. 本期增加金额	28,240,004.80		1,463,539.85		29,703,544.65
(1) 购置	28,240,004.80		1,463,539.85		29,703,544.65
(2) 内部研发					
(3) 企业合并增加					
3. 本期减少金额		1,370,007.54			1,370,007.54
(1) 处置					
4. 期末余额	67,128,825.49	37,801,829.63	2,950,265.51		107,880,920.63
二、累计摊销					
1. 期初余额	3,897,814.04	39,171,837.17	247,787.61		43,317,438.82
2. 本期增加金额	1,185,952.94		739,498.58		1,925,451.52
(1) 计提	1,185,952.94		739,498.58		1,925,451.52
3. 本期减少金额		1,370,007.54			1,370,007.54
(1) 处置					
4. 期末余额	5,083,766.98	37,801,829.63	987,286.19		43,872,882.80
三、减值准备					
1. 期初余额					
2. 本期增加金额					
(1) 计提					
3. 本期减少金额					
(1) 处置					

4. 期末余额					
四、账面价值					
1. 期末账面价值	62,045,058.51		1,962,979.32		64,008,037.83
2. 期初账面价值	34,991,006.65		1,238,938.05		36,229,944.70

本期末通过公司内部研发形成的无形资产占无形资产余额的比例 0

(2). 未办妥产权证书的土地使用权情况

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

27、开发支出

适用 不适用

28、商誉

(1). 商誉账面原值

适用 不适用

(2). 商誉减值准备

适用 不适用

(3). 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

适用 不适用

(4). 说明商誉减值测试过程、关键参数（例如预计未来现金流量现值时的预测期增长率、稳定期增长率、利润率、折现率、预测期等，如适用）及商誉减值损失的确认方法

适用 不适用

(5). 商誉减值测试的影响

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

29、长期待摊费用

适用 不适用

30、延所得税资产/递延所得税负债

(1). 未经抵销的递延所得税资产

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
资产减值准备	7,844,250.50	1,176,637.57	4,639,334.18	695,900.12
内部交易未实现利润	40,226,246.02	6,033,936.90	19,864,078.84	2,979,611.83
政府补助	21,205,627.51	3,180,844.13	14,119,088.27	2,117,863.24
等待期的股权激励费用	1,068,602.74	160,290.41	321,089.10	48,163.37
合计	70,344,726.77	10,551,709.01	38,943,590.39	5,841,538.56

(2). 未经抵销的递延所得税负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
交易性金融资产公允价值变动	4,000,097.54	600,014.63		
合计	4,000,097.54	600,014.63		

(3). 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

□适用 √不适用

(4). 未确认递延所得税资产明细

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
可抵扣亏损	34,675,684.35	62,026,794.06
未实现内部交易损益	4,327,820.33	21,404,028.85
政府补助	3,000,000.00	
资产减值准备	2,491,542.16	821,010.51
合计	44,495,046.84	84,251,833.42

(5). 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

年份	期末金额	期初金额	备注
2021 年		954,924.42	
2022 年	201,234.16	201,234.16	
2023 年	188,281.37	188,281.37	
2024 年	367,422.80	4,597,156.81	
2025 年	11,648,145.67	12,816,970.28	
2026 年	4,142,557.30	9,620,844.00	
2028 年	2,381,113.22	2,381,113.22	
无到期年限[注]	15,746,929.83	31,266,269.80	
合计	34,675,684.35	62,026,794.06	/

其他说明：

√适用 □不适用

[注]子公司 Seacross Pharmaceuticals Limited、SEACROSS PHARMA (EUROPE) LIMITED 的可抵扣亏损无到期年限限制。

31、其他非流动资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
预付股权认购款				30,000,000.00		30,000,000.00

预付工程设备款	94,708,237.86		94,708,237.86	50,222,983.54		50,222,983.54
合计	94,708,237.86		94,708,237.86	80,222,983.54		80,222,983.54

其他说明：

无

32、短期借款

(1). 短期借款分类

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
质押借款	12,651,408.00	
抵押借款	1,000,000.00	
应计利息	12,694.35	
合计	13,664,102.35	

短期借款分类的说明：

无

(2). 已逾期未偿还的短期借款情况

适用 不适用

其中重要的已逾期未偿还的短期借款情况如下：

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

33、交易性金融负债

适用 不适用

34、衍生金融负债

适用 不适用

35、应付票据

(1). 应付票据列示

适用 不适用

36、应付账款

(1). 应付账款列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
材料款	25,538,856.50	16,892,291.99
工程设备款	33,659,044.25	12,087,086.93
其他	48,269.94	526,162.47
合计	59,246,170.69	29,505,541.39

(2). 账龄超过1年的重要应付账款

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
材料款	911,774.82	验收款及质保金
工程设备款	3,374,862.33	验收款及质保金
合计	4,286,637.15	/

其他说明

适用 不适用

37、预收款项

(1). 预收账款项列示

适用 不适用

(2). 账龄超过1年的重要预收款项

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

38、合同负债

(1). 合同负债情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
货款	35,321,099.55	19,199,165.42
技术服务款	328,071.75	3,257,209.62
合计	35,649,171.30	22,456,375.04

(2). 报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

39、应付职工薪酬

(1). 应付职工薪酬列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	26,171,523.83	208,755,291.93	194,266,300.74	40,660,515.02
二、离职后福利-设定提存计划	16,879.00	8,286,525.82	8,298,097.04	5,307.78
三、辞退福利				
四、一年内到期的其他福利				
合计	26,188,402.83	217,041,817.75	202,564,397.78	40,665,822.80

(2). 短期薪酬列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、工资、奖金、津贴和补贴	25,998,251.93	190,085,130.28	175,500,717.19	40,582,665.02
二、职工福利费		7,921,375.84	7,921,375.84	
三、社会保险费		6,242,498.68	6,242,498.68	
其中：医疗保险费		5,465,290.25	5,465,290.25	
工伤保险费		625,372.50	625,372.50	

生育保险费		151,835.93	151,835.93	
四、住房公积金	113,271.90	2,953,570.73	2,993,992.63	72,850.00
五、工会经费和职工教育经费	60,000.00	1,552,716.40	1,607,716.40	5,000.00
六、短期带薪缺勤				
七、短期利润分享计划				
合计	26,171,523.83	208,755,291.93	194,266,300.74	40,660,515.02

(3). 设定提存计划列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	16,879.00	7,991,328.67	8,002,899.89	5,307.78
2、失业保险费		295,197.15	295,197.15	
3、企业年金缴费				
合计	16,879.00	8,286,525.82	8,298,097.04	5,307.78

其他说明：

□适用 √不适用

40、应交税费

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
增值税	2,912,779.99	1,802,464.50
企业所得税	10,618,970.40	31,560,045.54
个人所得税	1,120,957.64	507,244.23
城市维护建设税	628,320.20	289,026.26
教育费附加	269,279.88	123,868.40
地方教育附加	179,520.06	82,578.93
印花税	90,744.56	
合计	15,820,572.73	34,365,227.86

其他说明：

无

41、其他应付款

项目列示

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	323,218,140.73	284,019,838.56
合计	323,218,140.73	284,019,838.56

其他说明：

□适用 √不适用

应付利息

(1). 分类列示

□适用 √不适用

应付股利

(2). 分类列示

□适用 √不适用

其他应付款

(1). 按款项性质列示其他应付款

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
学术推广费	245,044,810.03	203,908,097.40
押金保证金	72,682,232.06	76,615,261.97
其他	5,491,098.64	3,496,479.19
合计	323,218,140.73	284,019,838.56

(2). 账龄超过 1 年的重要其他应付款

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
学术推广费	14,411,495.00	业务沟通缓付
押金保证金	26,183,022.67	业务保证金
其他	2,877,087.52	质量保证金
合计	43,471,605.19	/

其他说明：

□适用 √不适用

42、持有待售负债

□适用 √不适用

43、1 年内到期的非流动负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
1 年内到期的长期借款		
1 年内到期的应付债券		
1 年内到期的长期应付款		
1 年内到期的租赁负债	3,055,955.90	4,052,471.88
合计	3,055,955.90	4,052,471.88

其他说明：

期初数与上年年末数（2020 年 12 月 31 日）差异详见第十节财务报告五、44 之说明

44、其他流动负债

其他流动负债情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
待转销项税额	1,588,615.07	585,106.43
合计	1,588,615.07	585,106.43

短期应付债券的增减变动：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

45、长期借款

(1). 长期借款分类

适用 不适用

其他说明，包括利率区间：

适用 不适用

46、应付债券

(1). 应付债券

适用 不适用

(2). 应付债券的增减变动：（不包括划分为金融负债的优先股、永续债等其他金融工具）

适用 不适用

(3). 可转换公司债券的转股条件、转股时间说明

适用 不适用

(4). 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

适用 不适用

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

适用 不适用

其他金融工具划分为金融负债的依据说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

47、租赁负债

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
租赁负债	3,275,661.77	6,930,150.63
合计	3,275,661.77	6,930,150.63

其他说明：

期初数与上年年末数（2020年12月31日）差异详见第十节财务报告五、44之说明

48、长期应付款

项目列示

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

长期应付款

(1). 按款项性质列示长期应付款

适用 不适用

专项应付款

(2). 按款项性质列示专项应付款

适用 不适用

49、长期应付职工薪酬

□适用 √不适用

(1). 长期应付职工薪酬表

□适用 √不适用

(2). 设定受益计划变动情况

设定受益计划义务现值：

□适用 √不适用

计划资产：

□适用 √不适用

设定受益计划净负债（净资产）

□适用 √不适用

设定受益计划的内容及与之相关风险、对公司未来现金流量、时间和不确定性的影响说明：

□适用 √不适用

设定受益计划重大精算假设及敏感性分析结果说明

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

50、预计负债

□适用 √不适用

51、递延收益

递延收益情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助	14,119,088.27	12,760,000.00	2,673,460.76	24,205,627.51	需要验收/未摊销完毕
合计	14,119,088.27	12,760,000.00	2,673,460.76	24,205,627.51	/

涉及政府补助的项目：

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

负债项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入其他收益金额	期末余额	与资产相关/与收益相关
新药研发技术服务平台项目	860,000.00		240,000.00	620,000.00	与资产相关
药品生产和研发项目	3,392,345.88		1,071,267.00	2,321,078.88	与资产相关
欧盟标准抗肿瘤无菌制剂车间无菌隔离器技术改造项目	116,326.77		36,734.64	79,592.13	与资产相关
四川省抗体抗癌药物(注射剂)工程实验室项目	1,753,744.68		310,042.56	1,443,702.12	与资产相关
无菌制剂隔	195,876.25		61,855.68	134,020.57	与资产相关

离子器关键技术改造升级					
抗肿瘤医药产学研孵化服务中心项目	3,564,166.67	940,000.00	481,750.04	4,022,416.63	与资产相关
四川省纳米靶向抗肿瘤药物制备技术工程实验室	530,526.33		88,421.04	442,105.29	与资产相关
2020 年第一批省级工业发展资金和中小企业发展专项资金—汇宇欧盟标准注射剂产业化基地	3,706,101.69		383,389.80	3,322,711.89	与资产相关
欧盟标准注射剂产业化基地项目（国家级）		8,820,000.00		8,820,000.00	与资产相关
研发和创新平台建设项目		3,000,000.00		3,000,000.00	与资产相关
小 计	14,119,088.27	12,760,000.00	2,673,460.76	24,205,627.51	

其他说明：

√适用 □不适用

政府补助本期计入当期损益情况详见第十节财务报告七、84 之说明

52、其他非流动负债

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
农发基金投资款	50,000,000.00	50,000,000.00
应计利息	18,333.33	18,333.33
合计	50,018,333.33	50,018,333.33

其他说明：

[注]根据本公司与中国农发重点建设基金有限公司（以下简称农发基金公司）、内江市兴元实业有限责任公司（以下简称兴元实业公司）签订的《投资协议》及补充协议，约定农发基金公司向本公司子公司四川汇宇药物研究有限公司（以下简称药物研究公司）投资 50,000,000.00 元，投资期限为 12 年，年投资收益率为 1.2%，到期后农发基金公司有权要求本公司或兴元实业公司按照本金回购其持有的股权，农发基金公司出资后，占药物研究公司实收资本的 50.57%。根据本公司与兴元实业公司签订的补充协议，兴元实业公司承诺放弃回购的权利，由本公司承担并履行回购义务。投资期限内农发基金公司不直接参与公司日常经营，也不向公司派董事、监事、高管，本公司将农发基金公司的出资款在合并财务报表中作为金融负债列报金融负债（其他非流动负债），并按年利率年化收益率 1.2%计提利息支出。

53、股本

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

	期初余额	本次变动增减(+、-)					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	360,000,000.00	63,600,000.00				63,600,000.00	423,600,000.00

其他说明：

经中国证券监督管理委员会《关于同意四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行股票注册的批复》（证监许可〔2021〕2596号）同意注册，本公司获准向社会公开发行人民币普通股（A股）股票63,600,000股，每股面值1元，每股发行价格为38.87元，应募集资金总额2,472,132,000.00元，减除发行费用111,457,155.54元后，募集资金净额为2,360,674,844.46元，计入实收股本63,600,000.00元，计入资本公积2,297,074,844.46元，本次实收股本增加业经天健会计师事务所（特殊普通合伙）审验并由其出具《验资报告》（天健验〔2021〕11-44号）。

54、其他权益工具**(1). 期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况**

□适用 √不适用

(2). 期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

□适用 √不适用

其他权益工具本期增减变动情况、变动原因说明，以及相关会计处理的依据：

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

55、资本公积

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价（股本溢价）	175,218,087.46	2,297,074,844.46		2,472,292,931.92
其他资本公积	321,089.10	747,513.64		1,068,602.74
合计	175,539,176.56	2,297,822,358.10		2,473,361,534.66

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

2021年，公司资本公积增加2,297,822,358.10元，其变动明细如下：

1) 资本溢价（股本溢价）2,297,074,844.46元详见本节财务报告七.53之说明。

2) 2020年8月，公司对员工进行期权激励，进行以权益结算的股份支付，本期确认相关费用747,513.64元，增加资本公积747,513.64元，股份支付情况详见本节财务报告十三之说明。

56、库存股

□适用 √不适用

57、其他综合收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期发生金额					期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期	减：前期	减：所得税	税后归属于母公司	

			计入其他综合收益当期转入损益	计入其他综合收益当期转入留存收益	费用		于少数股东	
二、将重分类进损益的其他综合收益	-9,136,679.74	-268,658.05				-268,658.05		-9,405,337.79
外币财务报表折算差额	-9,136,679.74	-268,658.05				-268,658.05		-9,405,337.79
其他综合收益合计	-9,136,679.74	-268,658.05				-268,658.05		-9,405,337.79

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：
无

58、专项储备

适用 不适用

59、盈余公积

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
法定盈余公积	32,619,786.18	41,761,849.39		74,381,635.57
任意盈余公积				
合计	32,619,786.18	41,761,849.39		74,381,635.57

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本年盈余公积增加系按照本期母公司税后净利润的 10%计提法定盈余公积 41,761,849.39 元。

60、未分配利润

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期	上期
调整前上期末未分配利润	192,462,260.87	-132,934,213.52
调整期初未分配利润合计数(调增+, 调减-)		
调整后期初未分配利润	192,462,260.87	-132,934,213.52
加: 本期归属于母公司所有者的净利润	445,858,609.04	343,324,269.19
减: 净资产折股		-14,691,991.38
减: 提取法定盈余公积	41,761,849.39	32,619,786.18
提取任意盈余公积		
提取一般风险准备		
应付普通股股利		
转作股本的普通股股利		
期末未分配利润	596,559,020.52	192,462,260.87

调整期初未分配利润明细:

- 1、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润 0 元。
- 2、由于会计政策变更，影响期初未分配利润 0 元。
- 3、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润 0 元。
- 4、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润 0 元。
- 5、其他调整合计影响期初未分配利润 0 元。

61、营业收入和营业成本

(1). 营业收入和营业成本情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	1,820,293,547.45	157,298,581.40	1,357,648,295.06	115,345,204.86
其他业务	3,439,579.60		6,549,172.59	897,350.98
合计	1,823,733,127.05	157,298,581.40	1,364,197,467.65	116,242,555.84

[注] 上年发生额调整详见第十节财务报告五、44 之说明

(2). 合同产生的收入的情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计
商品类型	
药品销售	1,819,977,944.24
技术服务	315,603.21
其他	3,439,579.60
合计	1,823,733,127.05
按经营地区分类	
境内地区	1,753,001,975.38
境外地区	70,731,151.67
合计	1,823,733,127.05
合同类型	
客户合同产生的收入	1,823,733,127.05
合计	1,823,733,127.05
按商品转让的时间分类	
在某一时刻确认收入	1,823,733,127.05
合计	1,823,733,127.05
合计	1,823,733,127.05

合同产生的收入说明:

适用 不适用

项目	本期发生额	上期发生额
其中：与客户之间的合同产生的收入	1,823,733,127.05	1,364,197,467.65
合计	1,823,733,127.05	1,364,197,467.65

(3). 履约义务的说明

适用 不适用

(4). 分摊至剩余履约义务的说明

□适用 √不适用

其他说明：

无

62、税金及附加

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	3,735,099.30	2,814,034.18
教育费附加	1,600,756.64	1,178,755.68
房产税	829,356.51	242,058.71
土地使用税	1,254,003.91	215,697.87
印花税	1,082,012.52	264,270.77
地方教育附加	1,067,171.23	830,485.53
其他	5,996.37	7,500.00
合计	9,574,396.48	5,552,802.74

其他说明：

无

63、销售费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
学术推广费	838,501,010.40	644,589,036.75
职工薪酬	43,044,059.11	44,940,474.17
差旅及业务招待费	7,619,845.95	8,592,320.04
药品注册证书年费	4,614,692.10	3,031,184.76
宣传费	3,708,981.73	3,814,540.41
其他	3,266,661.02	3,758,740.07
合计	900,755,250.31	708,726,296.20

其他说明：

[注]上期发生额调整详见第十节财务报告五.44 重要会计政策和会计估计的变更之说明。

64、管理费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	32,931,687.22	27,253,660.52
中介服务费	12,451,835.43	7,867,221.30
差旅及业务招待费	8,296,052.89	4,155,771.37
折旧摊销费	6,109,280.49	6,974,134.94
办公费	4,781,308.39	3,834,027.64
物料消耗及损失	2,413,156.09	8,145,786.21
其他	4,581,219.93	5,025,889.64
合计	71,564,540.44	63,256,491.62

其他说明：

无

65、研发费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	99,110,598.68	45,720,609.94
研发物料费	97,046,413.81	21,138,720.25
折旧摊销费	15,661,778.21	4,475,930.69
委外服务费	12,180,043.17	2,820,112.31
其他	24,213,390.81	14,618,511.34
合计	248,212,224.68	88,773,884.53

其他说明：

无

66、财务费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
汇兑损益	1,104,773.82	1,451,865.02
利息费用	1,064,891.88	1,837,746.74
利息收入	-7,319,820.71	-279,847.23
手续费支出	194,673.14	173,962.68
合计	-4,955,481.87	3,183,727.21

其他说明：

无

67、其他收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
与收益相关的政府补助	22,220,483.12	7,575,238.98
与资产相关的政府补助	2,673,460.76	2,068,052.56
增值税进项加计扣除	250,238.23	214,571.93
代扣个人所得税手续费返还	142,755.84	33,905.48
合计	25,286,937.95	9,891,768.95

其他说明：

本期计入其他收益的政府补助详见第十节财务报告七、84 之说明

补助项目	本期发生金额	上期发生金额	与资产相关/ 与收益相关
重大新药创制科技重大专项 2020 年结题课题	10,475,400.00	1,500,000.00	与收益相关
2021 年第一批省级工业发展专项资金	4,570,000.00		与收益相关
成都天府国际生物城关于稳投资促增长加快项目建设形成投资实物量奖励	1,200,000.00		与收益相关
2020 年中央引导地方科技发展专项资金	1,000,000.00		与收益相关
2021 年第一批省级科技计划项目资金	1,000,000.00		与收益相关
2021 年第二批省级科技计划项目资金	882,000.00		与收益相关
2020 年度国家外国专家项目计划和经费	300,000.00	400,000.00	与收益相关
2021 年度国家外国专家项目计划和经费	300,000.00		与收益相关
2020 年度中央外经贸发展专项资金	295,880.20		与收益相关
2020 年工业企业技术改造（含智能化）资金	250,000.00	300,000.00	与收益相关

2020 年度稳外贸发展政策措施补贴资金	239,000.00		与收益相关
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-税收贡献奖	200,000.00	150,000.00	与收益相关
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-经济工作创新奖	200,000.00		与收益相关
2021 年四川省科普专项资金	200,000.00		与收益相关
经科局 2020 年省级工业发展应急资金	190,000.00	1,200,000.00	与收益相关
2020 年第二批省级科技计划项目资金	179,000.00		与收益相关
2019 年度中央外经贸发展专项资金	175,955.60		与收益相关
“蓉漂计划”创新人才资助资金	120,000.00		与收益相关
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-国际市场开拓奖	100,000.00		与收益相关
2021 年省级国（境）外高端人才引进项目计划和经费	100,000.00		与收益相关
2021 年度成都市产业生态圈人才计划资金	100,000.00		与收益相关
成都高新技术产业开发区关于深化产业培育实现高质量发展资金	50,000.00		与收益相关
稳岗补贴	38,247.32	87,070.92	与收益相关
2020 年推动服务业高质量发展专项资金	30,000.00		与收益相关
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-经济工作飞跃奖	20,000.00		与收益相关
成都高新技术产业开发区关于优化产业服务促进企业发展资金	5,000.00		与收益相关
第一批工业发展专项以奖代补资金		3,600,000.00	与收益相关
新冠疫情政府补助		88,493.00	与收益相关
其他零星政府补助		249,675.06	与收益相关
新药研发技术服务平台项目	240,000.00	240,000.00	与资产相关
药品生产和研发项目	1,071,267.00	1,071,267.00	与资产相关
欧盟标准抗肿瘤无菌制剂车间无菌隔离器技术改造项目	36,734.64	36,734.64	与资产相关
四川省抗体抗癌药物(注射剂)工程实验室项目	310,042.56	310,042.56	与资产相关
无菌制剂隔离器关键技术改造升级	61,855.68	61,855.68	与资产相关
抗肿瘤医药产学研孵化服务中心项目	481,750.04	195,833.33	与资产相关
四川省纳米靶向抗肿瘤药物制备技术工程实验室项目	88,421.04	88,421.04	与资产相关
2020 年第一批省级工业发展资金和中小企业发展专项资金—汇宇欧盟标准注射剂产业化基地	383,389.80	63,898.31	与资产相关
合计	24,893,943.88	9,643,291.54	

68、投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	1,015,854.62	
处置长期股权投资产生的投资收益		
交易性金融资产在持有期间的投资收		

益		
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入		
债权投资在持有期间取得的利息收入		
其他债权投资在持有期间取得的利息收入		
处置交易性金融资产取得的投资收益	11,829,168.64	13,124,601.01
处置其他权益工具投资取得的投资收益		
处置债权投资取得的投资收益		
处置其他债权投资取得的投资收益		
债务重组收益		
合计	12,845,023.26	13,124,601.01

其他说明：

无

69、净敞口套期收益

适用 不适用

70、公允价值变动收益

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
交易性金融资产		
其中：衍生金融工具产生的公允价值变动收益		
分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产产生的公允价值变动收益	6,155,919.47	
交易性金融负债		
按公允价值计量的投资性房地产		
合计	6,155,919.47	

其他说明：

无

71、信用减值损失

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
应收账款坏账损失	48,912.72	532,717.52
其他应收款坏账损失	-3,974,340.56	662,681.78
合计	-3,925,427.84	1,195,399.30

其他说明：

无

72、资产减值损失

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
一、坏账损失		

二、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-2,891,955.25	-4,671,335.36
三、长期股权投资减值损失		
四、投资性房地产减值损失		
五、固定资产减值损失		
六、工程物资减值损失		
七、在建工程减值损失		
八、生产性生物资产减值损失		
九、油气资产减值损失		
十、无形资产减值损失		
十一、商誉减值损失		
十二、其他		
合计	-2,891,955.25	-4,671,335.36

其他说明：

无

73、资产处置收益

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
固定资产处置收益	1,327.43	
合计	1,327.43	

其他说明：

无

74、营业外收入

营业外收入情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
退还金融服务费		1,060,000.00	
其他	95,065.19	0.63	95,065.19
合计	95,065.19	1,060,000.63	95,065.19

计入当期损益的政府补助

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

75、营业外支出

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金额
非流动资产处置损失合计	23,032.76	815,275.51	23,032.76
其中：固定资产处置损失	23,032.76	815,275.51	23,032.76

对外捐赠	1,095,000.00	1,658,177.78	1,095,000.00
滞纳金		60,929.24	
其他	32,805.70	71,021.70	32,805.70
合计	1,150,838.46	2,605,404.23	1,150,838.46

其他说明：

无

76、所得税费用

(1). 所得税费用表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	35,951,214.14	34,403,067.05
递延所得税费用	-4,110,155.82	20,230,329.78
合计	31,841,058.32	54,633,396.83

(2). 会计利润与所得税费用调整过程

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额
利润总额	477,699,667.36
按法定/适用税率计算的所得税费用	71,654,950.10
子公司适用不同税率的影响	1,005,568.29
调整以前期间所得税的影响	-783,275.41
非应税收入的影响	-309,957.14
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	668,486.98
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-5,911,595.39
本期未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异或可抵扣亏损的影响	-1,347,007.90
加计扣除	-33,136,111.21
所得税费用	31,841,058.32

其他说明：

□适用 √不适用

77、其他综合收益

√适用 □不适用

详见附注详见第十节财务报告七、57 之说明

78、现金流量表项目

(1). 收到的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
经营活动保证金	63,922,270.22	41,768,888.56
政府补助款	34,980,483.12	11,345,238.98
存款利息收入	7,319,820.71	161,883.15

其他	6,503,420.41	3,163,935.14
合计	112,725,994.46	56,439,945.83

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

无

(2). 支付的其他与经营活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
支付经营性费用	897,813,925.79	679,966,471.81
经营活动保证金	70,363,409.40	36,403,998.33
捐赠支出	1,010,000.00	
其他	7,926,634.32	3,432,857.09
合计	977,113,969.51	719,803,327.23

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

无

(3). 收到的其他与投资活动有关的现金

□适用 √不适用

(4). 支付的其他与投资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
建设保证金		970,640.00
合计		970,640.00

支付的其他与投资活动有关的现金说明：

无

(5). 收到的其他与筹资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
借款保证金	1,100,000.00	
关联方拆借款		12,756,602.58
拆借款利息		438,160.61
合计	1,100,000.00	13,194,763.19

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

(6). 支付的其他与筹资活动有关的现金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
公开发行费用	19,234,402.11	
借款保证金	14,420,300.00	
租赁负债	6,817,709.98	
融资租赁借款		20,602,395.95
收购少数股东股权		100,000.00
关联方拆借款		5,119.88

非关联方拆借款		4,089.58
合计	40,472,412.09	20,711,605.41

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

无

79、现金流量表补充资料

(1). 现金流量表补充资料

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量：		
净利润	445,858,609.04	341,823,342.98
加：资产减值准备	6,817,383.09	3,475,936.06
信用减值损失		
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	33,500,354.44	23,824,748.02
使用权资产摊销	5,700,723.30	
无形资产摊销	1,925,451.52	924,994.70
长期待摊费用摊销		
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（收益以“-”号填列）	-1,327.43	
固定资产报废损失（收益以“-”号填列）	23,032.76	815,275.51
公允价值变动损失（收益以“-”号填列）	-6,155,919.47	
财务费用（收益以“-”号填列）	2,169,665.70	1,719,782.66
投资损失（收益以“-”号填列）	-12,845,023.26	-13,124,601.01
递延所得税资产减少（增加以“-”号填列）	-4,710,170.45	20,230,329.78
递延所得税负债增加（减少以“-”号填列）	600,014.63	
存货的减少（增加以“-”号填列）	-87,037,948.03	-48,718,087.54
经营性应收项目的减少（增加以“-”号填列）	-23,857,058.15	-12,894,248.39
经营性应付项目的增加（减少以“-”号填列）	73,541,481.38	69,870,278.62
其他	10,834,052.88	
经营活动产生的现金流量净额	446,363,321.95	387,947,751.39
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动：		
债务转为资本		
一年内到期的可转换公司债券		
融资租入固定资产		
3. 现金及现金等价物净变动情况：		
现金的期末余额	1,292,969,757.68	371,522,272.26
减：现金的期初余额	371,522,272.26	259,142,370.78
加：现金等价物的期末余额		
减：现金等价物的期初余额		
现金及现金等价物净增加额	921,447,485.42	112,379,901.48

(2). 本期支付的取得子公司的现金净额

□适用 √不适用

(3). 本期收到的处置子公司的现金净额

□适用 √不适用

(4). 现金和现金等价物的构成

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
一、现金	1,292,969,757.68	371,522,272.26
其中：库存现金	45,479.59	24,562.79
可随时用于支付的银行存款	1,292,865,081.29	371,379,694.47
可随时用于支付的其他货币资金	59,196.80	118,015.00
二、现金等价物		
其中：三个月内到期的债券投资		
三、期末现金及现金等价物余额	1,292,969,757.68	371,522,272.26
其中：母公司或集团内子公司使用受限制的现金和现金等价物	7,468,033.71	4,343,625.97

其他说明：

□适用 √不适用

80、所有者权益变动表项目注释

说明对上年期末余额进行调整的“其他”项目名称及调整金额等事项：

□适用 √不适用

81、所有权或使用权受到限制的资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末账面价值	受限原因
货币资金	12,909,600.00	为借款提供抵押担保
固定资产	60,594,801.00	为借款提供抵押担保
无形资产	4,340,520.24	为借款提供抵押担保
合计	77,844,921.24	/

其他说明：

无

82、外币货币性项目

(1). 外币货币性项目

√适用 □不适用

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
货币资金	-	-	20,322,603.32
其中：美元	454,960.66	6.3757	2,900,692.68
英镑	1,960,349.94	8.6064	16,871,555.72
欧元	76,229.61	7.2197	550,354.92
应收账款	-	-	10,859,530.00
其中：美元	279,550.00	6.3757	1,782,326.94
英镑	894,783.92	8.6064	7,700,868.33
欧元	190,636.00	7.2197	1,376,334.73

其他应收款	-	-	74,885.09
其中：英镑	8,293.40	8.6064	71,376.32
欧元	486.00	7.2197	3,508.77
短期借款			12,662,773.18
英镑	1,471,320.55	8.6064	12,662,773.18
应付账款			6,216,174.66
美元	570,400.00	6.3757	3,636,699.28
英镑	297,023.64	8.6064	2,556,304.26
欧元	3,209.43	7.2197	23,171.12
其他应付款			29,961.76
欧元	4,150.00	7.2197	29,961.76

其他说明：

无

(2). 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因

适用 不适用

境外经营实体名称	主要经营地	注册地	记账本位币	依据
SEACROSS PHARMACEUTICALS LTD	英国伦敦	英国贝德福德	英镑	其主要经营活动采取英镑结算

83、套期

适用 不适用

84、政府补助

(1). 政府补助基本情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

种类	金额	列报项目	计入当期损益的金额
重大新药创制科技重大专项 2020 年结题课题	10,475,400.00	其他收益	10,475,400.00
2021 年第一批省级工业发展专项资金	4,570,000.00	其他收益	4,570,000.00
成都天府国际生物城关于稳投资促增长加快项目建设形成投资实物量奖励	1,200,000.00	其他收益	1,200,000.00
2020 年中央引导地方科技发展专项资金	1,000,000.00	其他收益	1,000,000.00
2021 年第一批省级科技计划项目资金	1,000,000.00	其他收益	1,000,000.00
2021 年第二批省级科技计划项目资金	882,000.00	其他收益	882,000.00
2020 年度国家外国专家项目计划和经费	300,000.00	其他收益	300,000.00
2021 年度国家外国专	300,000.00	其他收益	300,000.00

家项目计划和经费			
2020 年度中央外经贸发展专项资金	295,880.20	其他收益	295,880.20
2020 年工业企业技术改造(含智能化)资金	250,000.00	其他收益	250,000.00
2020 年度稳外贸发展政策措施补贴资金	239,000.00	其他收益	239,000.00
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-税收贡献奖	200,000.00	其他收益	200,000.00
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-经济工作创新奖	200,000.00	其他收益	200,000.00
2021 年四川省科普专项资金	200,000.00	其他收益	200,000.00
经科局 2020 年省级工业发展应急资金	190,000.00	其他收益	190,000.00
2020 年第二批生级科技计划项目资金	179,000.00	其他收益	179,000.00
2019 年度中央外经贸发展专项资金	175,955.60	其他收益	175,955.60
“蓉漂计划”创新人才资助资金	120,000.00	其他收益	120,000.00
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-国际市场开拓奖	100,000.00	其他收益	100,000.00
2021 年省级国(境)外高端人才引进项目计划和经费	100,000.00	其他收益	100,000.00
2021 年度成都市产业生态圈人才计划资金	100,000.00	其他收益	100,000.00
成都高新技术产业开发区关于深化产业培育实现高质量发展资金	50,000.00	其他收益	50,000.00
稳岗补贴	38,247.32	其他收益	38,247.32
2020 年推动服务业高质量发展专项资金	30,000.00	其他收益	30,000.00
2020 年度部分优秀企业及个人的通报-经济工作飞跃奖	20,000.00	其他收益	20,000.00
成都高新技术产业开发区关于优化产业服务促进企业发展资金	5,000.00	其他收益	5,000.00
新药研发技术服务平台项目	860,000.00	递延收益	240,000.00
药品生产和研发项目	3,392,345.88	递延收益	1,071,267.00
欧盟标准抗肿瘤无菌制剂车间无菌隔离器技术改造项目	116,326.77	递延收益	36,734.64

四川省抗体抗癌药物(注射剂)工程实验室项目	1,753,744.68	递延收益	310,042.56
无菌制剂隔离器关键技术改造升级	195,876.25	递延收益	61,855.68
抗肿瘤医药产学研孵化服务中心项目	3,564,166.67	递延收益	481,750.04
四川省纳米靶向抗肿瘤药物制备技术工程实验室项目	530,526.33	递延收益	88,421.04
2020 年第一批省级工业发展资金和中小企业发展专项资金—汇宇欧盟标准注射剂产业化基地	3,706,101.69	递延收益	383,389.80
合计	36,339,571.39		24,893,943.88

(2). 政府补助退回情况

适用 不适用

其他说明：

无

85、其他

适用 不适用

八、合并范围的变更**1、非同一控制下企业合并**

适用 不适用

(1). 本期发生的非同一控制下企业合并

适用 不适用

(2). 合并成本及商誉

适用 不适用

(3). 被购买方于购买日可辨认资产、负债

适用 不适用

(4). 购买日之前持有的股权按照公允价值重新计量产生的利得或损失

是否存在通过多次交易分步实现企业合并并且在报告期内取得控制权的交易

适用 不适用

(5). 购买日或合并当期期末无法合理确定合并对价或被购买方可辨认资产、负债公允价值的相关说明

适用 不适用

(6). 其他说明

适用 不适用

2、同一控制下企业合并

适用 不适用

(1). 本期发生的同一控制下企业合并

适用 不适用

(2). 合并成本

□适用 √不适用

(3). 合并日被合并方资产、负债的账面价值

□适用 √不适用

其他说明：

无

3、 反向购买

□适用 √不适用

4、 处置子公司

是否存在单次处置对子公司投资即丧失控制权的情形

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

5、 其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

√适用 □不适用

公司名称	股权处置方式	股权处置时点	处置日净资产	期初至处置日净利润
Uni Solidarity Limited	注销	2021/7/27		

6、 其他

□适用 √不适用

九、 在其他主体中的权益**1、 在子公司中的权益****(1). 企业集团的构成**

√适用 □不适用

子公司名称	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
				直接	间接	
Seacross Pharmaceuticals Limited	英国伦敦	英国贝德福德	药业	100		非同一控制下企业合并
Seacross Pharma (Europe) Limited	爱尔兰都柏林	爱尔兰都柏林	药业	100		设立
四川汇宇海玥医药科技有限公司	四川成都	四川成都	药业	100		设立
成都汇宇生物技术有限公司	四川成都	四川成都	药业	100		设立
四川汇宇汇昕医药科技有限公司	四川成都	四川成都	药业	100		设立
海玥药业（四川）有限公司	四川内江	四川内江	药业	100		设立
四川汇宇药业科技有限公司	四川内江	四川内江	药业	25	75	设立
四川泽宇药业有	四川内江	四川内江	药业	100		设立

限公司						
四川汇宇药物研究有限公司	四川内江	四川内江	药业	100		设立

[在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：

无

持有半数或以下表决权但仍控制被投资单位、以及持有半数以上表决权但不控制被投资单位的依据：

无

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：

无

确定公司是代理人还是委托人的依据：

无

其他说明：

无

(2). 重要的非全资子公司

适用 不适用

(3). 重要非全资子公司的主要财务信息

适用 不适用

(4). 使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制

适用 不适用

(5). 向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

2、 在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

适用 不适用

(1). 在子公司所有者权益份额的变化情况的说明

适用 不适用

(2). 交易对于少数股东权益及归属于母公司所有者权益的影响

适用 不适用

3、 在合营企业或联营企业中的权益

适用 不适用

(1). 重要的合营企业或联营企业

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

合营企业或联营企业名称	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例(%)		对合营企业或联营企业投资的会计处理方法
				直接	间接	
福建南方制药股份有限公司	福建三明	福建三明	药业	12.45		权益法核算

在合营企业或联营企业的持股比例不同于表决权比例的说明：

无

持有 20%以下表决权但具有重大影响，或者持有 20%或以上表决权但不具有重大影响的依据：

无

(2). 重要合营企业的主要财务信息

□适用 √不适用

(3). 重要联营企业的主要财务信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

	期末余额/ 本期发生额	期初余额/ 上期发生额
	南方制药	南方制药
流动资产	292,217,330.89	277,460,553.85
非流动资产	375,051,172.07	319,804,663.73
资产合计	667,268,502.96	597,265,217.58
流动负债	145,891,220.94	135,904,251.43
非流动负债	84,454,593.53	87,345,779.48
负债合计	230,345,814.47	223,250,030.91
少数股东权益	4,208,858.80	3,749,261.27
归属于母公司股东权益	432,713,829.69	370,265,925.40
按持股比例计算的净资产份额	53,872,871.80	
调整事项	431,454.25	
—商誉	431,454.25	
—内部交易未实现利润		
—其他		
对联营企业权益投资的账面价值	54,304,326.05	
存在公开报价的联营企业权益投资的公允价值		
营业收入	120,413,517.75	140,562,274.70
净利润	10,690,992.36	15,121,964.12
终止经营的净利润		
其他综合收益		
综合收益总额	10,690,992.36	15,121,964.12
本年度收到的来自联营企业的股利		

其他说明

无

(4). 不重要的合营企业和联营企业的汇总财务信息

□适用 √不适用

(5). 合营企业或联营企业向本公司转移资金的能力存在重大限制的说明

□适用 √不适用

(6). 合营企业或联营企业发生的超额亏损

□适用 √不适用

(7). 与合营企业投资相关的未确认承诺

□适用 √不适用

(8). 与合营企业或联营企业投资相关的或有负债

□适用 √不适用

4、重要的共同经营

□适用 √不适用

5、在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

□适用 √不适用

6、其他

□适用 √不适用

十、与金融工具相关的风险

√适用 □不适用

本公司从事风险管理的目标是在风险和收益之间取得平衡，将风险对本公司经营业绩的负面影响降至最低水平，使股东和其他权益投资者的利益最大化。基于该风险管理目标，本公司风险管理的基本策略是确认和分析本公司面临的各种风险，建立适当的风险承受底线和进行风险管理，并及时可靠地对各种风险进行监督，将风险控制在限定的范围内。

本公司在日常活动中面临各种与金融工具相关的风险，主要包括信用风险、流动性风险及市场风险。管理层已审议并批准管理这些风险的政策，概括如下：

信用风险

信用风险，是指金融工具的一方不能履行义务，造成另一方发生财务损失的风险。

信用风险管理实务**信用风险的评价方法**

公司在每个资产负债表日评估相关金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。在确定信用风险自初始确认后是否显著增加时，公司考虑在无须付出不必要的额外成本或努力即可获得合理且有依据的信息，包括基于历史数据的定性和定量分析、外部信用风险评级以及前瞻性信息。公司以单项金融工具或者具有相似信用风险特征的金融工具组合为基础，通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具预计存续期内发生违约风险的变化情况。

当触发以下一个或多个定量、定性标准时，公司认为金融工具的信用风险已发生显著增加：

- 1) 定量标准主要为资产负债表日剩余存续期违约概率较初始确认时上升超过一定比例；
- 2) 定性标准主要为债务人经营或财务情况出现重大不利变化、现存的或预期的技术、市场、经济或法律环境变化并将对债务人对公司的还款能力产生重大不利影响等。

违约和已发生信用减值资产的定义

当金融工具符合以下一项或多项条件时，公司将该金融资产界定为已发生违约，其标准与已发生信用减值的定义一致：

- 1) 债务人发生重大财务困难；
- 2) 债务人违反合同中对债务人的约束条款；

- 3) 债务人很可能破产或进行其他财务重组；
- 4) 债权人出于与债务人财务困难有关的经济或合同考虑，给予债务人在任何其他情况下都不会做出的让步。

预期信用损失的计量

预期信用损失计量的关键参数包括违约概率、违约损失率和违约风险敞口。公司考虑历史统计数据（如交易对手评级、担保方式及抵质押物类别、还款方式等）的定量分析及前瞻性信息，建立违约概率、违约损失率及违约风险敞口模型。

金融工具损失准备期初余额与期末余额调节表详见本财务报表附注五(一)3、五(一)5 之说明。

信用风险敞口及信用风险集中度

本公司的信用风险主要来自货币资金和应收款项。为控制上述相关风险，本公司分别采取了以下措施。

货币资金

本公司将银行存款和其他货币资金存放于信用评级较高的金融机构，故其信用风险较低。

应收款项

本公司持续对采用信用方式交易的客户进行信用评估。根据信用评估结果，本公司选择与经认可的且信用良好的客户进行交易，并对其应收款项余额进行监控，以确保本公司不会面临重大坏账风险。

由于本公司仅与经认可的且信用良好的第三方进行交易，所以无需担保物。信用风险集中按照客户进行管理。截至 2021 年 12 月 31 日，本公司存在一定的信用集中风险，本公司应收账款的 85.05%（2020 年 12 月 31 日：88.08%）源于余额前五名客户。本公司对应收账款余额未持有任何担保物或其他信用增级。

本公司所承受的最大信用风险敞口为资产负债表中每项金融资产的账面价值。

流动性风险

流动性风险，是指本公司在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。流动性风险可能源于无法尽快以公允价值售出金融资产；或者源于对方无法偿还其合同债务；或者源于提前到期的债务；或者源于无法产生预期的现金流量。

为控制该项风险，本公司综合运用票据结算、银行借款等多种融资手段，并采取长、短期融资方式适当结合，优化融资结构的方法，保持融资持续性与灵活性之间的平衡。本公司已从多家商业银行取得银行授信额度以满足营运资金需求和资本开支。

金融负债按剩余到期日分类

项 目	期末数				
	账面价值	未折现合同金额	1 年以内	1-3 年	3 年以上
银行借款	13,664,102.35	13,856,729.26	13,856,729.26		
应付账款	59,246,170.69	59,246,170.69	59,246,170.69		

其他应付款	323,218,140.73	323,218,140.73	323,218,140.73		
租赁负债[注]	6,331,617.67	6,769,175.38	3,372,489.90	3,396,685.48	
其他非流动负债	50,018,333.33	53,668,333.00	600,000.00	1,200,000.00	51,868,333.00
小 计	452,478,364.77	456,758,549.06	400,293,530.58	4,596,685.48	51,868,333.00

(续上表)

项 目	上年年末数				
	账面价值	未折现合同金额	1 年以内	1-3 年	3 年以上
应付账款	29,505,541.39	29,505,541.39	29,505,541.39		
其他应付款	284,019,838.56	284,019,838.56	284,019,838.56		
其他非流动负债	50,018,333.33	54,268,333.00	600,000.00	1,200,000.00	52,468,333.00
小 计	363,543,713.28	367,793,712.95	314,125,379.95	1,200,000.00	52,468,333.00

[注] 租赁负债包括租赁负债、一年内到期的租赁负债

市场风险

市场风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险。市场风险主要包括利率风险和外汇风险。

利率风险

利率风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场利率变动而发生波动的风险。固定利率的带息金融工具使本公司面临公允价值利率风险，浮动利率的带息金融工具使本公司面临现金流量利率风险。本公司根据市场环境来决定固定利率与浮动利率金融工具的比例，并通过定期审阅与监控维持适当的金融工具组合。本公司面临的现金流量利率风险主要与本公司以浮动利率计息的银行借款有关。

截至2021年12月31日，本公司以浮动利率计息的银行借款人民币 1,000,000.00元，以1.47%年利率计息的银行借款英镑1,470,000.00磅（2020年12月31日：人民币0.00元，英镑0.00磅），在其他变量不变的假设下，假定利率变动50个基准点，不会对本公司的利润总额和股东权益产生重大的影响。

外汇风险

外汇风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因外汇汇率变动而发生波动的风险。本公司面临的汇率变动的风险主要与本公司外币货币性资产和负债有关。对于外币资产和负债，如果出现短期的失衡情况，本公司会在必要时按市场汇率买卖外币，以确保将净风险敞口维持在可接受的水平。

本公司期末外币货币性资产和负债情况详见第十节财务报告七、82之说明。

十一、公允价值的披露

1、以公允价值计量的资产和负债的期末公允价值

√适用 □不适用

单位:元 币种:人民币

项目	期末公允价值			
	第一层次公允价值计量	第二层次公允价值计量	第三层次公允价值计量	合计
一、持续的公允价值计量				
(一) 交易性金融资产		1,662,155,919.47		1,662,155,919.47
1. 以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产		1,662,155,919.47		1,662,155,919.47
(1) 债务工具投资				
(2) 权益工具投资				
(3) 衍生金融资产				
(4) 结构性存款		1,258,116,919.47		1,258,116,919.47
(5) 理财产品		404,039,000.00		404,039,000.00
2. 指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产				
(1) 债务工具投资				
(2) 权益工具投资				
(二) 其他债权投资				
(三) 其他权益工具投资				
(四) 投资性房地产				
1. 出租用的土地使用权				
2. 出租的建筑物				
3. 持有并准备增值后转让的土地使用权				
(五) 生物资产				
1. 消耗性生物资产				
2. 生产性生物资产				
持续以公允价值计量的资产总额		1,662,155,919.47		1,662,155,919.47
(六) 交易性金融负债				
1. 以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债				
其中: 发行的交易性债券				
衍生金融负债				
其他				
2. 指定为以公允价值计量且变动计入当期损益的金融负债				
1. 其他非流动性负债			50,018,333.33	50,018,333.33

持续以公允价值计量的 负债总额			50,018,333.33	50,018,333.33
二、非持续的公允价值 计量				
（一）持有待售资产				
非持续以公允价值计量的 资产总额				
非持续以公允价值计量的 负债总额				

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

适用 不适用

3、持续和非持续第二层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

适用 不适用

交易性金融资产

交易性金融资产为保本浮动收益型产品，采用现金流折现估值模型，输入值为初始交易价格，故公司将保本浮动收益型产品的成本作为公允价值进行计量。

4、持续和非持续第三层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

适用 不适用

其他非流动负债

对收到并承担回购义务的农发基金公司 50,000,000.00 元投资款，采取成本加应计利息金额确认其公允价值。

5、持续的第三层次公允价值计量项目，期初与期末账面价值间的调节信息及不可观察参数敏感性分析

适用 不适用

6、持续的公允价值计量项目，本期内发生各层级之间转换的，转换的原因及确定转换时点的政策

适用 不适用

7、本期内发生的估值技术变更及变更原因

适用 不适用

8、不以公允价值计量的金融资产和金融负债的公允价值情况

适用 不适用

9、其他

适用 不适用

十二、关联方及关联交易

1、本企业的母公司情况

适用 不适用

2、本企业的子公司情况

适用 不适用

本企业子公司的情况详见附注

3、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注

适用 不适用

本公司子公司的情况详见第十节财务报告“九、在其他主体中的权益”

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下

适用 不适用

合营或联营企业名称	与本企业关系
福建南方制药股份有限公司	联营企业

其他说明

适用 不适用

4、其他关联方情况

适用 不适用

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
黄乾益	参股股东
四川嘉顺房地产开发有限公司	股东的子公司
黄炳全	其他
黄砾瑶	其他

其他说明

无

5、关联交易情况

(1). 购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
福建南方制药股份有限公司	材料款	23,629,408.68	
福建南方制药股份有限公司	技术服务费	918,000.00	
福州斯林医药有限公司	代采购捐赠用防疫物资		628,589.60

[注]系 2021 年度向福建南方制药股份有限公司采购不含税金额

出售商品/提供劳务情况表

适用 不适用

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

适用 不适用

(2). 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表：

适用 不适用

关联托管/承包情况说明

适用 不适用

本公司委托管理/出包情况表

适用 不适用

关联管理/出包情况说明

适用 不适用

(3). 关联租赁情况

本公司作为出租方：

适用 不适用

本公司作为承租方：

适用 不适用

关联租赁情况说明

适用 不适用

(4). 关联担保情况

本公司作为担保方

适用 不适用

本公司作为被担保方

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

担保方	担保金额	担保起始日	担保到期日	担保是否已经履行完毕
丁兆、黄乾益	50,000,000.00	2015/12/28	2027/12/28	否
四川嘉顺房地产开发有限公司 [注]	50,000,000.00	2015/12/28	2027/12/28	否

关联担保情况说明

适用 不适用

[注]四川嘉顺房地产开发有限公司以房屋建筑物及车库进行抵押担保

(5). 关联方资金拆借适用 不适用**(6). 关联方资产转让、债务重组情况**适用 不适用**(7). 关键管理人员报酬**适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	422.89 万元	364.39 万元

(8). 其他关联交易适用 不适用

关联方名称	交易内容	2021 年度	2020 年度
黄炳全	公司代缴社保		2,559.94
黄砾瑶	公司代缴社保		2,559.94

6、 关联方应收应付款项**(1). 应收项目**适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目名称	关联方	期末余额		期初余额	
		账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备
预付款项	福建南方制药股份有限公司			25,749,135.05	

(2). 应付项目

√适用 □不适用

单位:元 币种:人民币

项目名称	关联方	期末账面余额	期初账面余额
应付账款	福建南方制药股份有限公司	5,587,011.80	
其他应付款	丁兆		324,000.00

7、关联方承诺

□适用 √不适用

8、其他

□适用 √不适用

十三、 股份支付

1、 股份支付总体情况

√适用 □不适用

单位:股 币种:人民币

公司本期授予的各项权益工具总额	
公司本期行权的各项权益工具总额	
公司本期失效的各项权益工具总额	58,952.10
公司期末发行在外的股票期权行权价格的范围和合同剩余期限	每股 14.75 元; 第一期股票期权剩余等待期 55 个月、第二期股票期权剩余等待期 67 个月
公司期末发行在外的其他权益工具行权价格的范围和合同剩余期限	无

其他说明

无

2、 以权益结算的股份支付情况

√适用 □不适用

单位:元 币种:人民币

授予日权益工具公允价值的确定方法	资产评估确定
可行权权益工具数量的确定依据	业绩条件及考核情况
本期估计与上期估计有重大差异的原因	不适用
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	1,068,602.74
本期以权益结算的股份支付确认的费用总额	747,513.64

其他说明

无

3、 以现金结算的股份支付情况

□适用 √不适用

4、 股份支付的修改、终止情况

√适用 □不适用

根据公司 2020 年第三次临时股东大会审议通过的《2020 年股票期权激励计划》(以下简称《激励计划》)第十二章、二规定:“激励对象劳动合同到期拒绝续约,或劳动合同未到期而主动辞职的,其已行权股票不作处理,已获授但尚未行权的股票期权不得行权,由公司进行注销。”

鉴于 1 名首次授予激励对象因个人原因离职,不再具备激励对象资格,因此公司对该激励对象已获授但尚未行权的 6,780.00 份股票期权进行注销。根据开元评估资产有限公司出具的评估报告确认第一期期权单价为 8.46 元,第二期期权单价为 8.93 元,本次期权注销合计影响总额为 58,952.10 元。

公司将根据 2020 年-2024 年的个人业绩平均分数对应其期权行权比例，20 年、21 年虽有人低于 85.00 分，未达到 100.00%行权比例，但后期可通过平均分提高个人的行权比例，因此本期仅将两期考核平均分均低于 85.00 分的期权数调整行权比例，根据行权比例预估减小可行权数 6,630.00 份。根据开元评估资产有限公司出具的评估报告确认第一期期权单价为 8.46 元，第二期期权单价为 8.93 元，本期考核结果合计影响总额为 57,647.85 元。

5、其他

适用 不适用

十四、承诺及或有事项

1、重要承诺事项

适用 不适用

资产负债表日存在的对外重要承诺、性质、金额
无

2、或有事项

(1). 资产负债表日存在的重要或有事项

适用 不适用

(2). 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明：

适用 不适用

3、其他

适用 不适用

十五、资产负债表日后事项

1、重要的非调整事项

适用 不适用

2、利润分配情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

拟分配的利润或股利	89,379,600.00
经审议批准宣告发放的利润或股利	

3、销售退回

适用 不适用

4、其他资产负债表日后事项说明

适用 不适用

(一) 超募资金投资建设新项目

公司于 2022 年 1 月 11 日召开第一届董事会第二十次会议和第一届监事会第十二次会议、2022 年 1 月 27 日召开第一次临时股东大会，审议通过了《关于使用部分超募资金投资建设新项目的议案》，同意公司使用 31,561.00 万元用于投资建设高端绿色药物产业延链项目，其中拟使用自有资金 2,700.00 万元，拟使用超募资金 28,861.00 万元。

(二) 全资子公司对外投资私募基金暨关联交易

公司于 2022 年 1 月 11 日召开第一届董事会第二十次会议、第一届监事会第十二次会议、2022 年 1 月 27 日召开 2022 年第一次临时股东大会，审议通过《关于全资子公司对外投资私募基金暨关联交易的议案》。公司全资子公司四川汇宇药业科技有限公司拟以自有或自筹资金出资 5,000.00 万元人民币认购株洲市文周君喆创业投资合伙企业（有限合伙）的基金份额。

(三)2021 年度利润分配方案

公司于 2022 年 4 月 6 日召开第一届董事会第二十二次会议、第一届监事会第十三次会议，审议通过《关于 2021 年度利润分配方案的议案》。以截至 2021 年 12 月 31 日公司总股本 423,600,000

股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 2.11 元(含税)，合计拟派发现金红利 89,379,600.00 元(含税)。上述方案经公司 2021 年年度股东大会审议批准通过后实施。

十六、 其他重要事项

1、 前期会计差错更正

(1). 追溯重述法

适用 不适用

(2). 未来适用法

适用 不适用

2、 债务重组

适用 不适用

3、 资产置换

(1). 非货币性资产交换

适用 不适用

(2). 其他资产置换

适用 不适用

4、 年金计划

适用 不适用

5、 终止经营

适用 不适用

6、 分部信息

(1). 报告分部的确定依据与会计政策

适用 不适用

(2). 报告分部的财务信息

适用 不适用

(3). 公司无报告分部的，或者不能披露各报告分部的资产总额和负债总额的，应说明原因

适用 不适用

(4). 其他说明

适用 不适用

7、 其他对投资者决策有影响的重要交易和事项

适用 不适用

8、 其他

适用 不适用

十七、 母公司财务报表主要项目注释

1、 应收账款

(1). 按账龄披露

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额
1 年以内	
其中：1 年以内分项	
半年以内	5,916,416.86
半年至 1 年	3,598,634.29

1 年以内小计	9,515,051.15
1 至 2 年	425,629.46
合计	9,940,680.61

组合计提项目：应收账款

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	应收账款	坏账准备	计提比例 (%)
1 年以内	9,515,051.15	99,455.53	1.05
1-2 年	425,629.46	42,562.95	10.00
合计	9,940,680.61	142,018.48	1.43

按组合计提坏账的确认标准及说明：

适用 不适用

(2). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)		金额	比例 (%)	金额	计提比例 (%)	
按单项计提坏账准备										
其中：										
无										
按组合计提坏账准备	9,940,680.61	100	142,018.48	1.43	9,798,662.13	3,956,741.86	100	200,112.99	5.06	3,756,628.87
其中：										
按除合并关联方以外的客户-账龄组合计提坏账准备	9,940,680.61	100	142,018.48	1.43	9,798,662.13	3,956,741.86	100	200,112.99	5.06	3,756,628.87
合计	9,940,680.61	/	142,018.48	/	9,798,662.13	3,956,741.86	/	200,112.99	/	3,756,628.87

按单项计提坏账准备:

适用 不适用

按组合计提坏账准备:

适用 不适用

如按预期信用损失一般模型计提坏账准备, 请参照其他应收款披露:

适用 不适用

(3). 坏账准备的情况

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
单项计提坏账准备						
按组合计提坏账准备	200,112.99	-58,094.51				142,018.48
合计	200,112.99	-58,094.51				142,018.48

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

适用 不适用

(4). 本期实际核销的应收账款情况

适用 不适用

其中重要的应收账款核销情况

适用 不适用

(5). 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款情况

适用 不适用

单位: 元 币种: 人民币

单位名称	期末余额	占应收账款期末余额合计数的比例 (%)	坏账准备期末余额
Seacross Pharmaceuticals Limited	6,738,905.78	67.79	
SEACROSS PHARMA (EUROPE) LIMITED	787,034.80	7.92	
广州医药股份有限公司	762,258.78	7.67	38,112.94
国药控股沈阳有限公司	441,157.50	4.44	22,057.88
Meridian Laboratories Inc	414,824.46	4.17	40,127.45
合计	9,144,181.32	91.99	100,298.27

其他说明

无

(6). 因金融资产转移而终止确认的应收账款

适用 不适用

(7). 转移应收账款且继续涉入形成的资产、负债金额

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

2、其他应收款

项目列示

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	978,938,575.92	95,308,368.03
合计	978,938,575.92	95,308,368.03

其他说明：

适用 不适用

应收利息

(1). 应收利息分类

适用 不适用

(2). 重要逾期利息

适用 不适用

(3). 坏账准备计提情况

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

(4). 应收股利

适用 不适用

(5). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

适用 不适用

(6). 坏账准备计提情况

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

其他应收款

(1). 按账龄披露

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

账龄	期末账面余额
1 年以内	
其中：1 年以内分项	
半年以内	972,700,627.13
半年至 1 年	52,762.38
1 年以内小计	972,753,389.51
1 至 2 年	2,980,000.00
2 至 3 年	7,025,000.00
合计	982,758,389.51

(2). 按款项性质分类情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
合并范围内关联往来	972,055,780.86	84,933,368.03
押金保证金	10,080,818.75	10,157,000.00
应收出口退税款	511,336.83	
备用金	50,000.00	253,004.90
其他	60,453.07	
合计	982,758,389.51	95,343,372.93

(3). 坏账准备计提情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2021年1月1日余额	19,500.00	500.00	15,004.90	35,004.90
2021年1月1日余额在本期				
--转入第二阶段				
--转入第三阶段				
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	-10,186.41	3,810,000.00	-15,004.90	3,784,808.69
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2021年12月31日余额	9,313.59	3,810,500.00		3,819,813.59

对本期发生损失准备变动的其他应收款账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

本期坏账准备计提金额以及评估金融工具的信用风险是否显著增加的采用依据：

□适用 √不适用

(4). 坏账准备的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	
单项计提坏账准备						
按组合计提	35,004.90	3,784,808.69				3,819,813.59

坏账准备					
合计	35,004.90	3,784,808.69			3,819,813.59

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

适用 不适用

(5). 本期实际核销的其他应收款情况

适用 不适用

(6). 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	款项的性质	期末余额	账龄	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
四川汇宇海玥医药科技有限公司	合并范围内关联往来	939,966,566.17	1 年以内	95.65	
Seacross Pharmaceuticals Limited	合并范围内关联往来	17,369,733.06	1 年以内、2-3 年、3 年以上	1.77	
四川汇宇汇昕医药科技有限公司	合并范围内关联往来	14,629,481.63	1 年以内、1-2 年	1.49	
重庆凯林制药有限公司	押金保证金	10,000,000.00	1-2 年、2-3 年	1.02	3,808,000.00
内江市税务局	应收出口退税	511,336.83	1 年以内	0.05	
合计	/	982,477,117.69	/	99.98	3,808,000.00

(7). 涉及政府补助的应收款项

适用 不适用

(8). 因金融资产转移而终止确认的其他应收款

适用 不适用

(9). 转移其他应收款且继续涉入形成的资产、负债金额

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

3、长期股权投资

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	259,355,856.72	14,903,762.28	244,452,094.44	204,905,856.72	14,903,762.28	190,002,094.44
对联营、合营企业投资	53,515,854.62		53,515,854.62			

合计	312,871,711.34	14,903,762.28	297,967,949.06	204,905,856.72	14,903,762.28	190,002,094.44
----	----------------	---------------	----------------	----------------	---------------	----------------

(1). 对子公司投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	本期计提减值准备	减值准备期末余额
四川汇宇海玥医药科技有限公司	100,000,000.00			100,000,000.00		
四川汇宇药物研究有限公司	53,054,387.28			53,054,387.28		9,670,387.28
Seacross Pharmaceuticals Limited	44,276,469.44			44,276,469.44		
海玥药业（四川）有限公司	4,875,000.00			4,875,000.00		4,233,375.00
成都汇宇生物技术有限公司	1,000,000.00			1,000,000.00		1,000,000.00
四川汇宇汇昕医药科技有限公司	1,000,000.00			1,000,000.00		
四川汇宇药业科技有限公司	500,000.00			500,000.00		
四川泽宇药业有限公司	200,000.00	54,450,000.00		54,650,000.00		
合计	204,905,856.72	54,450,000.00		259,355,856.72		14,903,762.28

(2). 对联营、合营企业投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

投资单位	期初余额	本期增减变动							期末余额	减值准备期末余额
		追加投资	减少投资	权益法下确认的投资损益	其他综合收益调整	其他权益变动	宣告发放现金股利或利润	计提减值准备		
一、合营企业										
无										

小计										
二、联营企业										
福建南方 制药股份 有限公司		52,500,000. 00		1,015,854.62						53,515,854.6 2
小计		52,500,000. 00		1,015,854.62						53,515,854.6 2
合计		52,500,000. 00		1,015,854.62						53,515,854.6 2

其他说明：

无

4、营业收入和营业成本

(1). 营业收入和营业成本情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	1,775,625,178.65	152,676,196.94	1,375,421,868.38	118,294,481.11
其他业务	201,185.19	19,035.59	6,643,110.33	1,034,349.86
合计	1,775,826,363.84	152,695,232.53	1,382,064,978.71	119,328,830.97

[注]上年同期数调整差异详见第十节财务报告五、44 之说明

(2). 合同产生的收入的情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计
商品类型	
药品销售	1,775,309,575.44
技术服务	315,603.21
其他	201,185.19
按经营地区分类	
境内	1,753,001,975.38
境外	22,824,388.46
合同类型	
客户合同产生的收入	1,775,826,363.84
按商品转让的时间分类	
在某一时点确认收入	1,775,826,363.84
在某一时段内确认收入	
合计	1,775,826,363.84

合同产生的收入说明：

适用 不适用

(3). 履约义务的说明

适用 不适用

分摊 适用 不适用

(4). 至剩余履约义务的说明

适用 不适用

其他说明：

无

5、投资收益

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	1,015,854.62	
处置交易性金融资产取得的投资收益	11,351,171.32	12,482,525.29
合计	12,367,025.94	12,482,525.29

其他说明：

无

6、其他

□适用 √不适用

十八、补充资料

1、当期非经常性损益明细表

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	金额	说明
非流动资产处置损益	1,327.43	
越权审批或无正式批准文件的税收返还、减免		
计入当期损益的政府补助（与企业业务密切相关，按照国家统一标准定额或定量享受的政府补助除外）	24,893,943.88	
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
非货币性资产交换损益		
委托他人投资或管理资产的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而计提的各项资产减值准备		
债务重组损益		
企业重组费用，如安置职工的支出、整合费用等		
交易价格显失公允的交易产生的超过公允价值部分的损益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，持有交易性金融资产、衍生金融资产、交易性金融负债、衍生金融负债产生的公允价值变动损益，以及处置交易性金融资产、衍生金融资产、交易性金融负债、衍生金融负债和其他债权投资取得	17,985,088.11	

的投资收益		
单独进行减值测试的应收款项、合同资产减值准备转回		
对外委托贷款取得的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
根据税收、会计等法律、法规的要求对当期损益进行一次性调整对当期损益的影响		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-662,779.20	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额	6,296,111.15	
少数股东权益影响额	0	
合计	35,921,469.07	

对公司根据《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》定义界定的非经常性损益项目，以及把《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目，应说明原因。

适用 不适用

2、净资产收益率及每股收益

适用 不适用

报告期利润	加权平均净资产收益率 (%)	每股收益	
		基本每股收益	稀释每股收益
归属于公司普通股股东的净利润	32.59	1.20	1.20
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	29.96	1.11	1.11

3、境内外会计准则下会计数据差异

适用 不适用

(1). 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(2). 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(3). 境内外会计准则下会计数据差异说明，对已经境外审计机构审计的数据进行差异调节的，应注明该境外机构的名称

适用 不适用

4、其他

适用 不适用

董事长：丁兆

董事会批准报送日期：2022 年 4 月 6 日

修订信息

适用 不适用