

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 2025 年年度报告



汇宇制药
HUIYU PHARMACEUTICAL

重要提示

一、本公司董事会及董事、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

2025年及未来很长一段时间，受国家集采常态化进行和医保控费持续深化的影响，公司产品包括已上市和未来取得上市资格的产品，都将有可能面临首批次是否中标、以及多轮次续标中销售价格下降、中选区域减少等情形，导致单产品销售收入大幅降低，进而出现公司主营业务收入大幅下降或大幅波动的风险。

公司其他重大风险，请参见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）喻燕梅声明：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

公司第二届董事会第二十五次会议审议通过了《关于<2025年度利润分配及资本公积转增股本方案>的议案》，公司2025年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本扣除公司回购专用证券账户中的股份为基数分配利润及转增股本，本次利润分配及资本公积转增股本方案拟定如下：

（1）向全体股东每10股派发现金红利2.000元（含税）。截至董事会决议日，公司总股本423,600,000股，扣除公司回购专用证券账户所持本公司股份2,139,878股后，实际可参与利润分配的股数为421,460,122股，以此计算合计拟派发现金红利84,292,024.40元（含税），占2025年度归属于上市公司股东净利润的比例为-337.69%。

（2）拟以股票溢价发行收入形成的资本公积（截至2025年12月31日，公司发行股份资本公积为248,858.66万元）向全体股东每10股转增4.8股。截至董事会决议，公司总股本423,600,000股，扣除公司回购专用证券账户所持本公司股份2,139,878股后，实际可参与公积金转增股本的股数为421,460,122股，本次转股后，公司的总股本为625,900,859股（最终以中国证券登记结算有限责任公司上海分公司登记结果为准）。

如在利润分配及资本公积转增股本方案公告披露之日起至实施权益分派股权登记日期间，公司总股本扣除公司回购专用证券账户股份的基数发生变动的，公司拟维持分配总额不变，相应调整每股分配比例，同时维持每股转增比例不变，相应调整转增总额。

母公司存在未弥补亏损

适用 不适用

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，设置特别表决权A类股份的数量为80,466,766股，均为控股股东、实际控制人、董事长、总经理丁兆持有，公司剩余股份均为B类股份。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》规定，公司股份分为特别表决权股份（称为“A类股份”）和普通股份（称为“B类股份”），除股东会特定事项的表决中每份A类股份享有的表决权数量应当与每份B类股份的表决权数量相同以外，每份A类股份享有的表决权数量为每份B类股份的表决权数量的五倍，每份A类股份的表决权数量相同。

公司初始设置特别表决权时，公司控股股东、实际控制人丁兆先生持有公司股份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。

公司初始设置特别表决权股份的数量为80,466,766股A类股份，均为控股股东、实际控制人、董事长、总经理丁兆先生持有，占公司总股本的比例为19.00%，表决权数量为402,333,830，占公司全部表决权数量的53.97%。扣除A类股份后，公司剩余343,133,234股为B类股份。

截至本报告期末，公司实施股份回购后，特别表决权的比例届时会相应提高。根据《上海证券交易所科创板股票上市规则》《公司章程》的相关规定，公司需将相应数量特别表决权股份转换为普通股份，以保证特别表决权比例不高于原有水平。截至本报告期末，公司已在中国证券登记结算有限责任公司上海分公司完成登记，累计将丁兆先生持有的406,491股A类股份转换为B类股份；转换后丁兆先生持有的特别表决权比例与转换前一致，仍为53.97%。

5、持有人所持有特别表决权股份能够参与表决的股东会事项范围

根据《公司章程》，公司股东对提交公司股东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会。公司召开股东会，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，可以在股东会召开10日前提出临时提案并书面提交召集人。

2、审计委员会监督特别表决权机制运作情况

公司审计委员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会等特殊职权，并且在公司董事会或股东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他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	7
第二节	公司简介和主要财务指标	9
第三节	管理层讨论与分析	17
第四节	公司治理、环境和社会	75
第五节	重要事项	97
第六节	股份变动及股东情况	129
第七节	债券相关情况	136
第八节	财务报告	137

备查文件目录	载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人签名并盖章的财务报表
	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
	报告期内公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿

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	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
汇宇悦迎	指	四川汇宇悦迎医药科技有限公司
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
海玥药业（四川）	指	海玥药业（四川）有限公司
四川百泽兴	指	四川百泽兴生物技术有限公司
成都百泽兴	指	成都百泽兴医药科技有限公司
成都海玥	指	成都海玥医药科技有限公司
悦迎致美	指	四川汇宇悦迎致美生物科技有限责任公司
上海海玥	指	上海汇宇海玥医药科技有限公司
广西悦迎	指	广西悦迎生物科技有限责任公司
汇辰昕	指	四川汇辰昕药业有限公司
悦迎臻研	指	四川汇宇悦迎臻研医药科技有限公司
英国海玥	指	Seacross Pharmaceuticals Ltd
爱尔兰海玥	指	Seacross Pharma (Europe) Limited
美国海玥	指	Seacross Pharma USA, Inc
葡萄牙海玥	指	Seacross Europe Unipessoal LDA
荷兰海玥	指	Seacross Pharma (Europe) B.V
法国海玥	指	Seacross Pharma (Europe) SAS.
德国海玥	指	Seacross Pharma GmbH
意大利海玥	指	Seacross Pharma (Italy) S.R.L
南方制药	指	福建南方制药股份有限公司
同源康医药	指	浙江同源康医药股份有限公司
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）
长兴茂达	指	长兴茂达股权投资合伙企业（有限合伙）
国务院	指	中华人民共和国国务院
国家药监局	指	国家药品监督管理局
医保局	指	国家医疗保障局
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
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）。
PK BE	指	药代动力学、生物等效性研究
CDMO	指	指为制药企业提供从工艺开发、设计优化到规模化生产的全流程服务。
《公司法》	指	《中华人民共和国公司法》（2023年修订）
《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年修订）
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
《上市规则》	指	《上海证券交易所科创板股票上市规则（2025年4月修订）》
报告期	指	2025年年度
报告期末	指	2025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	证券事务代表
姓名	张春平	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	《上海证券报》《证券时报》
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	邱鸿、赵乙人
报告期内履行持续督	名称	中信建投证券股份有限公司

导职责的保荐机构	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 截至 2024 年 12 月 31 日，公司首次公开发行股票募集资金尚未全部使用完毕，中信建投证券将继续对公司募集资金存放、管理与使用情况履行持续督导义务，直至募集资金全部使用完毕。

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	2025年	2024年	本期比上年同期增减 (%)	2023年
营业收入	998,144,952.02	1,094,382,336.85	-8.79	927,075,092.41
扣除与主营业务无关的业务收入和不具备商业实质的收入后的营业收入	988,458,764.86	1,085,371,370.59	-8.93	926,017,486.02
利润总额	-64,312,837.41	349,698,876.70	-118.39	132,154,498.63
归属于上市公司股东的净利润	-24,961,496.76	325,390,295.30	-107.67	139,785,741.88
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	85,090,444.94	92,117,061.30	-7.63	66,010,570.30
经营活动产生的现金流量净额	90,513,446.14	242,955,594.91	-62.74	66,932,697.85
	2025年末	2024年末	本期末比上年同期末增减 (%)	2023年末
归属于上市公司股东的净资产	3,758,196,107.46	3,979,044,445.88	-5.55	3,770,594,432.72
总资产	5,019,499,427.94	5,165,626,758.56	-2.83	4,685,645,273.96

(二) 主要财务指标

主要财务指标	2025年	2024年	本期比上年同期增减 (%)	2023年
基本每股收益 (元 / 股)	-0.06	0.77	-107.79	0.33
稀释每股收益 (元 / 股)	-0.06	0.77	-107.79	0.33
扣除非经常性损益后的基本每股收益 (元 / 股)	0.20	0.22	-9.09	0.16
加权平均净资产收益率 (%)	-0.65	8.43	减少9.08个百分点	3.75
扣除非经常性损益后的加权平均净资产收益率 (%)	2.21	2.39	减少0.18个百分点	1.77
研发投入占营业收入的比例 (%)	34.51	31.64	增加2.87个百分点	38.48

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，公司利润总额、归属于上市公司股东的净利润、基本每股收益等财务指标较上年同期有所下降，主要系如下因素：

1. 报告期内，集采政策持续影响，公司相关集采中标产品价格和利润均出现下降，对公司业绩产生负面影响。

2. 报告期内，公司被投资企业浙江同源康医药股份有限公司在香港交易所上市（证券代码为02410.HK），其股价在报告期出现大幅波动，对公司直接持有的其股权在报告期内确认公允价值变动产生负面影响。

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、2025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	239,052,524.64	214,066,314.06	288,631,567.14	256,394,546.18
归属于上市公司股东的净利润	-25,626,485.30	-55,094,022.51	29,915,841.81	25,843,169.24
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	34,410,939.35	13,662,190.25	31,487,449.01	5,529,866.33
经营活动产生的现金流量净额	2,561,923.01	-29,627,639.32	58,234,049.59	59,345,112.86

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	2025 年金额	附注（如适用）	2024 年金额	2023 年金额
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	-116,689.38		-1,145,113.83	32,105.20
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、	34,098,418.73		23,926,819.03	41,582,468.61

按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外				
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	-165,774,618.21		256,357,986.13	40,316,617.12
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费				
委托他人投资或管理资产的损益				
对外委托贷款取得的损益				
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失				
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回				
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				
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				
非货币性资产交换损益				
债务重组损益				
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等				
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响				
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用				
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益				
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				
交易价格显失公允的交易产生的收益				
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益				
受托经营取得的托管费收入				
除上述各项之外的其他营业	2,030,562.51		-2,889,701.77	2,753,935.95

外收入和支出				
其他符合非经常性损益定义的损益项目	-			-
减：所得税影响额	-19,895,396.06		42,887,991.07	10,909,955.30
少数股东权益影响额 (税后)	185,011.41		88,764.49	-
合计	-110,051,941.70		233,273,234.00	73,775,171.58

对公司将《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》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《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的项目，应说明原因。

适用 不适用

十、营业收入扣除情况表

单位：元 币种：人民币

项目	本年度	具体扣除情况	上年度	具体扣除情况
营业收入金额	998,144,952.02		1,094,382,336.85	
营业收入扣除项目合计金额	9,686,187.16		9,010,966.26	
营业收入扣除项目合计金额占营业收入的比重（%）	0.97	/	0.82	/
一、与主营业务无关的业务收入				
1. 正常经营之外的其他业务收入。如出租固定资产、无形资产、包装物，销售材料，用材料进行非货币性资产交换，经营受托管理业务等实现的收入，以及虽计入主营业务收入，但属于上市公司正常经营之外的收入。				
2. 不具备资质的类金融业务收入，如拆出资金利息收入；本会计年度以及上一会计年度新增的类金融业务所产生的收入，如担保、商业保理、小额贷款、融资租赁、典当等业务形成的收入，为销售主营产品而开展的融资租赁业务除外。				
3. 本会计年度以及上一会计年度新增贸易业务所产生的收入。				
4. 与上市公司现有正常经营业务无关的关联交易产生的收入。				
5. 同一控制下企业合并的子公司期初至合并日的收入。				
1. 未形成或难以形成稳定业务模式的业务所产生的收入。				
与主营业务无关的业务收入小计				
二、不具备商业实质的收入				
1. 未显著改变企业未来现金流量的风险、时间分布或金额的交易或事项产生的收入。				

2. 不具有真实业务的交易产生的收入。如以自我交易的方式实现的虚假收入，利用互联网技术手段或其他方法构造交易产生的虚假收入等。				
3. 交易价格显失公允的业务产生的收入。				
4. 本会计年度以显失公允的对价或非交易方式取得的企业合并的子公司或业务产生的收入。				
5. 审计意见中非标准审计意见涉及的收入。				
6. 其他不具有商业合理性的交易或事项产生的收入。				
不具备商业实质的收入小计				
三、与主营业务无关或不具备商业实质的其他收入	9,686,187.16		9,010,966.26	
营业收入扣除后金额	988,458,764.86		1,085,371,370.59	

十一、存在股权激励、员工持股计划的公司可选择披露扣除股份支付影响后的净利润

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

主要会计数据	2025年	2024年	本期比上年同期 增减(%)	2023年
扣除股份支付影响后的净利润	-29,256,875.57	317,874,839.66	-109.20	141,089,285.47

十二、非企业会计准则财务指标情况

□适用 √不适用

十三、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	688,592,298.58	278,427,742.45	-410,164,556.13	-169,772,018.25
其他非流动金融资产	76,074,128.45	85,842,482.78	9,768,354.33	2,768,354.33
合计	764,666,427.03	364,270,225.23	-400,396,201.80	-167,003,663.92

十四、因国家秘密、商业秘密等原因的信息暂缓、豁免情况说明

□适用 √不适用

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况说明

(一) 主要业务、主要产品或服务情况

1、优质仿制药的国内外业务

(1)国内优质仿制药

报告期内，公司新增优质仿制药上市产品 8 个，累计上市产品数量达到 47 个，其中肿瘤治疗领域 25 个，其他治疗领域 22 个。截至本报告期末，公司上市产品中多个产品续标带量集中采购。除带量集采体系外，公司积极拓展挂网、双通道等渠道，使得更多上市产品形成收入。

此外，公司在研优质仿制药项目的重心稳步向更具技术难度、更有市场空间和竞争格局相对温和的项目进行倾斜。其中，在复杂注射剂研发方面，羧基麦芽糖铁、兰瑞肽、蔗糖铁已进入药品监督管理审评环节，戈舍瑞林、两性霉素脂质体等多个复杂注射剂产品正有序研发中。

截至本报告期末，国内产品情况如下：

序号	领域	通用名	主要治疗领域	上市及集采情况
1	肿瘤治疗领域	注射用氨磷汀	抗肿瘤辅助用药	2024 年获批，通过一致性评价；
2		注射用左亚叶酸钙		2024 年获批，通过一致性评价；
3		亚叶酸钙注射液		2025 年获批，通过一致性评价；
4		注射用阿糖胞苷	血液肿瘤	2025 年因药品上市许可持有人变更获得药品注册证书；
5		注射用盐酸美法仑		2025 年获批，通过一致性评价；
6		注射用环磷酰胺		2024 年获批，通过一致性评价； 中标河北、江西省份，执行标期内；
7		注射用地西他滨		2024 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
8		克拉屈滨注射液		2024 年获批，通过一致性评价； 中标河北、江西省份，执行标期内；
9		甲氨蝶呤注射液		2024 年获批，通过一致性评价； 省级和省际联盟中标，执行标期内
10		依托泊苷注射液		血液肿瘤； 实体肿瘤；
11		甲氨蝶呤注射液	实体肿瘤	2024 年获批，通过一致性评价；
12		注射用盐酸吉西他滨		2024 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
13		注射用甲氨蝶呤		2023 年获批，通过一致性评价； 省级和省际联盟中标，执行标期内
14		氟尿嘧啶注射液		2023 年获批，通过一致性评价；
15		氟维司群注射液	晚期乳腺癌	2023 年获批，通过一致性评价； 中标第九批集采，执行标期内；
16		注射用盐酸表柔比星	实体肿瘤	2023 年获批，通过一致性评价； 省级和省际联盟中标，执行标期内
17		普乐沙福注射液	非霍奇金淋巴瘤和多发性骨髓瘤造血干细胞自体移植	2022 年获批，通过一致性评价；
18		注射用硼替佐米	多发性骨髓	2022 年获批，通过一致性评价；

			瘤及套细胞淋巴瘤	1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
19		盐酸帕洛诺司琼注射液	实体肿瘤	2022 年获批，通过一致性评价；
20		伊立替康注射液		2021 年获批，通过一致性评价；
21		注射用盐酸苯达莫司汀		2021 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
22		奥沙利铂注射液		2021 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
23		紫杉醇注射液		2021 年以前获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
24		注射用阿扎胞苷		2021 年以前获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
25		多西他赛注射液		2021 年以前获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
26		注射用培美曲塞二钠		2021 年以前获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
27	其他治疗领域	注射用替考拉宁	抗感染药物	2024 年获批，通过一致性评价； 省际联盟中标，执行标期内
28		吗啉硝唑氯化钠注射液		2024 年获批，通过一致性评价；
29		醋酸奥曲肽注射液	内分泌系统	2024 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
30		美索巴莫注射液	镇痛药及麻醉科用药	2024 年获批，通过一致性评价； 中标第十一批集采，执行标期内；
31		乙酰半胱氨酸注射液	外科及其他药物	2024 年获批，通过一致性评价； 省级和省际联盟中标，执行标期内
32		法莫替丁注射液	消化系统	2024 年获批，通过一致性评价；
33		二羟丙茶碱注射液	呼吸系统	2024 年获批，通过一致性评价；
34		尼莫地平注射液	神经系统	2024 年获批，通过一致性评价；
35		注射用盐酸罗沙替丁醋酸酯	消化系统	2024 年获批，通过一致性评价；
36		苯磺顺阿曲库铵注射液	骨骼肌松弛药	2023 年获批，通过一致性评价；
37		注射用唑来膦酸浓溶液	钙调节药	2023 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
38		唑来膦酸注射液		2023 年获批，通过一致性评价；
39		硫代硫酸钠注射液	解毒药	2023 年获批，通过一致性评价； 省际联盟中标，执行标期内
40		米力农注射液	心血管	2023 年获批，通过一致性评价；
41		丙戊酸钠注射用浓溶液	癫痫	2022 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
42		左乙拉西坦注射用浓溶液		2022 年获批，通过一致性评价； 1-8 批国采接续标中标，陆续执标；
43		注射用塞替派	血液系统疾病	2025 年获批，通过一致性评价；
44		卡络磺钠注射液	外科及其他药物	2025 年获批，通过一致性评价；
45		注射用硫酸多黏菌素 B	抗感染药物	2025 年获批，通过一致性评价；

				省级联盟中标，执行标期内
46		西咪替丁注射液	消化系统疾病药物	2025 年获批，通过一致性评价；
47		盐酸尼卡地平注射液	高血压	2025 年获批，通过一致性评价；

注：上述产品中甲氨蝶呤注射液分别为血液肿瘤（规格：10ml:1g）和实体肿瘤（规格：2ml:50mg；1ml:25mg）。

(2)国外优质仿制药

报告期内，公司新增获批 112 个海外批件，累计获得海外自主和授权合作方产品批件超过 500 项，已覆盖 73 个国家，同时已递交海外注册的批件（含自主和授权合作方批件）为 153 项，累计待批的批件超过 280 项。其中，公司复杂注射剂产品注射用紫杉醇（白蛋白结合型）已在 9 个欧洲国家获得注册批件；蔗糖铁注射液已经在德国、意大利等欧洲国家和美国正式递交药监局注册申请和正式受理；醋酸兰瑞肽缓释注射液已在丹麦、德国等欧洲国家正式递交药监局注册申请和正式受理。

报告期内，公司海外业务持续放量，实现销售区域与销售金额双增长。公司在海外累计已有 28 个产品获批上市，海外销售业务已覆盖至欧洲、亚洲、大洋洲、北美洲以及非洲等 90 个国家和地区，较 2024 年新增 22 个国家和地区，为公司国际化战略的全面实现奠定了坚实的基础。

2、创新药研发

公司在稳态发展仿制药的基础上，集中资源优先发展创新药，正积极推进肿瘤治疗领域生物创新药和小分子创新药的研发进度。生物创新药的项目聚焦于三抗（含 TCE）、抗体偶联药物（ADC），小分子创新药聚焦新型肿瘤靶点的小分子抑制剂，针对肿瘤治疗中尚未很好解决的临床需求，如耐药、提高疗效、降低多药联用的不良反应等，达到提高 ORR，实现持久 PFS 和 OS 的目标。

公司首个 I 类生物创新药 HY-0007 项目用于治疗晚期实体瘤的 I/II 期临床试验已于 2024 年 10 月完成 I 期临床试验首例受试者给药，目前临床 I 期试验正在推进中。该项目为公司抗 PD-1、抗 TIGIT、IL-15/IL-15R α 双抗融合蛋白，因其优秀的协同潜力、增强肿瘤免疫治疗疗效及克服免疫耐药的特点，预期将为晚期肿瘤患者提供新的治疗选择。截至本报告披露日，国内外尚无同靶点产品获批上市。

公司第二个 I 类生物创新药 HY-0001 项目用于治疗晚期实体瘤的临床 I/II 期试验于 2025 年 6 月获批 NMPA 批准，并于 2025 年 7 月完成临床 I 期临床试验首例受试者给药，目前临床 I 期试验正在推进中。该项目为公司自主研发的一种抗体偶联药物，本品为全球首个披露针对 CDCP1 靶点推向临床的药物。截至本报告披露日，国内外尚无同靶点产品获批上市。

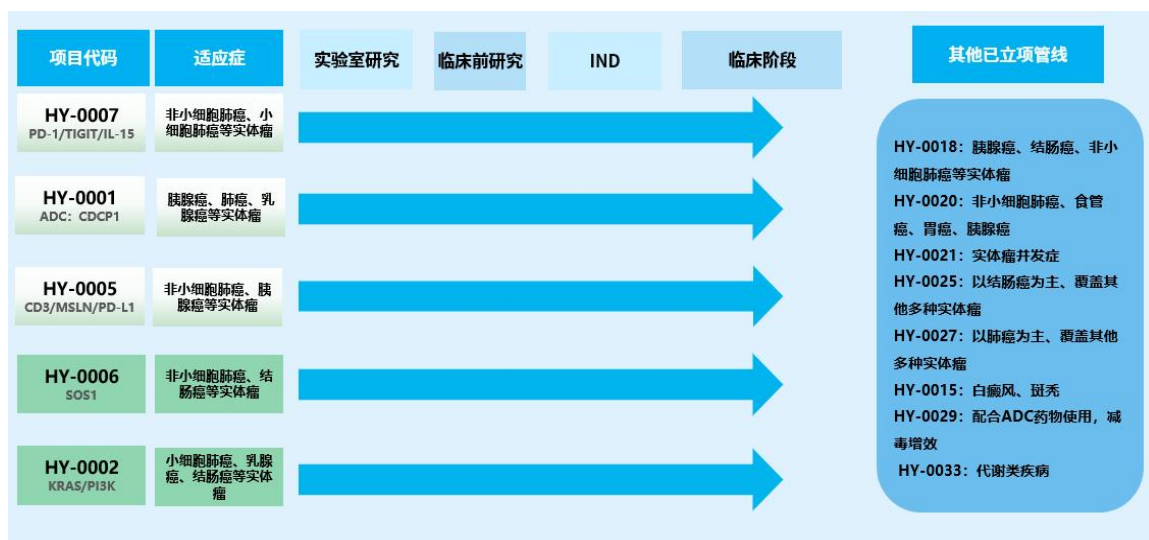
公司第三个 I 类生物创新药 HY-0005 项目用于治疗晚期实体瘤的临床 I/II 期试验于 2025 年 6 月获得 NMPA 批准，并于 2025 年 8 月完成临床 I 期试验首例受试者给药，目前临床 I 期试验正在推进中。该项目为公司自主研发的一种三特异抗体 TCE（T cell engager）产品，具有良好的抗肿瘤效果及安全性。截至本报告披露日，国内外尚无同靶点产品获批上市。

公司首个 I 类化学全球创新药 HY-0002a 项目用于治疗 KRASG12C 突变的晚期实体瘤的 I/II 期临床试验正在有序持续推进中，目前已在全国 6 家临床研究机构开展 HY-0002a 在 KRAS 突变的晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的开放性、多中心、多队列的 I/II 期研究。

公司第二个 I 类化学创新药 HY-0006 项目单药用于治疗晚期实体瘤的临床实验 I 期已完成；与奥希替尼联合治疗靶点驱动基因阳性的晚期 NSCLC 患者的临床试验于 2026 年 1 月获得 NMPA 批准。该项目为高选择性 SOS1 小分子抑制剂，预期与 EGFR 抑制剂、KRAS 抑制剂联用能发挥协同增效、克服耐药的作用。截至本报告披露日，国内外尚无同靶点产品获批上市。

同时，公司也立足于满足真实的临床空缺，做有真正临床价值的改良新药产品。报告期内，公司在研改良新药 5 个，其中，公司首个改良型新药 HY-2003 项目于 2024 年 12 月完成 I 期临床试验首例受试者给药，目前临床 I 期实验有序推进中。该项目为含有去氧胆酸的新剂型，以期降低注射部位不良反应、缩短用药间隔、加快起效时间、减少给药周期。临床试验适应症用于改善成人颊下脂肪堆积造成的中至重度轮廓凸出。

公司在研创新药项目合计 13 个，研发进度如下：



3、延展业务链

公司利用多年在抗肿瘤领域注射剂型化药的研发、符合欧洲和美国 GMP 标准的生产质量管理体系, 以及国际化销售积累的丰富经验, 将业务链向专业化服务进行延展, 为国内外客户提供小分子创新药和仿制药的开发、原料药/制剂的生产, 以及产品出口至国外的注册与销售的全链条 CDMO 服务。通过延展业务链提供 CDMO 服务, 提高工厂产能利用率、降低生产成本, 进而提升公司效益; 还可以帮助国内更多的制药企业实现出海走入国际市场, 彰显中国制造的實力。

新增重要非主营业务情况

适用 不适用

(二) 主要经营模式

1、研发模式

公司围绕肿瘤领域药物和复杂注射剂药物进行优质仿制化药和创新药的立项开题与研究开发, 继而在营销终端形成管线和科室优势。由于制药技术专业的细分, 公司设立 4 个研究院进行优质仿制药与原料药、生物创新药、小分子创新药和依托复杂注射剂技术平台延展的医疗器械的分领域研发; 在各研究院内, 多项目的滚动运行, 不断历练技术平台, 使得其日趋成熟。同时, 公司不断丰富和优化知识产权、注册和临床研究等共性模块的支持部门, 逐步实现由以仿养创向仿创结合的战略转型。

以小分子创新药为例, 主要研发阶段流程如下图:



2、生产模式

公司根据销售情况和订货合同，结合生产车间/生产线使用情况、各产品库存和生产周期等情况制定生产计划。生产过程中，严格按照中国、欧盟、美国等主流 GMP 规范要求进行生产。实现高标准 GMP 管理要求下生产环节的标准化、程序化和制度化，保质保量提供产品。

除商业化产品的生产外，生产和质量管理体系还需要结合研发计划进行中试的预试、工艺验证批次、注册批次等中间产品的生产。

3、销售模式

公司的销售模式在国内和国外有所不同，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，向公司购买产品后向医院等医疗机构进行销售。公司委托专业学术推广服务商，通过学术会议、专业研讨、技术交流等方式对公司的产品进行专业化的学术推广，使医疗机构的专业医护人员等更好地认知、熟悉和应用公司的药品，为广大肿瘤患者提供有效的治疗。

(2) 国际市场的销售模式

国际市场可以分为三个区域：欧洲、美国和新兴市场。欧洲的销售模式主要为自营模式，通过欧洲的子公司参与当地政府和公共卫生系统的投标，已广泛覆盖英国、德国、意大利、法国、西班牙、葡萄牙、荷兰、北欧、东欧等国家。美国及新兴市场的销售模式主要为委托代销模式，公司授权合作伙伴参与当地政府和公共卫生系统的投标，相关产品中标后，合作伙伴再销售给公立医院和其他医疗机构等最终客户。

4、采购模式

公司产品的原材料采购主要包括原料药、辅料和包装材料等。质量管理体系负责收集供应商资质、经营状况和供应情况，对供应商进行现场考察。通过后将供应商纳入档案，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。

(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) 行业发展阶段及基本特点

①全球及中国肿瘤概览

癌症治疗经历了从手术切除到放疗、化疗和靶向、免疫治疗等多手段并行的发展历程。1881年，人类首次成功施行胃癌手术，外科医生通过对病人身体施行手术以达到移除癌症的目的。手术适合仅存在于身体某局部位置的实体肿瘤，并不适用于白血症或已经扩散的癌症。手术可以在其他治疗方案之前或之后施行。

放疗是使用高剂量电离辐射以杀死癌细胞、促使肿瘤萎缩的方法。放射疗法可以用于治疗多种癌症，包括实体肿瘤和淋巴瘤以及白血病。辐射不仅会杀死癌细胞、抑制肿瘤生长，还会影响癌细胞附近的正常细胞，这将导致副作用。化疗是使用化学物质进行癌症治疗的方法，通常使用一个或多个抗癌药物来减缓癌细胞的生长。化疗也会引起诸如口腔溃疡、恶心、脱发等多种副作用。典型的化疗药物包括烷化剂、抗代谢物、抗肿瘤抗生素等。

靶向治疗是精准医疗的理论基础。靶向药会精准识别癌细胞，对正常细胞破坏度较小，人体的副作用大幅减少。靶向治疗于 1990 年代开始研究，2000 年后在临床上开始使用。靶向治疗是通过干扰或阻断肿瘤发生、发展中的关键靶分子和相关信号通路，抑制肿瘤生长、转移的治疗方法。分子靶向药物主要根据正常人体细胞和肿瘤细胞在基因、信号转导以及酶等分子生物学上的差异，通过靶向作用抑制肿瘤细胞增殖，减少肿瘤细胞数量。靶向治疗大多是小分子药物或单克隆抗体。相对于传统化疗或靶向治疗，免疫疗法的本质是针对免疫细胞，不是癌症细胞，是动员患者自身天然的抗癌免疫功能。免疫疗法，是通过增强自身免疫功能来清除肿瘤细胞的技术。免疫疗法主要包括 CAR-T、肿瘤疫苗和检查点抑制剂等。

②全球及中国肿瘤流行病学分析

受人口老龄化、生活方式变化、筛查普及等多重因素驱动，全球癌症新发病例持续攀升。全球癌症年新发病例数从 2017 年的 1764 万增至 2024 年的 2080 万，2017-2024 年复合增长率为 2.4%；预计 2030 年将达到 2450 万，2024-2030 年复合增长率为 2.8%。

中国癌症发病负担居全球首位，新发病例稳步增长。中国新发癌症病例数从 2017 年的 417 万增至 2024 年的 510 万，2017-2024 年复合增长率为 2.9%；预计 2030 年将达到 606 万，2024-2030 年复合增长率为 2.9%。

③抗肿瘤药物市场分析

全球抗肿瘤药物市场持续高速扩容，靶向与免疫治疗新药不断获批、适应症持续拓展、患者可及性提升，共同驱动市场稳步增长。全球市场规模由 2017 年的 1106 亿美元增至 2024 年的 2891 亿美元，2017-2024 年复合增长率为 14.7%；预计 2030 年将达到 4663 亿美元，2024-2030 年复合增长率为 8.3%。

受肿瘤高发、临床需求刚性、医保准入提速、国产创新加速等因素驱动，中国抗肿瘤药市场增速显著高于全球。中国市场规模从 2017 年的 1394 亿元增长至 2024 年的 3312 亿元，2017-2024 年复合增长率为 13.1%；预计 2030 年将增至 5484 亿元，2024-2030 年复合增长率为 8.8%。

目前，中国抗肿瘤药物市场结构已发生显著转变，传统化疗药物占比回落至 29.5%，靶向药物（含小分子靶向、单克隆抗体、ADC 等）占比达 46.2%，免疫治疗药物占比 24.3%。在新药审批加速、医保动态调整及患者可及性提升等政策推动下，靶向与免疫治疗市场潜力持续释放，预计到 2030 年，靶向治疗与免疫治疗将分别占据市场的 47.1% 和 39.4%，传统化疗份额将进一步萎缩。

④中国抗肿瘤市场驱动力及发展趋势

中国抗肿瘤药物市场由需求刚性、临床未满足需求、政策全周期支持、支付体系完善四大核心引擎驱动，市场结构持续向创新化、精准化升级。

市场核心驱动力

1. 肿瘤患者群体持续扩大，用药需求刚性增长

受人口老龄化、生活方式变化及肿瘤早筛普及等因素影响，我国肿瘤新发病例数稳步上升，庞大且持续增长的患者群体为抗肿瘤药物市场提供了坚实的需求基础。

2. 临床未满足需求突出，创新疗法迭代加速

晚期肿瘤、复发难治性肿瘤、罕见癌种及耐药患者仍存在大量未被满足的治疗需求。ADC、双特异性抗体、细胞治疗、小分子靶向等新型疗法快速推进，研发投入持续增加，不断拓宽治疗选择，驱动市场扩容。

3. 政策持续利好，创新药审评审批效率显著提升

国家持续优化药品审评审批体系，通过优先审评、突破性治疗药物、附条件批准等通道加快临床急需抗肿瘤药物上市。同时，在知识产权保护、研发支持、人才引进等方面出台多项扶持政策，有力推动本土创新药研发与产业化。

4. 医保谈判与集采常态化，用药可及性大幅提升

医保目录动态调整与药品集采常态化开展，大幅降低抗肿瘤药物价格，提高患者可及性与用药依从性。“腾笼换鸟”效应持续显现，在控费的同时为优质创新药留出市场空间，促进市场规范有序发展。

行业发展趋势

1. 市场结构持续优化

传统化疗药物占比逐步下降，靶向治疗、免疫治疗成为市场主流，前沿技术疗法占比快速提升。

2. 国产创新替代加速

国内企业研发能力显著增强，在多个核心靶点实现突破，国产创新药逐步实现对内资替代并走向国际化。

3. 精准治疗与个体化用药成为主流

伴随诊断普及、靶点检测规范化，精准治疗与联合治疗成为重要发展方向。

4. 支付体系日趋完善

医保、商业健康险等多层次支付体系逐步构建，进一步支撑高价创新疗法的可及性。

5. 国际化成为重要增长曲线

国内抗肿瘤创新药海外授权、海外临床及海外上市加速，全球化布局成为行业重要趋势。

(2) 主要技术门槛

抗肿瘤药物，无论是优质仿制药还是创新药物，其研发过程均区别于普通药品，具有高科技、高投入、长周期、高风险的核心行业特征，技术壁垒贯穿研发、生产全流程，成为药企进入抗肿瘤领域的核心门槛。

从研发成本与周期来看，行业门槛持续攀升。根据最新行业数据（2024 年），全球创新药研发平均成本已增至 23.8 亿美元，较 2021 年增长 18.6%；平均研发周期延长至 7.5 年，其中临床试验阶段占比超 60%，仅 III 期临床试验平均耗时就达 3-4 年，且失败率维持在 40%-50%，进一步推高研发风险与成本门槛。

从市场竞争力来看，能否有效解决未满足的临床需求、开发出差异化且获得海外市场认可的产品，是决定药企生存与发展的关键，这也对企业技术能力提出更高要求：

对于优质仿制药，核心技术门槛集中在成本管控与质量一致性。企业需突破原研药的晶型、工艺、杂质控制等核心技术，实现与原研药在质量和疗效上的一致性（即一致性评价），同时通过优化生产工艺、控制原材料成本，在保障药品质量的前提下，提升产品性价比，切实解决肿瘤患者用药可及性问题，这对企业的生产工艺水平、质量控制体系提出严格要求。

对于创新药，技术门槛贯穿研发全链条，核心挑战集中在基础研究转化与临床落地能力。具体而言，企业需具备对基础医学、临床科学的深刻理解，能够将临床肿瘤患者的病理表征转化为可量化的临床前研究指标；精准筛选出具有临床价值的靶点与生物标志物，提出科学可行的研发假说；通过高效的体内外实验设计，筛选、优化候选化合物，确保其安全性与有效性；精准界定适用患者人群，设计科学合理的多中心临床试验方案，应对临床试验中的数据波动、受试者招募难度大等问题，最终实现创新药的临床落地与市场转化，每一个环节均需强大的技术储备与研发团队支撑，任一环节突破失败都将导致研发项目终止。

2、 公司所处的行业地位分析及其变化情况

公司作为一家集研发、生产与销售一体的综合性制药企业，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，专注于肿瘤领域治疗药物和复杂注射剂药物的研发、生产和国内外销售，向国内外多个国家的患者提供疗效显著、质量可靠、价格合理的优质仿制药和创新药。

公司拥有四川省国际标准化学药注射剂中试研发平台，多个研发项目入选科技部和卫健委“国家重大新药创制重大科技专项”项目，研发骨干涵盖“国家高层次人才特殊支持计划”等顶尖人才，在仿制药一致性评价、复杂注射剂工艺研发方面具备核心优势，同时加速创新药布局，在研 I 类创新药项目达 13 个，逐步构建仿创结合的研发体系。公司连续跻身国内化药企业百强，稳居抗肿瘤仿制药第一梯队，连续四年入选“中国化药企业 TOP100”，获评“国家企业技术中心”“国家技术创新示范企业”“四川省抗肿瘤注射剂工程技术研究中心”“四川省院士（专家）工作站”“四川省科技创新工作先进平台”等多项殊荣，在抗肿瘤注射剂领域具备显著的行业影响力。

报告期内，公司在国内上市销售的肿瘤领域治疗药物达到 47 个且多个产品具有较强的市场竞争力。根据米内网数据中国城市公立产品销售金额信息显示，2025 年公司产品注射用阿扎胞苷、普乐沙福注射液和丙戊酸钠注射用浓溶液市场份额排名第一，注射用培美曲塞二钠、注射用盐酸苯达莫司汀、硫代硫酸钠注射液、克拉屈滨注射液、注射用塞替派市场份额排名第二，奥沙利铂注射液、注射用环磷酰胺、乙酰半胱氨酸注射液、吗啉硝唑氯化钠注射液、注射用盐酸美法仑市场份额排名第三，多西他赛注射液、紫杉醇注射液、氟维司群注射液、注射用甲氨蝶呤（注射用无菌粉末）、甲氨蝶呤注射液、注射用氨磷汀市场份额排名第四。同时，公司有 24 个药品中标或接续国家药品集中采购、省级药品联盟集中采购，覆盖海内外 90 个国家和地区，具备较强的市场竞争力。

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，根据弗若斯特沙利文分析，预计到 2025 年全球医药行业的研发投入将增长到 2954 亿美元；得益于创新药公司的增长、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也将持续增长，预计到 2025 年将达到 3426 亿人民币。

（2）带量采购常态化对仿制药企业的影响

带量采购常态化使得仿制药品的生命周期缩短、单产品利润空间降低，要求企业具备品种线丰富、生产的成本管控和商业化学术推广等综合优势。从产品端角度，各仿制药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。

（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）全球及中国创新药市场加速扩张

创新药有更高的价格和投资回报率，头部药企持续加大在创新药研发的投入。随着全球生物、化学技术不断发展，新的靶点和机理不断被发现，将有更多的创新药物满足更多患者的需求，随着国内创新药物相关政策利好（药品注册分类、优先审评审批制度、药品上市许可持有人制度、接受境外临床试验数据等）、医保目录动态调整、研发支出增加、港股 18A 与科创板第五套 IPO 新政实施等，促使创新药加速上市。创新药市场的增长较快，创新药企业也面临新发展机遇。

（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，才能提高市场的天花板，走出去成了医药企业做强的必由之路。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。

二、经营情况讨论与分析

汇宇制药是一家研发驱动型的综合制药企业，主要从事肿瘤创新药和优质仿制药的研发、生产和国内外销售。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疾病。

2025 年，医药行业仍处于转型升级期，受地缘政治紧张、贸易保护主义抬头、医保支付、控费及居民消费医疗意愿较弱等因素的影响，行业发展面临诸多的挑战。但随着人口老龄化加速、政策改革深化与新药研发技术突破，行业发展趋势日益明确（创新药出海呈现爆发式增长）。2025 年也是公司转型的关键一年，面对医药行业政策与市场的双重变化，公司坚定推进“适应集采、全面拥抱创新、加速国际化”三大战略，在销售、生产、研发、国际化等多维度取得突破性成绩，成功跨过行业与公司发展的困难期，创新型产品管线占比首次反超普通仿制药，为后续发展奠定坚实基础。本报告期内公司具体经营情况如下：

一、适应集采，筑牢成本与渠道优势

国内销售，在集采产品降价背景下依然实现超过 7 亿元销售额。同时，通过积极拓展渠道，构建多渠道市场覆盖体系，完成搭建营销信息化系统，与生产协同提升供应链效率，落地利润考核机制，强化成本与经营思维。

公司在保证安全生产、保质保量供应产品前提下，积极适应行业变化，通过优化生产和管理流程，缩短生产周期、提升车间利用率、提升成本控制能力（20 多个产品的成本得以优化）。同时，公司两大生产基地（制剂/原料基地）产能建设提速，多条生产线投产或在建。多项措施并举，为集采竞争奠定产能与成本基础。

二、全面拥抱创新，实现管线与技术双突破

公司成立以来，研发驱动是公司坚定不移的发展战略，在当前的行业发展态势下，全面拥抱创新显得更为迫切和重要。公司一方面加快 I 类创新药和改良新药的研发速度，另一方面在仿制药上则重点推进高壁垒仿制药的研发进度。通过不断的创新，确保公司未来拥有源源不断的更具竞争力的产品管线。

在 I 类创新药和改良新药上，公司坚持“Convert Cancer to Manageable Chronic Disease”的创新药发展战略，以肿瘤领域 Best in indication 为主，在非癌领域 me better 做少量拓展，整体以解决临床空缺为目的，推动更多项目进入临床研究阶段。截至报告期末，公司在研 I 类创新药项目

有 13 个，包括小分子项目、三抗/ADC 生物药项目，并有 5 个改良型新药项目。在研项目推进的同时，公司也在不断夯实小分子药物技术平台、免疫靶向技术平台和抗体偶联药物（ADC）等技术平台的建设与优化。

截至报告期末，公司处于临床阶段的 I 类创新药和改良新药包括：

生物创新药：公司首个 I 类生物创新药 HY-0007 项目临床 I 期试验正在推进中，该项目为公司抗 PD-1、抗 TIGIT、IL-15/IL-15R α 双抗融合蛋白，因其优秀的协同潜力、增强肿瘤免疫治疗疗效及克服免疫耐药的特点，预期将为晚期肿瘤患者提供新的治疗选择；公司第二个 I 类生物创新药 HY-0001 项目临床 I 期试验正在推进中，该项目为公司自主研发的一种抗体偶联药物，本品为全球首个披露针对 CDCP1 靶点推向临床的药物；公司第三个 I 类生物创新药 HY-0005 项目临床 I 期试验正在推进中，该项目为公司自主研发的一种三特异抗体 TCE（T cell engager）产品，具有良好的抗肿瘤效果及安全性；

化学创新药：公司首个 I 类化学创新药 HY-0002a 项目用于治疗 KRASG12C 突变的晚期实体瘤的 I/II 期临床试验正在有序持续推进中，目前已在全国 6 家临床研究机构开展 HY-0002a 在 KRAS 突变的晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学和有效性的开放性、多中心、多队列的 I/II 期研究；公司第二个 I 类化学创新药 HY-0006 项目单药用于治疗晚期实体瘤的临床实验 I 期已完成；与奥希替尼联合治疗靶点驱动基因阳性的晚期 NSCLC 患者的临床试验于 2026 年 1 月获得 NMPA 批准。该项目为高选择性 SOS1 小分子抑制剂，预期与 EGFR 抑制剂、KRAS 抑制剂联用能发挥协同增效、克服耐药的作用。

改良新药：公司首个改良型新药 HY-2003 项目于 2024 年 12 月完成 I 期临床试验首例受试者给药，目前临床 I 期试验有序推进中。该项目为含有去氧胆酸的新剂型，以期降低注射部位不良反应、缩短用药间隔、加快起效时间、减少给药周期。

在仿制药上，公司严格把握立项标准，实施“高壁垒+高投入产出比+首仿”的立项策略。报告期内，国内新增药品上市 8 个，累计上市药品达到 47 个；新增递交上市注册申请为 2 个药品，累计待批上市注册为 4 个药品；国外新增药品上市批件 112 个，累计自主持有、授权合作方持有药品批件超过 500 个，累计待批上市注册批件超过 280 个。

其中复杂注射剂的研发进入收获期，兰瑞肽、蔗糖铁等产品已进入国内药品监督管理审评环节，戈舍瑞林、两性霉素脂质体等多个复杂注射剂产品正有序研发中。公司复杂注射剂产品注射用紫杉醇（白蛋白结合型）已在 9 个欧洲国家获得注册批件；蔗糖铁注射液已经在德国、意大利等欧洲国家和美国正式递交药监局注册申请和正式受理；醋酸兰瑞肽缓释注射液已在丹麦、德国等欧洲国家正式递交药监局注册申请和正式受理。

三、加速国际化业务布局，实现销售区域与销售金额双增长

2025 年，公司在海外累计已有 28 个产品获批上市，海外销售业务已覆盖至欧洲、亚洲、大洋洲、北美洲以及非洲等 90 个国家和地区，较 2024 年新增 22 个国家和地区，为公司国际化战略的全面实现奠定了坚实的基础。

报告期内，在欧洲市场方面，公司进一步扩张直营销售团队、精耕细作分销渠道，实现从“英国主导”到“欧盟主导”的跨越，在德国、意大利、法国、西班牙、葡萄牙、荷兰等欧洲国家全面发力。同时，公司新增代理扬子江、复星等国内企业产品在欧洲的注册和销售业务，合作范畴全面涵盖从选品、研发、注册到销售的完整业务链条，全方位协同联动。

报告期内，在新兴市场方面，公司持续扩展销售业务，已经覆盖至亚洲、大洋洲、北美洲以及非洲的 51 个国家及地区。

报告期内，在美国市场方面，公司新启动合作项目超过 10 个，累计合作项目 26 个，持续保持与当地实力强劲的经销商深度合作，不断拓展市场覆盖范围，为未来业务快速放量奠定基础。

截至报告期末，公司实现国外营业收入约 2.16 亿元，同比增长率约 30%，其中境外产品收入 20,795 万元，同比增长 53.95%。

四、持续完善质量管控体系，筑牢国际化合规基石

2025 年度，公司坚持“患者第一，质量至上”理念，持续对标中国、美国、欧盟等国家 GMP 标准与药品监管要求，全面推进质量体系升级与产品全生命周期管理建设，取得多项实质性成果。报告期内，公司顺利通过美国 FDA、欧盟 GMP 及国内 GMP 等多项现场检查，无菌注射剂生产线合规能力持续获得国际认可；进一步完善覆盖研发、生产、检验、仓储、销售及药物警戒的全链条质量管理体系，深化纠正与预防措施（CAPA）闭环管理，完成实验室信息管理系统（LIMS）、

质量管理体系（QMS）等数字化质量系统迭代应用，实现生产过程、检验数据及产品流向全程可追溯；持续推进无菌生产设施升级改造，严格落实确认工作，有序的开展落实工艺验证、清洁验证及分析方法验证，强化杂质控制与稳定性研究，产品质量稳定性与批间一致性显著提升；通过风险评估及全员质量培训考核机制，不断夯实质量文化与合规基础，为公司国内外市场拓展、产品商业化供应及长期稳健经营提供了坚实可靠的质量保障。

非企业会计准则财务指标的变动情况及展望

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、创新体系优势

公司董事长兼研究院院长丁兆博士具有深厚的科研背景，汇聚形成胡和平博士为代表的优质仿制药团队，以韦涛博士为代表的创新生物药团队，以姚怡博士为代表的小分子创新药团队，多位核心技术人员为国家级省级计划的引进人才。公司核心技术人员在各自专业领域具有多年新药研发的经验，通过四川省优秀专家工作站、四川省博士后创新实践基地的运营和多年的梯队建设，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执行力。近年来，公司的研发投入持续增长，在人才、硬件设施和软件环境等多方面为公司持续创新提供有力保障。先后承担多项国家重大新药创制项目，是省级工程技术研究中心、重大专项新药示范基地。

公司专注于肿瘤领域治疗药物和复杂注射剂药物领域，现阶段上市销售产品主要以肿瘤化疗药物等优质仿制药为主。对于肿瘤的治疗，临床价值是公司研发创新药的追求目标。公司以肿瘤的基础科学和临床科学为理解基础，在发挥协同作用、解决耐药问题、降低不良反应等切实的临床需求牵引下，将大分子创新药聚焦于三抗和 ADC 药物，小分子创新药则侧重于双靶点单分子化合物等首创性（FIC）或具有突破性治疗优势的创新药，避免同质化、Me-too、Biosimilar（生物类似药）的立项选择；在此基础上逐步完善技术平台，形成提供满足临床需求、差异化、较高竞争壁垒的创新药物的体系。

2、国际标准质量管理体系优势

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，多次通过中国、英国 GMP 认证；通过欧盟认可的芬兰、葡萄牙 GMP 认证；通过利比亚 GMP 认证，通过两次美国 FDA 现场认证。质量管理体系覆盖药物研发到商业化生产全流程，无缝衔接并严格执行，在药品规模化生产管理和质量控制方面积累了丰富的实践经验，多种注射液制剂已出口至境外市场。

3、原料药与制剂协同优势

近年来，随着一致性评价、国家药品集中采购和关联审评等政策的实施，原料药在产业链中的重要性提升，公司进一步扩展化学原料药与制剂在研发和生产流程的协同效应，实现多个化学制剂产品的原料药自主供应，有利于制剂产品的成本控制、研发效率的提升和保质稳量的供应。

(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

(三) 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

公司以临床价值为导向，以创新为驱动力，专注于肿瘤治疗领域，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。在优质化学仿制药注射剂领域有十余年的研发、国际注册和符合国际质量认证标准的生产质量管理经验，积累了与注射剂一致性评价密切相关的技术，同时正快速推进小分子和生物创新药的研发。公司在核心技术方面具有五大技术平台、两大体系的竞争优势，分别如下：

(1) 优质仿制药技术平台

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、中试/生产技术转移，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) 化学创新药技术平台

小分子创新药侧重于独特的双靶点小分子药物设计平台，该平台包括两部分，SynFind 和 MoleFuse。SynFind 是一个利用生物信息学和系统生物学技术发现双靶点的平台，包括用于分析靶点相互作用、药物协同作用、通路相互作用和组学数据的模块。MoleFuse 是一种基于结构的双靶分子生成算法，通过强化学习和主动学习，通过加入药效团和优化其他特性来创造双靶点分子。

(4) 生物创新药技术平台

公司在肿瘤治疗领域升级发展的靶向药物、免疫治疗药物等创新药的研发于 2019 年开启，大分子主要为三抗免疫治疗平台和 ADC 药物平台，已建成单克隆 B 细胞抗体筛选平台、复杂抗体工程平台、分子工程改造、蛋白瞬转表达纯化和分析、定点偶联技术、体内体外药效评估、可开发性评估、稳定细胞株构建、上下游工艺、制剂处方和工艺等发现和开发技术平台。

(5) 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，公司主要专注于肿瘤治疗药物及相关领域的原料药，同时向心血管和抗生素等注射剂用原料药领域延伸。主要包括手性药物研发平台、结晶纯化平台、制备纯化平台等，实现产品质量和成本优势明显。

(6) 符合多项国际标准的质量管理体系

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，通过欧盟国家认可的芬兰 GMP 认证，通过美国 FDA 现场认证。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，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。此外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竞争力。

报告期内，公司核心技术及其先进性未发生重大不利变化。

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

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。

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	25	9	207	48
实用新型专利	0	2	32	31
外观设计专利	0	0	0	0
软件著作权	0	0	2	2
其他（商标）	207	158	665	547
合计	232	169	906	628

3、研发投入情况表

单位：元 币种：人民币

	本年度	上年度	变化幅度（%）
费用化研发投入	302,705,012.35	327,724,906.96	-7.63
资本化研发投入	41,736,419.97	18,484,564.06	125.79
研发投入合计	344,441,432.32	346,209,471.02	-0.51
研发投入总额占营业收入比例（%）	34.51	31.64	2.87
研发投入资本化的比重（%）	12.12	5.34	6.78

研发投入总额较上年发生重大变化的原因

适用 不适用

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

报告期内，公司研发投入资本化比例为 12.12%，同比上升 6.78 个百分点，主要系 GO086、AM161、PA023、SU083、FC181 等几个仿制药产品 BE 实验阶段相关费用予以资本化所致。

4、在研项目情况

√适用 □不适用

单位：万元

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	拟达到目标	技术水平	具体应用前景
1	生物创新药 HY-0001	43,000.00	1,385.33	6,503.18	已启动临床 I 期	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤
2	化学创新药 HY-0002a	35,203.00	93.80	4,922.88	临床 I/II 期实验	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤
3	生物创新药 HY-0005	40,000.00	1,172.51	8,071.36	已启动临床 I 期	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤
4	化学创新药 HY-0006	22,492.00	729.92	4,532.37	已完成临床 I 期，联合 IND 已于 2026 年 1 月获批准	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤
5	生物创新药 HY-0007	40,000.00	917.32	6,396.87	已启动临床 I 期	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	实体瘤
6	改良型新药 HY-2003	4,239.00	1,035.21	3,476.18	正在开展临床 I 期研究	国内获批上市	国际领先水平	双下巴溶脂
7	改良型新药 HY-1016	8,464.00	619.85	957.44	已完成临床样品生产	国内获批上市	国内领先水平	子宫内膜异位症
8	生物创新药 6 个	119,759.00	3,638.82	6,339.33	实验室研究	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤领域；自免领域；代谢领域；
9	化学创新药 2 个	53,000.00	1,547.03	2,118.61	实验室研究	新药国内获批上市、海外授权	国际领先水平	实体瘤
10	改良型新药 3 个	6,729.74	178.61	264.48	实验室研究	国内获批上市	改善原研安全性	实体瘤
11	复杂注射剂 3 个	19,689.34	3716.54	7,910.84	正式 PK BE 研究中/生物等效性预实验中	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	实体瘤；抗感染药物；血液系统疾病；
12	醋酸兰瑞肽缓释制剂	3,500.00	1,394.57	2,751.00	注册审评中	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
13	羧基麦芽糖铁注射液	2,801.00	968.59	3,882.27	注册审评中	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	缺铁性贫血

14	蔗糖铁注射液	1,832.96	846.12	2,242.07	注册审评中	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	缺铁性贫血
15	紫杉醇白蛋白注射液	3,622.00	733.13	4,323.72	2025年9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	乳腺癌
16	亚叶酸钙注射液	576.52	45.75	987.91	2025年1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	高剂量甲氨蝶呤解救治疗；氟尿嘧啶增效剂；巨幼细胞性贫血
17	注射用塞替派	721	32.06	1,062.61	2025年3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	重型 β -地中海贫血 儿童 allo-HSCT 前预处理
18	注射用盐酸美法仑	684.96	6.54	825.08	2025年3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
19	卡络磺钠注射液	226.3	2.06	401.27	2025年5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	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
20	注射用硫酸多黏菌素 B	530.78	22.05	1,050.71	2025年6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	抗感染
21	依托泊苷注射液	588.6	67.03	1,062.20	2025年11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	小细胞肺癌、恶性淋巴瘤、急性白血病、睾丸肿瘤、生殖细胞肿瘤等。
22	西咪替丁注射液	460.23	23.3	263.46	2025年12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	消化性溃疡
23	盐酸尼卡地平注射液	486.47	19.05	228.98	2025年12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	手术时异常高血压的紧急处理；高血压急症

24	注射用卡非佐米	2,321.30	99.87	1,026.78	2026年3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
25	甲氨蝶呤注射液（预充式/注射笔）	2,652.18	368.65	368.65	注册审评中	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	1、对其他治疗方法（光疗法、PUVA和维A酸）无充分治疗反应的成人严重、顽固、致残性银屑病。 2、成人活动性类风湿关节炎。
26	LA231	1,008.34	57.8	582.79	注册审评中	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	快速性心律失常急救用药
27	其他优质仿制药 21 个	48,346.44	3,170.81	4,329.91	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	整体质量指标与原研相当或更优	用于治疗实体肿瘤、其他治疗等领域
28	医疗器械 10 个	27,097.82	931.16	2,433.79	设计开发 / 注册审评中	国内获批上市	同类技术国际领先	消费型医疗器械
29	原料药及辅料 30 个	26,375.10	5,697.45	24,367.29	实验室研究/注册审评中/注册资料准备中	对应制剂的商业化生产/对应制剂质量达到或优于原研	高质量的原料药供应制剂生产	/
合计	/	516,408.08	29,520.93	103,684.03	/	/	/	/

情况说明
无。

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）	526	570
研发人员数量占公司总人数的比例（%）	38.65	41.24
研发人员薪酬合计	131,002,578.74	143,412,282.30
研发人员平均薪酬	249,054.33	251,600.50

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	28
硕士研究生	169
本科	221
专科	94
高中及以下	14
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）	182
30-40岁（含30岁，不含40岁）	282
40-50岁（含40岁，不含50岁）	46
50-60岁（含50岁，不含60岁）	12
60岁及以上	4

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

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

本报告期业绩亏损的原因请查阅本报告“第二节公司简介和主要财务指标”中“六、近三年主要会计数据和财务指标、报告期末公司前三年主要会计数据和财务指标的说明”。除上述原因外，公司主营业务和核心竞争力未发生重大不利变化，持续经营能力不存在重大风险。

生物医药行业是一个典型的“高投入、长周期、高风险、政策敏感”的产业，为保持公司核心竞争力，公司将持续维持较高比例的研发投入。虽然公司较多产品实现收入，但受国家政策调控影响显著，集采、医保谈判、一致性评价等政策将直接影响公司产品价格及利润，后续集采风险持续存在；新上市产品或因市场竞争激烈而导致表现不及预期，存在业绩大幅下滑或收入不能完全覆盖研发、销售和运营成本的风险。

(三) 核心竞争力风险

适用 不适用

1、创新研发风险

医药行业创新研发具有环节多、周期长、投入大、风险高的特点，产品从研发到上市常常需要耗费10年以上的时间，研发期间的决策偏差及技术的失误都将影响研发的成果。此外，近年来新药审评和监管的政策与措施不断出台，国家对于新药开发中各阶段的审评标准也不断提高，给公司新药研发带来一定的不确定性。

2、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，因此核心技术团队的稳定性对公司至关重要，核心技术人员流失可能会对公司造成一定的影响。

(四) 经营风险

√适用 □不适用

1、药品在带量采购中不能中标（或续标）、中标价下降或中标区域减少等风险

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，也向公立医院销售需通过各省（区、市）采购平台招标采购的品种。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，公司产品存在不能中标（或续标）、中标价下降或中标区域减少的风险，进而对公司产品的销售和盈利水平造成不利影响。

2、环境保护风险

医药生产制造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。

3、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。

4、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。

5、海外销售风险

公司在国际市场的销售主要通过子公司英国海玥进行，境外销售覆盖欧洲主要国家以及亚洲、大洋洲、北美洲、非洲等新兴市场国家。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国内不同，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

2025年公司主营业务毛利率79.71%，同比下降3.65个百分点。目前公司销售的包括奥沙利铂、注射用培美曲塞二钠、阿扎胞苷等主要仿制药产品，或随着国家集中带量采购等政策变化，或未来市场竞争加剧，导致公司产品价格进一步下降，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，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

2025年公司确认为当期损益的政府补助为3,409.84万元，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

2025年末，公司存货账面价值为26,375.45万元，占流动资产的比重为8.31%。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、研发费用未来持续投入导致经营业绩下滑的风险

2025年公司研发投入总额为34,444.14万元，占营业收入比例为34.51%，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

公司的产品出口至海外超过50个国家，且具有采购进口原材料等研发、生产经营活动以及子公司英国海玥的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公司的成本及海外销售情况，对公司利润水平造成影响。

7、交易性金融资产公允价值变动风险

公司于2023年以自有资金1亿元投资同源康医药，同源康医药于2024年8月在香港交易所发行上市，公司将持有的同源康医药股票在报告期末按公允价值计入交易性金融资产，具体金额受同源康医药股价波动影响。如果未来公司对外投资的交易性金融资产的公允价值产生波动，将会对公司的经营业绩产生影响。

(六) 行业风险

√适用 □不适用

1、行业政策变化的风险

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。国家及各级地方药品监管部门和卫生部门均在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。如公司不能充分、有效地应对国家、行业政策变化，将对公司的业务和盈利造成不利影响。

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持续实施，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。目前公司产品奥沙利铂注射液、注射用培美曲塞二钠、多西他赛注射液、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、注射用硼替佐米、丙戊酸钠注射浓溶液、左乙拉西坦注射用浓溶液、阿扎胞苷注射液为国家医保目录中乙类品种，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

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，势必会对医药制造行业造成一定的不利影响。如果未来全球宏观经济景气度走低，可能会对公司盈利能力产生一定的影响。

(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，公司实现营业收入 9.98 亿元，较上年同期减少 8.79%；归属于母公司所有者的净利润-2,496.15 万元，较上年同期减少 107.67 %；扣除非经常性损益归属上市公司股东的净利润 8,509.04 万元，较上年同期减少 7.63%。

截至 2025 年 12 月 31 日，公司总资产 501,949.94 万元，同比减少 2.83 %；归属于上市公司股东的净资产 375,819.61 万元，同比减少 5.55 %。

(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	998,144,952.02	1,094,382,336.85	-8.79
营业成本	203,595,463.36	181,511,412.22	12.17
销售费用	359,230,759.20	431,089,814.91	-16.67
管理费用	97,058,090.21	80,468,747.88	20.62
财务费用	-48,770,553.47	-22,119,940.52	-120.48
研发费用	302,705,012.35	327,724,906.96	-7.63
经营活动产生的现金流量净额	90,513,446.14	242,955,594.91	-62.74
投资活动产生的现金流量净额	130,788,959.50	270,457,476.12	-51.64
筹资活动产生的现金流量净额	99,948,930.39	-86,299,493.50	215.82
其他收益	33,924,260.17	20,267,889.31	67.38
投资收益	477,465.87	13,815,175.53	-96.54
公允价值变动收益	-167,003,663.92	239,856,212.20	-169.63
信用减值损失	-2,573,927.90	1,810,843.07	-242.14

资产减值损失	-5,406,404.61	-14,813,594.43	不适用
资产处置收益	1,887.15	-301,236.61	不适用
营业利润	-66,224,823.77	348,432,455.69	-119.01
营业外收入	2,897,450.29	7,588,498.18	-61.82
营业外支出	985,463.93	6,322,077.17	-84.41
利润总额	-64,312,837.41	349,698,876.70	-118.39
所得税费用	-33,765,083.27	33,801,654.40	-199.89
净利润	-30,547,754.14	315,897,222.30	-109.67
实现归属于母公司所有者的净利润	-24,961,496.76	325,390,295.30	-107.67
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	85,090,444.94	92,117,061.30	-7.63

营业收入变动原因说明：主要系公司重点产品奥沙利铂注射、注射用培美曲塞二钠等集采价格下降所致；

营业成本变动原因说明：主要系公司产品销量增加相应销售成本增加所致；

销售费用变动原因说明：主要系公司学术推广活动减少所致；

管理费用变动原因说明：主要系公司折旧费用及物料消耗增加所致；

财务费用变动原因说明：主要系公司利息收入增加所致；

研发费用变动原因说明：主要系报告期内公司研发项目委外服务费及职工薪酬同比减少所致；

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明：主要系公司购买商品、接受劳务支付增加所致；

投资活动产生的现金流量净额变动原因说明：主要系公司报告期公司理财变动所致；

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明：主要系公司报告期银行贷款变动所致；

其他收益变动原因说明：主要系公司收到政府补助增加所致；

投资收益变动原因说明：主要系公司现金管理购买理财产品收益同比减少所致；

公允价值变动收益变动原因说明：主要系公司持有同源康股份公允价值变动所致；

信用减值损失变动原因说明：主要系公司期末其他应收计提坏账准备所致；

资产减值损失变动原因说明：主要系公司期末存货跌价损失变动所致；

资产处置收益变动原因说明：主要系公司固定资产处置所致；

营业利润变动原因说明：主要系公司持有同源康股份公允价值变动所致；

营业外收入变动原因说明：主要系公司期末存货跌价损失变动所致；

营业外支出变动原因说明：主要系公司违约金及报废损失变动所致；

所得税费用变动原因说明：主要系公司当期所得税费用及递延所得税费用变动所致；

净利润变动原因说明：主要系公司持有同源康股份公允价值变动所致；

实现归属于母公司所有者的净利润变动原因说明：主要系公司收入减少以及持有同源康股份公允价值变动所致；

归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润变动原因说明：主要系公司收入减少以及持有同源康股份公允价值变动所致；

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，全年实现营业收入 99,814.50 万元，营业成本 20,359.55 万元。其中主营业务收入 98,845.88 万元，同比减少 8.93%，主营业务成本 20,052.88 万元，同比增加 11.02%；主营业务毛利率 79.71%，同比减少 3.65 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	988,458,764.86	200,528,753.42	79.71	-8.93	11.02	-3.65
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(%)
奥沙利铂注射液	222,504,400.55	24,380,030.22	89.04	-38.79	-4.09	-3.97
注射用培美曲塞二钠	106,464,279.19	10,303,038.09	90.32	-49.52	-58.37	2.06
注射用阿扎胞苷	142,256,404.25	16,404,849.09	88.47	4.08	2.81	0.14
其他产品	491,782,099.85	127,990,828.84	73.97	44.19	36.55	1.45
技术服务费	25,451,581.02	21,450,007.18	15.72	-23.24	3.3	-21.65
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	777,366,945.44	126,244,185.09	83.76	-16.03	-3.95	-2.04
境外	211,091,819.42	74,284,568.33	64.81	32.23	50.98	-4.37
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	940,614,780.05	189,826,600.47	79.82	-9.6	8.25	-3.33
委托代销	47,843,984.81	10,702,152.95	77.63	6.56	103.12	-10.64

主营业务分行业、分产品、分地区、分销售模式情况的说明无。

(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(%)
奥沙利铂注射液	瓶	2,251,294.00	2,109,522.00	281,975.00	25.33	23.81	101.12
注射用培美曲塞二钠	瓶	588,533.00	557,367.00	200,435.00	23.56	32.17	18.41
注射用阿扎胞苷	瓶	1,026,985.00	908,564.00	310,944.00	52.69	44.57	61.51

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 币种：人民币

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
药品	直接材料	118,023,675.54	58.85	87,742,489.16	54.88	34.51	主要系公司产品销量增加相应销售成本增加所致；
	直接人工	9,254,879.44	4.62	7,589,746.76	4.75	21.94	
	制造费用	48,040,111.81	23.96	45,067,862.84	28.19	6.60	
	其他	25,210,086.63	12.57	19,464,251.56	12.18	29.52	
	小计	200,528,753.42	100.00	159,864,350.31	100.00	25.44	
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
奥沙利铂注射液	直接材料	18,587,335.04	76.24	18,333,552.02	72.12	1.38	主要系公司生产成本降低所致；
	直接人工	507,104.63	2.08	541,465.14	2.13	-6.35	
	制造费用	2,269,780.81	9.31	3,584,346.69	14.10	-36.68	
	其他	3,015,809.74	12.37	2,961,534.68	11.65	1.83	
	小计	24,380,030.22	100.00	25,420,898.53	100.00	-4.09	
注射用培美曲塞二钠	直接材料	6,091,156.12	59.12	15,999,646.55	64.64	-61.93	主要系公司生产成本降低所致；
	直接人工	367,818.46	3.57	727,706.70	2.94	-49.46	
	制造费用	2,454,183.67	23.82	5,113,748.42	20.66	-52.01	
	其他	1,389,879.84	13.49	2,910,826.79	11.76	-52.25	
	小计	10,303,038.09	100.00	24,751,928.45	100.00	-58.37	
注射用阿扎胞苷	直接材料	2,941,389.44	17.93	3,807,398.39	23.86	-22.75	主要系销售增加所致；
	直接人工	2,062,089.53	12.57	1,847,848.84	11.58	11.59	
	制造费用	8,884,866.27	54.16	8,270,639.51	51.83	7.43	
	其他	2,518,144.34	15.35	2,031,357.15	12.73	23.96	
	小计	16,404,849.09	100.00	15,957,243.89	100.00	2.81	

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

属于同一控制人控制的客户或供应商视为同一客户或供应商合并列示，受同一国有资产管理机构

实际控制的除外。

下列客户及供应商信息按照同一控制口径合并计算列示的情况说明不适用。

A.公司主要销售客户情况

适用 不适用

前五名客户销售额54,231.73万元，占年度销售总额54.33%；其中前五名客户销售额中关联方销售额0万元，占年度销售总额0%。

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	28,411.76	28.46	否
2	华润医药控股有限公司	13,508.32	13.53	否
3	上药控股股份有限公司	5,327.99	5.34	否
4	Mawdsley-Brooks & Co Ltd	3,509.85	3.52	否
5	重庆医药（集团）股份有限公司	3,473.81	3.48	否
合计	/	54,231.73	54.33	/

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

报告期内公司贸易业务收入占营业收入比例超过 10%的贸易业务前五名销售客户

适用 不适用

B.公司主要供应商情况

适用 不适用

前五名供应商采购额8,809.13万元，占年度采购总额34.83%；其中前五名供应商采购额中关联方采购额2,424.09万元，占年度采购总额9.58%。

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	福建南方制药股份有限公司	2,424.09	9.58	是
2	昆明贵研药业有限公司	2,230.48	8.82	否
3	重庆兴泰濠制药有限公司	1,784.99	7.06	否
4	深圳市简一生物科技有限公司	1,277.53	5.05	否
5	浙江昌海制药有限公司	1,092.04	4.32	否
合计	/	8,809.13	34.83	/

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

报告期内公司贸易业务收入占营业收入比例超过 10%的贸易业务前五名供应商

适用 不适用

C. 报告期内公司存在贸易业务收入

适用 不适用

3、费用

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
销售费用	35,923.08	43,108.98	-16.67
管理费用	9,705.81	8,046.87	20.62
研发费用	30,270.50	32,772.49	-7.63
财务费用	-4,877.06	-2,211.99	-120.48

报告期内，公司销售费用为 35,923.08 万元，较上年同期减少 7,185.90 万元，降幅 16.67%。主要系公司学术推广活动减少所致。

报告期内，公司管理费用为 9,705.81 万元，较上年同期增加 1,658.94 万元，增幅 20.62%。主要系公司折旧费用及物料消耗增加所致。

报告期内，公司研发费用 30,270.50 万元，较上年同期减少 2,501.99 万元，降幅 7.63%，主要系报告期内公司研发项目委外服务费及职工薪酬同比减少所致。

报告期内，公司财务费用为-4,877.06 万元，较上年同期减少 2,665.07 万元。主要系公司借款利率下调导致利息支出减少以及利息收入增加所致。

4、现金流

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

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	9,051.34	24,295.56	-62.74
投资活动产生的现金流量净额	13,078.90	27,045.75	-51.64
筹资活动产生的现金流量净额	9,994.89	-8,629.95	不适用

报告期内，公司经营活动产生的现金流量净额为净流入 9,051.34 万元，降幅 62.74%。主要系公司购买商品、接受劳务支付增加所致。

报告期内，公司投资活动产生的现金流量净额为净流入 13,078.90 万元，较上年同期减少 13,966.85 万元。主要系公司报告期公司理财变动所致。

报告期内，公司筹资活动产生的现金流量净额为净流入 9,994.89 万元，较上年同期增加 18,624.84 万元。主要系公司报告期银行贷款变动所致。

(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 币种：人民币

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	2,403,464,615.88	47.88	2,328,244,429.04	45.07	3.23	报告期公司利用自有资金、闲置募集资金进行现金管理所致；

交易性金融资产	278,427,742.45	5.55	688,592,298.58	13.33	-59.57	报告期公司利用自有资金、闲置募集资金进行现金管理；减持同源康所致；
应收票据	0.00	0	1,632,394.95	0.03	不适用	报告期公司票据减少所致；
应收账款	92,330,545.98	1.84	53,915,097.99	1.04	71.25	报告期公司海外业务增加，客户信用额度增加所致；
预付款项	23,501,458.62	0.47	19,934,582.35	0.39	17.89	报告期公司预付原材料货款增加所致
其他应收款	2,332,351.91	0.05	2,529,110.22	0.05	-7.78	报告期公司收回欠款以及计提坏账准备所致；
存货	263,754,450.95	5.25	159,919,087.79	3.10	64.93	报告期公司销量增加，原材料及产成品库存增加所致；
其他流动资产	108,836,604.76	2.17	89,581,217.04	1.73	21.49	报告期末公司增值税留抵税额增加、预交企业所得税增加所致；
长期股权投资	89,053,538.12	1.77	89,664,618.91	1.74	-0.68	报告期公司对南方制药投资所致
其他非流动金融资产	85,842,482.78	1.71	76,074,128.45	1.47	12.84	报告期公司持有基金投资所致；
固定资产	1,058,707,612.04	21.09	986,203,573.79	19.09	7.35	报告期公司建设工程转固所致；
在建工程	414,468,666.22	8.26	528,714,584.02	10.24	-21.61	报告期公司建设工程转固所致；
使用权资产	0.00	0	1,561,036.81	0.03	-100	报告期公司租赁资产减少所致；
无形资产	58,409,773.35	1.16	60,566,483.10	1.17	-3.56	报告期公司无形资产摊销所致；
开发支出	67,439,825.15	1.34	25,703,405.18	0.50	162.38	报告期公司研发投入资本化所致；

长期待摊费用	153,627.21	0	1,075,390.89	0.02	-85.71	报告期公司装修资产摊销所致；
递延所得税资产	60,512,859.11	1.21	24,469,013.75	0.47	147.3	报告期公司收到与资产相关的政府补助确认递延收益增加所致；
其他非流动资产	12,263,273.41	0.24	27,246,305.70	0.53	-54.99	报告期公司工程设备转入在建工程所致；
短期借款	603,234,042.51	12.02	580,280,993.09	11.23	3.96	报告期公司银行借款增加所致；
应付票据	24,552,843.10	0.49	3,994,945.00	0.08	514.6	报告期公司银行票据增加所致；
应付账款	121,585,434.34	2.42	193,038,394.03	3.74	-37.01	报告期公司工程结算支付验收款，应付账款减少；
合同负债	106,821,060.04	2.13	54,329,772.89	1.05	96.62	报告期公司客户预收合同款项增加所致；
应付职工薪酬	42,922,789.10	0.85	38,915,481.35	0.75	10.3	报告期公司人员变动，期末应付职工薪酬增加所致；
应交税费	3,693,979.93	0.07	6,419,729.36	0.12	-42.46	报告期公司企业应交所得税减少；
其他应付款	276,659,075.24	5.51	256,190,338.90	4.96	7.99	报告期公司学术推广活动增加相应费用增加所致；
一年内到期的非流动负债	0.00	0	1,640,520.02	0.03	-100	报告期公司租赁负债减少所致；
其他流动负债	1,351,505.04	0.03	1,551,955.97	0.03	-12.92	报告期公司待转销项税减少；
递延收益	84,454,271.85	1.68	48,979,993.52	0.95	72.43	报告期公司收到与资产相关的政府补助增加所致；
递延	7,209,344.10	0.14	6,517,538.15	0.13	10.61	报告期公司公

所得 税 负 债						允价值变动所致；
-------------------	--	--	--	--	--	----------

其他说明

无。

公司尚未盈利的成因及对公司的影响

适用 不适用

2、 境外资产情况

适用 不适用

3、 截至报告期末主要资产受限情况

适用 不适用

单位：人民币 元

项 目	期末账面余额	期末账面价值	受限类型	受限原因
货币资金	25,695,416.87	25,695,416.87	质押、冻结	合同纠纷冻结 4,917,428.21 元，银行承兑汇票保证金 2,455,284.31 元，信用证保证金 18,300,000.00 元，ETC 保证金 3,700.00 元，四川泽宇药业有限公司一分公司银行账户因工商异常冻结 19,004.35 元
无形资产	无	无	质押	因短期借款质押第 73449100 号商标权
合 计	25,695,416.87	25,695,416.87		

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

按照中国证监会发布的《上市公司行业统计分类与代码》（JR/T0020—2024）的行业目录及分类原则，公司所属行业为“医药制造业（C27）”；根据国家统计局发布的《国民经济行业分类》（GB/T4754-2017），公司隶属于“C 制造业”中的“医药制造业（C27）”。

公司所处行业具体情况详见“第三节管理层讨论与分析一、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况说明（三）所处行业情况”。

医药制造行业经营性信息分析

1、行业 and 主要药(产)品基本情况

(1). 行业基本情况

√适用 □不适用

详见“第三节管理层讨论与分析一、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况说明（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	注射用培美曲塞二钠	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	化学药品4类	卵巢癌、乳腺癌、非小细胞肺癌。	是	否	2019/6/27-2039/6/28	否	否	是	是

		液： 100mg										
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	否	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	2023/3/23~2043/3/23	否	否	是	是	
化学药品 制造	肿瘤	注射用 盐酸苯 达莫司 汀	化学药 品 4 类 /3 类	惰性 B 细胞非霍奇金淋巴瘤（NHL）。	是	否	2019/12/7-2039/12/7	否	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	/	否	否	是	是	
化学药品 制造	肿瘤	注射用 硼替佐 米	化学药 品 4 类	多发性骨髓瘤、套细胞淋巴瘤。	是	否	2019/6/29-2039/6/29	否	否	是	是	
化学药品 制造	肿瘤	普乐沙 福注射 液	化学药 品 4 类	非霍奇金淋巴瘤和多发性骨髓瘤造血干细胞自体移植。	是	否	2019/3/29-2039/3/29	否	否	否	否	
化学药品 制造	肿瘤	注射用 盐酸表 柔比星	化学药 品 4 类	用于治疗恶性淋巴瘤、乳腺癌、肺癌、软组织肉瘤、食道癌、胃癌、肝癌、胰腺癌、黑色素瘤、结肠直肠癌、卵巢癌、多发性骨髓瘤、白血病。膀胱内给药有助于浅表性膀胱癌、原位癌的治疗和预防其经尿道切除术后的复发。	是	否	2021/9/10-2041/9/10	否	否	是	是	
化学药品 制造	肿瘤	氟尿嘧 啶注射 液	化学药 品 3 类	实体肿瘤	是	否	/	否	是	是	是	

		10ml: 0.25g									
化学药品 制造	肿瘤	氟尿嘧 啶注射 液 10ml: 0.5g	化学药 品 3 类	实体肿瘤	是	否	/	否	否	是	是
化学药品 制造	肿瘤	氟维司 群注射 液	化学药 品 4 类	晚期乳腺癌	是	否	/	否	否	是	是
化学药品 制造	肿瘤	注射用 盐酸吉 西他滨	化学药 品 4 类	实体肿瘤	是	否	/	否	是	是	是
化学药品 制造	肿瘤	注射用 甲氨蝶 呤	化学药 品 4 类	实体肿瘤	是	否	2023/4/18~2043/4/18	否	是	是	是
化学药品 制造	肿瘤	醋酸奥 曲肽注 射液	化学药 品 4 类	实体肿瘤	是	否	2021/8/6-2041/8/6	否	否	是	是
化学药品 制造	肿瘤	甲氨蝶 呤注射 液	化学药 品 4 类	实体肿瘤	是	否	2023/4/18~2043/4/18	否	否	是	是
化学药品 制造	肿瘤	注射用 甲氨蝶 呤	化学药 品 3 类	实体肿瘤	是	否	2023/4/18~2043/4/18	否	否	是	是
化学药品 制造	血液肿 瘤	注射用 地西他 滨	化学药 品 4 类	用于 IPSS 评分系统为中危-1、中危-2 和 高危的初治、复治骨髓增生异常综合征 (MDS) 患者, 包括原发性和继发性的 MDS, 按照 FAB 分型所有的亚型: 难治 性贫血, 难治性贫血伴环形铁粒幼细胞 增多, 难治性贫血伴原始细胞增多, 难	是	否	/	否	否	是	是

				治性贫血伴原始细胞增多-转化型，慢性粒-单核细胞白血病。							
化学药品制造	血液肿瘤	克拉屈滨注射液	化学药品 3 类	适用于经干扰素治疗失败后活动性的伴有临床意义的贫血、中性粒细胞减少，血小板减少以及疾病相关症状的毛细胞白血病（HCL）治疗。	是	否	/	否	否	否	否
化学药品制造	血液肿瘤	注射用环磷酰胺	化学药品 4 类	白血病、恶性淋巴瘤、转移性和非转移性的恶性实体瘤、进行性自身免疫性疾病等。	是	否	/	否	是	是	是
化学药品制造	抗肿瘤辅助用药	注射用左亚叶酸钙	化学药品 3 类	1) 增强氟尿嘧啶对胃癌（不能手术或复发）和结直肠癌的抗肿瘤作用。2) 氟尿嘧啶对大肠癌，小肠癌和可治愈的不可切除胰腺癌的增强抗肿瘤作用。	是	否	2022/11/8-2042/11/8	否	否	否	否
化学药品制造	抗肿瘤辅助用药	注射用氨磷汀	化学药品 3 类	降低化疗蓄积性肾毒性；适用于降低反复接受顺铂治疗的晚期卵巢癌患者的蓄积性肾毒性。减轻头颈部放射引起的中度至重度口干。适用于降低接受头颈部术后放射治疗的患者的中度至重度口腔干燥的发生率，其中照射窗包括大部分腮腺。	是	否	2022/11/19-2042/11/19	否	否	否	否
化学药品制造	神经系统	丙戊酸钠注射用浓溶液	化学药品 3 类	癫痫	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	神经系统	左乙拉西坦注射用浓溶液	化学药品 4 类	癫痫	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	骨骼肌松弛药	苯磺顺阿曲库	化学药品 4 类	适用于手术和其他操作以及重症监护治疗。作为全麻的辅助用药或在重症监护	是	否	/	否	否	是	是

		铵注射液		病房（ICU）起镇静作用，它可以松弛骨骼肌，使气管插管和机械通气易于进行。							
化学药品制造	钙调节药	注射用唑来膦酸浓溶液	化学药品 4 类	适用于实体肿瘤骨转移患者和多发性骨髓瘤患者的骨骼损害，恶性肿瘤引起的高钙血症。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	钙调节药	唑来膦酸注射液	化学药品 4 类	适用于绝经后妇女的骨质疏松症，成年男性的骨质疏松症以增加骨量，Paget's 病（变形性骨炎）。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	解毒药	硫代硫酸钠注射液	化学药品 4 类	适用于氰化物及砷、汞、铅、铋、碘等中毒。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	心血管	米力农注射液	化学药品 3 类	适用于急性失代偿性心力衰竭。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	外科及其他药物	乙酰半胱氨酸注射液	化学药品 3 类	适用于急性对乙酰氨基酚中毒解毒，用于预防或减轻其过量引起的肝脏损伤。	是	否	/	否	否	否	否
化学药品制造	抗感染	注射用替考拉宁	化学药品 4 类	适用于治疗各种严重的革兰阳性菌感染，包括不能用青霉素类和头孢菌素类其他抗生素者。本品可用于不能用青霉素类及头孢菌素类抗生素治疗或用上述抗生素治疗失败的严重葡萄球菌感染，或对其他抗生素耐药的葡萄球菌感染。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	抗感染	吗啉硝唑氯化钠注射液	化学药品 4 类	适用于敏感细菌引起的成人（≥18 岁）下列感染：1、妇科盆腔炎（包括子宫内膜炎、输卵管炎、输卵管卵巢脓肿、盆腔腹膜炎等）；由包括消化链球菌、脆弱拟杆菌、韦荣球菌、吉氏拟杆菌等引起。2、联合手术治疗化脓性阑尾炎、坏疽性阑尾炎：由包括拟杆菌属（脆弱拟杆菌、卵形/多型拟杆菌、单形拟杆菌、普通拟杆	是	否	/	否	否	是	是

				菌、拟杆菌属),梭菌属(产气荚膜梭菌、双酶梭菌、丁酸梭菌及其他梭菌),梭杆菌属(具核梭杆菌、可变梭杆菌),厌氧球菌(消化链球菌、韦荣球菌)等引起。							
化学药品制造	消化系统	注射用盐酸罗沙替丁醋酸酯	化学药品3类	适用于上消化道出血(由消化性溃疡,急性应激性溃疡,出血性胃炎等引起)。	是	否	2022/2/24~2024/2/24	否	否	否	否
化学药品制造	神经系统	尼莫地平注射液	化学药品4类	适用于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。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	消化系统	法莫替丁注射液	化学药品3类	适用于消化性溃疡所致上消化道出血,除肿瘤及食道、胃底静脉曲张以外的各种原因所致的胃及十二指肠粘膜糜烂出血者。	是	否	2022/11/21-2042/11/21	否	是	是	是
化学药品制造	呼吸系统	二羟丙茶碱注射液	化学药品3类	适用于支气管哮喘、喘息型支气管炎、阻塞性肺气肿等缓解喘息症状。也可用于因心源性肺水肿而致的喘息。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	镇痛药及麻醉科用药	美索巴莫注射液	化学药品3类	适用于急性骨骼肌疼痛或不适症状的辅助治疗。	是	否	/	否	否	否	否
化学药品制造	抗肿瘤辅助用药	亚叶酸钙注射液	化学药品4类	1.用于高剂量甲氨蝶呤治疗的后续治疗以减少毒性(亚叶酸钙解救)。也用于治疗因疏忽造成的甲氨蝶呤过量及甲氨蝶呤排泄受损的患者。 2.与氟尿嘧啶合用,可提高氟尿嘧啶的疗效,临床上常用于结直肠癌与胃癌的治疗。 3.也用于口炎性腹泻、营养不良、妊娠期或婴儿期引起的巨幼细胞性贫血,当口	是	否	2022/11/8~2042/11/8	否	是	是	是

				服叶酸疗效不佳时,对维生素 B12 缺乏性贫血并不适用。							
化学药品制造	血液肿瘤	注射用阿糖胞苷	化学药品 4 类	适用于治疗以下成年患者： •国际预后评分系统（IPSS）中的中危-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）； •按照世界卫生组织（WHO）分类的急性髓系白血病（AML）、骨髓原始细胞为 20~30%伴多系发育异常。	是	否	/	否	是	是	是
化学药品制造	血液肿瘤	注射用盐酸美法仑	化学药品 4 类	适用于多发性骨髓瘤患者造血干细胞移植前的高剂量预处理治疗；适用于不适合口服剂型治疗的多发性骨髓瘤患者的姑息治疗。	是	否	/	否	否	否	否
化学药品制造	血液肿瘤；实体肿瘤；	依托泊苷注射液	化学药品 3 类	小细胞肺癌、恶性淋巴瘤、恶性生殖细胞瘤、白血病，神经母细胞瘤、横纹肌肉瘤、卵巢癌、非小细胞癌，胃癌和食管癌。	是	否	2021/4/9~2041/4/9	否	是	是	是
化学药品制造	血液系统疾病	注射用塞替派	化学药品 3 类	适用于重型 β -地中海贫血儿童(<18 周岁)异基因造血干细胞移植(allo-HSCT)前预处理。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	外科及其他药物	卡络磺钠注射液	化学药品 3 类	适用于泌尿系统、上消化道、呼吸道和妇产科出血疾病。对泌尿系统疗效较显著,亦可用于手术出血的预防及治疗等。	是	否	/	否	否	是	是
化学药品制造	抗感染药物	注射用硫酸多黏菌素 B	化学药品 3 类	适用于治疗碳青霉烯类耐药革兰氏阴性杆菌引起的严重感染的成年患者,包括铜绿假单胞菌敏感菌株引起的脑膜炎和菌血症。 当潜在毒性较低的药物无效或禁忌时,可用于以下微生物敏感菌株引起的严重感染:	是	否	/	否	否	是	是

				<p>大肠埃希菌;产气杆菌(产气克雷伯菌);肺炎克雷伯菌</p> <p>用于治疗脑膜炎时,本品应仅通过鞘内途径给药。</p> <p>为减少耐药菌的产生,维持多黏菌素 B 和其他抗菌药物的有效性,多黏菌素 B 应仅用于治疗已证实或强烈怀疑由敏感菌引起的感染。</p> <p>治疗前应进行适当的培养和药敏试验,以分离和鉴定引起感染的微生物,并确定其对多粘菌素 B 的敏感性。建议根据感染情况在临床医生指导下使用。</p> <p>由于多黏菌素类药物的治疗窗窄且受到患者个体化因素影响,治疗时应进行药物浓度监测(TDM)。</p>							
化学药品制造	消化系统疾病药物	西咪替丁注射液	化学药品 3 类	用于消化道溃疡	是	否	/	否	否	否	否
化学药品制造	高血压药物	盐酸尼卡地平注射液	化学药品 4 类	1.手术时异常高血压的紧急处理,2.高血压急症	是	否	/	否	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

报告期内主要药品在药品集中采购中的中标情况

适用 不适用

主要药品名称	规格	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	100mg	136.5-164.94	324,595
注射用培美曲塞二钠	500mg	467.7-565.47	60,224
多西他赛注射液	20mg/1ml	21.8-58.8	632,657
多西他赛注射液	80mg/4ml	63-169.93	3,747

注射用阿扎胞苷	100mg	257.4-260	314,754
紫杉醇注射液	30mg	40.89-73.80	774,877
紫杉醇注射液	100mg	102.8-185.5	3,268
奥沙利铂注射液	50mg	76.6-236.8	1,702,323
奥沙利铂注射液	100mg	130.22-402.56	92,150
注射用盐酸苯达莫司汀	25mg	236.8-498.8	56,052
注射用盐酸苯达莫司汀	100mg	684.35-1441.53	9,226
注射用硼替佐米	1mg	63-136	51,227
注射用硼替佐米	3.5mg	164.38-354.85	15,220
左乙拉西坦注射用浓溶液	500mg	8.2-45.72	187,858

注：医疗机构的合计实际采购量的单位为：支；主要产品在集中招标采购中的中标价格单位为：人民币/元
情况说明

适用 不适用

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：万元 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(%)	同行业同领域产品 毛利率情况
抗肿瘤	87,916.01	14,142.23	83.91	-14.06	-3.39	-1.78	不适用
骨质疏松	1,815.51	761.26	58.07	75.66	119.77	-8.42	不适用
神经系统	1,427.85	637.96	55.32	101.08	68.29	8.71	不适用
解毒药	1,321.79	225.99	82.9	89.17	7.98	12.85	不适用
其他	3,819.56	2,140.44	43.96	不适用	不适用	不适用	不适用
技术服务	2,545.16	2,145.00	15.72	-23.24	3.3	-21.65	不适用

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

公司自成立以来始终坚持研发驱动的发展战略，积极响应国家政策的持续引导，结合自身的竞争优势，在当前的行业发展态势下，公司全面拥抱创新，一方面加速推进高壁垒仿制药的研发，一方面加速一类创新药和改良新药的研发，并从外部引进一类新药项目，持续保障公司更有竞争力的产品管线。报告期内，公司研发投入保持一定的强度，实施 34,444.14 万元。

截至报告期末，公司持续优化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。

截至报告期末，公司在研项目 80 余个，其中 I 类创新药项目 13 个、改良型新药 5 个、复杂注射剂 6 个，还包括抗肿瘤注射剂、肿瘤辅助用药、原料药/辅料等项目。2025 年，公司持续推进管线中创新药的研发进程，公司创新药研发已全面覆盖小分子靶向抑制剂、ADC、TCE、三抗药物等主流药物开发领域，创新体系持续完善、研发能力稳步提升。截至报告披露日，公司已累计取得 5 项一类创新药的中国临床研究申请批准和 1 项改良新药的中国临床研究申请批准，进一步丰富产品管线布局，显著增强核心竞争力。

截至报告期末，公司在国内上市的肿瘤领域优质仿制化药 25 个，其他领域 22 个，全部为视同通过一致性评价产品，其中多个品种为首家或前三家过评。

截至报告期末，公司在海外新增获批 112 个产品批件，累计国外自主和授权合作方持有批件超过 500 个，已覆盖 73 个国家。报告期内，公司已递交注册的国外批件（含自主和授权合作方批件）为 153 个，累计待批注册批件超过 280 个，为公司国际化战略的全面实现奠定了坚实的基础。

(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	实体瘤	是	否	已启动临床 I 期
化学创新药 HY-0002a	双靶小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	实体瘤	是	否	临床 I/II 期试验
生物创新药 HY-0005	三特异抗体	1 类新药	实体瘤	是	否	已启动临床 I 期
化学创新药 HY-0006	广谱小分子抗肿瘤创新药	1 类新药	实体瘤	是	否	已完成临床 I 期，联合 IND 已于 2026 年 1 月获批准
生物创新药 HY-0007	免疫治疗多特异性抗体	1 类新药	实体瘤	是	否	已启动临床 I 期
生物创新药 HY-0015	自免疾病抗体创新药	1 类新药	自身免疫性疾病	是	否	实验室研究

化学创新药 HY-0018	小分子抗肿瘤创新药	1类新药	实体瘤	是	否	实验室研究
化学创新药 HY-0020	小分子抗肿瘤创新药	1类新药	实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0021	抗肿瘤并发症创新药	1类新药	实体瘤并发症	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0025	抗体药物偶联物	1类新药	实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0027	抗体药物偶联物	1类新药	实体瘤	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0029	特异性单抗创新药	1类新药	配合 ADC 药物使用， 减毒增效	是	否	实验室研究
生物创新药 HY-0033	代谢疾病抗体创新药	1类新药	代谢类疾病	是	否	实验室研究
改良型新药 HY-2003	改良型新药	化学药品 2.2 类	双下巴溶脂	是	否	正在开展临床 I 期研究
改良型新药 HY-1016	改良型新药	化学药品 2.2 类	子宫内膜异位症	是	否	已完成临床样品生产
改良型新药 HY-1022	改良型新药	化学药品 2.2 类	实体瘤	是	否	实验室研究
改良型新药 HY-1024	改良型新药	化学药品 2.2 类	实体瘤	是	否	实验室研究
改良型新药 HY-1029- TA	改良型新药	化学药品 2.2 类	实体瘤	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	注册审评中
复杂注射剂-FC181	羧基麦芽糖铁注射液	化学药品 4 类	缺铁性贫血	是	否	注册审评中
复杂注射剂-SU083	蔗糖铁注射液	化学药品 4 类	缺铁性贫血	是	否	注册审评中
复杂注射剂-AM161	注射用两性霉素 B 脂质体	化学药品 3 类	真菌感染等	是	否	正式 PK BE 研究中
复杂注射剂-GO086	醋酸戈舍瑞林缓释植入剂	化学药品 4 类	前列腺癌、乳腺癌等	是	否	正式 PK BE 研究中
复杂注射剂-FD242	异麦芽糖酐铁注射液	化学药品 4 类	血液及造血系统用药	是	否	生物等效性预试验中
MT002-2 MT002-3	甲氨蝶呤注射液（预充式/ 注射笔）	化学药品 4 类	1、对其他治疗方法 （光疗法、PUVA 和 维 A 酸）无充分治疗 反应的成人严重、顽 固、致残性银屑病。 2、成人活动性类风湿 关节炎。	是	否	注册审评中

CA026	注射用卡非佐米	化学药品 4 类	多发性骨髓瘤	是	否	2026 年 3 月已获批
-------	---------	----------	--------	---	---	---------------

(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产品 9 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	HY-2003	双下巴溶脂。	化学药品 2.2 类	I 期临床试验中
2	注射用 HY0001	实体瘤	治疗用生物制品 1 类	I 期临床试验中
3	HYP-6589 片	用于与奥希替尼联合治疗靶点驱动基因阳性的晚期非小细胞肺癌。	化学药品 1 类	正在审评中
4	注射用 HY05350	实体瘤	治疗用生物制品 1 类	I 期临床试验中
5	蔗糖铁注射液	缺铁性贫血	化学药品 4 类	正在审评中
6	甲氨蝶呤注射液 (预充式/注射笔)	1、对其他治疗方法（光疗法、PUVA 和维 A 酸）无充分治疗反应的成人严重、顽固、致残性银屑病。 2、成人活动性类风湿关节炎。	化学药品 4 类	正在审评中
7	枸橼酸伊沙佐米	/	原料	正在审评中
8	马来酸麦角新碱	/	原料	正在审评中
9	蔗糖铁	/	原料	正在审评中

报告期内，国外呈交监管部门审批的药品批件 153 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	注射用紫杉醇 (白蛋白结合型)	注射用紫杉醇白蛋白结合型的欧洲适应症： (1) 单药用于既往恶性疾病治疗失败后且没有接受过含蒽环类标准治疗的成年患者的恶性乳腺癌一线治疗。 (2) 与吉西他滨联合用药用于成年患者的恶性胰腺腺癌的一线治疗。 (3) 与卡铂联合用药用于不适合接受治疗性手术和/或放射治疗的成年患者的非小细胞肺癌的一线治疗。	巴基斯坦	自主持有批件	注册审评中
			南非、菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
2	注射用阿扎胞苷	骨髓增生异常综合征，慢性粒单核细胞白血病，急性髓性白血病。	叙利亚、斯里兰卡、埃塞俄比亚、孟加拉国	自主持有批件	注册审评中

3	氟维司群注射液	适用于在抗雌激素辅助治疗后或治疗过程中复发的，或是在抗雌激素治疗中进展的绝经后（包括自然绝经和人工绝经）雌激素受体阳性的局部晚期或转移性乳腺癌；与阿贝西利联合治疗适用于激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性的局部晚期或转移性乳腺癌，用于既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。	泰国、哥斯达黎加、哥伦比亚、秘鲁、俄罗斯	授权合作方持有批件	注册审评中
4	注射用环磷酰胺	适用于治疗慢性淋巴细胞白血病（CLL）；急性淋巴细胞白血病（ALL）；作为骨髓移植的条件，结合全身照射或白消安治疗急性淋巴细胞白血病、慢性淋巴细胞白血病和急性髓系白血病；霍奇金淋巴瘤、非霍奇金淋巴瘤和多发性骨髓瘤；转移性卵巢癌和乳腺癌；乳腺癌的辅助治疗；尤文氏肉瘤；小细胞肺癌；晚期或转移性神经母细胞瘤；危及生命的自身免疫性疾病：严重进行性狼疮肾炎和韦格纳肉芽肿病	津巴布韦、香港、阿联酋、菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
5	乙酰半胱氨酸注射液	对乙酰氨基酚过量的解毒剂。	美国	授权合作方持有批件	注册审评中
6	注射用替考拉宁	适用于治疗成人及儿童的肠外感染，例如复杂的皮肤和软组织感染、骨骼和关节感染、获得性肺炎、尿路感染并发症、感染性心内膜炎、持续性流动腹膜透析相关的腹膜炎，以及与上述症状相关的菌血症。该产品亦可用于治疗梭状芽胞杆菌相关的腹泻以及结肠炎。	菲律宾、澳大利亚、新西兰	授权合作方持有批件	注册审评中
7	丙戊酸钠注射用浓溶液	适用于治疗无法口服治疗的全身性、部分性或其他癫痫的短期治疗	丹麦、芬兰、挪威、瑞典、香港、菲律宾、俄罗斯	授权合作方持有批件	注册审评中
8	注射用兰地洛尔	适用于成人以下病症：房上性心动过速；以及在围手术期、术后或其他需要快速控制心室率的情况下（即需要使用作用迅速的药物来实现短期控制心室率的情况）用于治疗房颤或房扑患者的快速心室率。不伴代偿性窦性心动过速的情况，即在医生判断认为快速心率需要特殊干预时适用。兰地洛尔不适用于长期使用的情况。	德国、法国、意大利	自主持有批件	注册审评中
			奥地利、保加利亚、捷克、匈牙利、波兰、罗马尼亚、斯洛伐克	授权合作方持有批件	注册审评中
9	加尼瑞克注射液	适用于在通过辅助生殖技术（ART）进行控制性卵巢过度刺激（COH）治疗的女性中预防过早的黄体生成素（LH）激增。在临床研究中，甘瑞利克斯与重组人促卵泡激素（FSH）或克罗菲特罗品 α （一种长效促卵泡激素刺激剂）一同使用。	瑞典、德国、丹麦、西班牙、芬兰、法国、意大利、荷兰、挪威、葡萄牙	自主持有批件	注册审评中
10	依托泊苷注射液	用于 1.不可切除的睾丸肿瘤 2.小细胞肺癌	美国	授权合作方持有批件	注册审评中
11	氟尿嘧啶注射	氟尿嘧啶可单独使用或联合用药，用于治疗常见恶性肿瘤，尤其是结肠	美国	授权合作方	注册审评

	液	癌和乳腺癌，以缓解症状。		持有批件	中
12	卡被缩宫素注射液	预防因子宫收缩乏力导致的产后出血	德国、意大利、荷兰、法国、西班牙、葡萄牙	自主持有批件	注册审评中
13	唑来磷酸注射液 4mg/100ml	适用于治疗成年男性以及绝经女性的骨质疏松以及长期全身糖皮质激素相关的骨质疏松。	葡萄牙、德国、西班牙、荷兰	自主持有批件	注册审评中
14	蔗糖铁注射液	适用于以下情况的缺铁治疗：临床需要快速补铁时；患者不能耐受口服铁剂治疗或依从性差时；在活动性炎症性肠病中，口服铁剂治疗无效时；在慢性肾病中，口服铁剂的效果不如蔗糖铁时，必须依据适当的实验室检测结果（如血红蛋白、血清铁蛋白、转铁蛋白饱和度、血清铁等）来诊断缺铁情况。	德国、法国、奥地利、西班牙、葡萄牙、荷兰、英国	自主持有批件	注册审评中
			美国	授权合作方持有批件	注册审评中
15	亚叶酸钙注射液	<ul style="list-style-type: none"> 高剂量甲氨蝶呤治疗骨肉瘤后，使用亚叶酸钙进行解救治疗。亚叶酸钙还适用于减轻毒性，对抗甲氨蝶呤排泄受损及叶酸拮抗剂意外过量使用所导致的影响。 亚叶酸钙适用于因叶酸缺乏导致的巨幼细胞性贫血的治疗，当口服治疗不可行时使用。 亚叶酸钙与 5-氟尿嘧啶联合使用，用于晚期结直肠癌患者的姑息治疗以延长生存期。亚叶酸钙不应与 5-氟尿嘧啶在同一输液中混合，因为可能会形成沉淀。 	美国	授权合作方持有批件	注册审评中
16	注射用米卡芬净钠	注射用米卡芬净钠的适用人群为：成人、16 岁以上的青少年以及老年人：用于治疗侵袭性念珠菌病。用于适合进行静脉治疗的患者中食管念珠菌病的治疗。用于接受异基因造血干细胞移植的患者或预计会持续 10 天或更长时间出现中性粒细胞减少（绝对中性粒细胞计数<500 个/微升）的患者的念珠菌感染预防。儿童（包括新生儿）和 16 岁以下的青少年：用于治疗侵袭性念珠菌病。对接受异基因造血干细胞移植的患者以及预计会出现中性粒细胞减少（绝对中性粒细胞计数< 500 个/微升）达 10 天或更长时间的患者进行念珠菌感染的预防治疗。	葡萄牙、德国、西班牙、法国、意大利、荷兰	自主持有批件	注册审评中
17	奥沙利铂注射液	奥沙利铂注射液联合 5-氟尿嘧啶（5-FU）和亚叶酸（FA）可用于治疗原发肿瘤完全切除后 III 期结肠癌的辅助治疗，以及转移性结直肠癌。	蒙古	自主持有批件	注册审评中
			哥斯达黎加、智利	授权合作方持有批件	注册审评中

18	普乐沙福注射液	普乐沙福注射液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）和多发性骨髓瘤（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。	俄罗斯、菲律宾、阿联酋、泰国	授权合作方持有批件	注册审评中
			巴基斯坦	自主持有批件	
19	多西他赛注射液	用于局部晚期或转移性乳腺癌、非小细胞肺癌，对头颈部癌、胰腺癌、胃癌、黑色素瘤、软组织肉瘤有一定的疗效。	哥伦比亚	授权合作方持有批件	注册审评中
20	紫杉醇注射液	主要用于治疗卵巢癌、乳腺癌、晚期非小细胞肺癌、以及艾滋病相关卡波西肉瘤。	蒙古、乌兹别克斯坦	自主持有批件	注册审评中
21	盐酸伊立替康注射液	适用于晚期结直肠癌患者的治疗、适用于联合西妥昔单抗治疗表皮生长因子受体表达 RAS 野生型转移性结直肠癌患者、适用于联合 5-氟尿嘧啶、亚叶酸和贝伐单抗治疗结肠或直肠转移性患者的一线治疗、适用于联合卡培他滨联合或不联合贝伐单抗的转移性结直肠癌患者的一线治疗。	西班牙、葡萄牙、荷兰、德国、意大利、法国、叙利亚	自主持有批件	注册审评中
			斯里兰卡、秘鲁、哥斯达黎加	授权合作方持有批件	注册审评中
22	注射用唑来膦酸浓溶液	适用于预防涉及骨骼晚期的恶性肿瘤成年患者的相关事件，例如病理性骨折、脊柱压迫、骨放射或手术或肿瘤诱导的高血钙症。	津巴布韦、菲律宾、北马其顿	授权合作方持有批件	注册审评中
			乌兹别克斯坦	自主持有批件	
24	唑来磷酸注射液 5mg/100ml	适用于治疗成年男性以及绝经女性的骨质疏松以及长期全身糖皮质激素相关的骨质疏松。	哥伦比亚、北马其顿	授权合作方持有批件	注册审评中
24	注射用培美曲塞二钠	注射用培美曲塞二钠联合顺铂可用于化疗不可切除的恶性胸膜间皮瘤以及局部晚期或转移性肺癌（非鳞状细胞为主）的一线治疗。该产品也可适用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌的单药维持治疗。	叙利亚	自主持有批件	注册审评中
			哥斯达黎加	授权合作方持有批件	注册审评中
25	注射用盐酸苯达莫司汀	适用于不适合氟达拉滨联合化疗得慢性淋巴细胞白血病(Binet 期 B 或 C)患者的一线治疗、在利妥昔单抗或含利妥昔单抗方案治疗期间或治疗后 6 个月内出现进展的惰性非霍奇金淋巴瘤患者的单药治疗、联合强的松治疗 65 岁以上不符合自体干细胞移植条件且诊断时有临床神经病变的多发性骨髓瘤(Durie-Salmon II 期进展或 III 期)的一线治疗。	叙利亚、斯里兰卡、埃塞俄比亚	自主持有批件	注册审评中
			哥伦比亚	授权合作方持有批件	注册审评中
26	米力农注射液	适用于对传统维持治疗没有反应的严重充血性心力衰竭的短期治疗，也适用于急性心力衰竭患者的治疗，包括心脏手术后的低输出状态。	埃及	自主持有批件	注册审评中

			马来西亚、泰国、俄罗斯	授权合作方持有批件	注册审评中
27	注射用伏立康唑	适用于治疗侵袭性曲霉病；治疗对氟康唑耐药的念珠菌引起的严重侵袭性感染（包括克柔念珠菌）；治疗由足放线病菌属和镰刀菌属引起的严重真菌感染；治疗免疫缺陷患者中进行性的、可能威胁生命的感染。预防接受异基因造血干细胞移植（HSCT）的高危患者的侵袭性真菌感染。	哥伦比亚、墨西哥、新加坡、马来西亚、菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
29	盐酸帕洛诺司琼注射液	适用于预防与高致吐性癌症化疗相关的急性恶心呕吐、中度致吐性癌症化疗相关恶心呕吐	哥伦比亚、菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
29	左乙拉西坦注射液浓溶液	左乙拉西坦用于治疗新诊断癫痫的成人和 16 岁以上青少年的继发性癫痫。 -用于成人、青少年和 4 岁以上癫痫儿童局部癫痫的治疗。-用于成人和 12 岁以上青少年肌阵挛性癫痫患者的肌阵挛癫痫治疗。-用于 12 岁以上成人和青少年特发性全身性癫痫原发性强直性强直性癫痫的治疗。	哥伦比亚、保加利亚、捷克、斯洛伐克、菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
			西班牙、法国、荷兰、波兰、意大利、德国、葡萄牙	自主持有批件	注册审评中
30	注射用硼替佐米	硼替佐米（无论是单药使用，还是与聚乙二醇脂质体阿霉素或地塞米松联合使用）可用于治疗接受过至少一种前期治疗且已接受过或不适合进行造血干细胞移植的成年多发性骨髓瘤患者。硼替佐米与美法仑和泼尼松联合使用适用于治疗不适合进行高剂量化疗并需造血干细胞移植的成年原发性多发性骨髓瘤患者。硼替佐米与地塞米松或地塞米松联合沙利度胺使用适用于治疗适合进行高剂量化疗并需造血干细胞移植的成年原发性多发性骨髓瘤患者。硼替佐米与利妥昔单抗、环磷酰胺、阿霉素和泼尼松联合使用适用于治疗不适合进行造血干细胞移植的成年原发性套细胞淋巴瘤患者。	哥斯达黎加、哥伦比亚	授权合作方持有批件	注册审评中
31	奥曲肽注射液	对于那些通过手术或放疗仍无法得到有效控制的肢端肥大症患者，使用症状控制药物并降低其血浆中的生长激素（GH）和胰岛素样生长因子-1（IGF-1）水平。奥曲肽也可用于不适合或不愿接受手术的肢端肥大症患者，或者在放疗完全生效之前作为过渡治疗手段。缓解功能性胃肠道胰腺内分泌肿瘤（如具有类癌综合征特征的类癌肿瘤）引起的症状。奥曲肽并非抗肿瘤疗法，对这些患者也并非治愈手段。胰腺手术后并发症的预防。对于患有肝硬化且存在食管静脉曲张的患者，紧急处理措施包括止血以及防止再次出血。在特定治疗（如内镜下硬化疗法）的同时，	巴基斯坦	自主持有批件	注册审评中

		应使用奥曲肽进行辅助治疗。分泌促甲状腺激素的垂体腺瘤的治疗：当手术和/或放疗后分泌功能仍未恢复正常时；对于不适合进行手术的患者而言；对于接受放射治疗的患者而言，直至放射治疗取得效果为止。			
32	注射用卡非佐米	注射用卡非佐米是一种蛋白酶体抑制剂，适用于：与以下方案之一联合用于治疗已接受过一至三线治疗的复发或难治性多发性骨髓瘤成年患者： 地塞米松； 达拉单抗和地塞米松，或伊沙妥昔单抗和地塞米松。	加拿大、巴西、美国	授权合作方持有批件	注册审评中
33	甲氨蝶呤注射液预灌封	用于成人患者中的活动性类风湿性关节炎、严重且活动性的多关节型青少年特发性关节炎（JA）（当对非甾体抗炎药（NSAIDs）的反应不充分时）、严重且顽固的致残性银屑病（对其他疗法如光疗、补骨脂素和紫外线 A（PUVA）以及维甲酸的治疗反应不佳）、以及成人患者中的严重银屑病关节炎、在成人中使用甲氨蝶呤治疗后对糖皮质激素依赖的中度克罗恩病的缓解诱导（与皮质类固醇联合使用，并用于维持缓解状态，也可作为单一疗法，适用于对甲氨蝶呤有反应的患者）。	菲律宾	授权合作方持有批件	注册审评中
34	注射用塞替派	该产品与其它化疗药物组合，适用于成人和儿童患者异体或自体造血祖细胞移植（HPCT）前，伴或不伴全身照射（TBI）的预处理。当 HPCT 支持的高剂量化疗合适时，本品可用于治疗成人和儿童患者的各种实体瘤。	香港	授权合作方持有批件	注册审评中
35	注射用吉西他滨	吉西他滨可用于与顺铂联合使用，以治疗局部晚期或转移性的膀胱癌。吉西他滨可用于治疗局部晚期或转移性胰腺腺癌患者。吉西他滨与顺铂联合使用，适用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的一线治疗。对于年龄较大或身体状况评分为 2 级的患者，可以考虑单独使用吉西他滨进行治疗。吉西他滨可用于治疗局部晚期或转移性上皮性卵巢癌患者，其与卡铂联合使用适用于那些在铂类一线治疗后无复发至少 6 个月且病情复发后的患者。吉西他滨与紫杉醇联合使用，适用于治疗那些在辅助/新辅助化疗后复发的、无法切除的、局部复发的或转移性乳腺癌患者。此前的化疗应包含蒽环类药物（除非存在临床禁忌情况）。	泰国	授权合作方持有批件	注册审评中
36	醋酸兰瑞肽缓	肢端肥大症等。	丹麦、奥地利、德国、西班牙	自主持有批	注册审评

释注射液	牙、法国、芬兰、荷兰、意大利、爱尔兰、挪威、葡萄牙、瑞典	件	中
------	------------------------------	---	---

报告期内，国内通过审批的药（产）品 8 个药品注册证书，1 个医疗器械注册证，5 个原料药具体情况如下：

序号	药品名称	规格	注册分类	适应症	批准注册日期	药品批注文号
1	亚叶酸钙注射液	10ml:0.1g	化学药品 4 类	1.高剂量甲氨蝶呤治疗的后续治疗以减少毒性（亚叶酸钙解救）；2.与氟尿嘧啶合用提高结直肠癌与胃癌治疗的疗效；3.口炎性腹泻、营养不良、妊娠期或婴儿期引起的巨幼细胞性贫血。	2025.01.14	国药准字 H20253154
2	注射用塞替派	15mg	化学药品 3 类	适用于重型 β -地中海贫血儿童（<18 周岁）异基因造血干细胞移植（allo-HSCT）前预处理。	2025.03.04	国药准字 H20253532
		100mg				国药准字 H20253533
3	注射用盐酸美法仑	50mg（按 $C_{13}H_{18}Cl_2N_2O_2$ 计）	化学药品 4 类	用于多发性骨髓瘤患者造血干细胞移植前的高剂量预处理治疗；用于不适合口服剂型治疗的多发性骨髓瘤患者的姑息治疗。	2025.03.11	国药准字 H20253620
4	卡络磺钠注射液	5ml: 25mg（按 $C_{10}H_{11}N_4NaO_5S \cdot 3H_2O$ 计）	化学药品 3 类	用于泌尿系统、上消化道、呼吸道和妇产科出血疾病。对泌尿系统疗效较显著，亦可用于手术出血的预防及治疗等。	2025.05.13	国药准字 H20254077
		10ml: 50mg（按 $C_{10}H_{11}N_4NaO_5S \cdot 3H_2O$ 计）				国药准字 H20254078
5	注射用硫酸多黏菌素 B	50 万单位	化学药品 3 类	治疗碳青霉烯类耐药革兰氏阴性杆菌引起的严重感染的成年患者，包括铜绿假单胞菌敏感菌株引起的脑膜炎和菌血症。	2025.06.04	国药准字 H20254318
6	依托泊苷注射液	5ml: 100mg	化学药品 3 类	适用于小细胞肺癌，恶性淋巴瘤，恶性生殖细胞瘤，白血病，神经母细胞瘤，横纹肌肉瘤，卵巢癌，非小细胞肺癌，胃癌和食管癌等。	2025.11.12	国药准字 H20255907

7	盐酸尼卡地平注射液	10ml: 10mg	化学药品 4 类	1.手术时异常高血压的紧急处理; 2.高血压急症	2025.12.09	国药准字 H20256211
8	西咪替丁注射液	2ml: 0.2g	化学药品 3 类	用于消化道溃疡。	2025.12.16	国药准字 H20256290
9	盐酸美法仑	/	原料	/	2025.03.11	通知书编号 2025YS00216
10	亚叶酸钙	/	原料	/	2025.01.14	通知书编号 2025YS00064
11	醋酸戈舍瑞林	/	原料	/	2025.04.07	通知书编号 2025YS00279
12	盐酸尼卡地平	/	原料	/	2025.12.09	通知书编号 2025YS01105
13	醋酸兰瑞肽	/	原料	/	2025.08.22	通知书编号 2025YS00734
14	造口皮肤保护剂	型号: SPF、SPF-01、SPF-02、SPF-03, 规格: 5mL、10mL、20mL、30mL、40mL、50mL、60mL、70mL、80mL、90mL、100mL	一类医疗器械	用于造口周围皮肤护理	2025.04.10	川蓉械备 20250045
15	悦丝盈防脱精华液	50mL, 本品还有其他小, 中, 大等规格(如 1ml, 60ml, 100ml 等)	特殊化妆品	/	2025.08.20	国妆特字 20259806

报告期内, 海外通过审批的药(产)品批件 112, 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	紫杉醇注射液	适用于治疗卵巢癌、乳腺癌、晚期非小细胞肺癌、以及艾滋病相关卡波西肉瘤。	阿尔及利亚、津巴布韦、马来西亚	授权合作方持有批件
			乌兹别克斯坦	自主持有批件
2	盐酸帕洛诺司琼注射液	适用于预防与高致吐性癌症化疗相关的记忆性恶心呕吐、中度致吐性癌症化疗相关恶心呕吐	菲律宾	授权合作方持有批件
3	丙戊酸钠注射用浓溶液	适用于治疗无法口服治疗的全身性、部分性或其他癫痫的短期治疗	泰国	授权合作方持有批件
			意大利、法国、沙特阿拉伯	自主持有批件

4	左乙拉西坦注射液	左乙拉西坦用于治疗新诊断癫痫的成人和16岁以上青少年的继发性癫痫。 -用于成人、青少年和4岁以上癫痫儿童局部癫痫的治疗。 -用于成人和12岁以上青少年肌阵挛性癫痫患者的肌阵挛癫痫治疗。 -用于12岁以上成人和青少年特发性全身性癫痫原发性强直性强直性癫痫的治疗。	菲律宾、墨西哥	授权合作方持有批件
5	普乐沙福注射液	普乐沙福注射液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)和多发性骨髓瘤(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。	新西兰、哥伦比亚、墨西哥	授权合作方持有批件
			秘鲁、沙特阿拉伯、巴基斯坦	自主持有批件
6	注射用替考拉宁	适用于治疗成人及儿童的肠外感染,例如复杂的皮肤和组织感染、骨骼和关节感染、获得性肺炎、尿路感染并发症、感染性心内膜炎、持续性流动腹膜透析相关的腹膜炎,以及与上述症状相关的菌血症。该产品亦可用于治疗梭状芽胞杆菌相关的腹泻以及结肠炎。	保加利亚	授权合作方持有批件
			法国、爱尔兰、葡萄牙、荷兰、意大利、德国	自主持有批件
7	注射用培美曲塞二钠	注射用培美曲塞二钠联合顺铂可用于化疗不可切除的恶性胸膜间皮瘤以及局部晚期或转移性肺癌(非鳞状细胞为主)的一线治疗。该产品也可适用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌的单药维持治疗。	泰国、香港	授权合作方持有批件
			土库曼斯坦、沙特阿拉伯	自主持有批件
8	多西他赛注射液	适用于局部晚期或转移性乳腺癌、非小细胞肺癌,对头颈部癌、胰腺癌、胃癌、黑色素瘤、软组织肉瘤有一定的疗效。	墨西哥、美国	授权合作方持有批件
9	盐酸伊立替康注射液	适用于晚期结直肠癌患者的治疗、适用于联合西妥昔单抗治疗表皮生长因子受体表达RAS野生型转移性结直肠癌患者、适用于联合5-氟尿嘧啶、亚叶酸和贝伐单抗治疗结肠或直肠转移性患者的一线治疗、适用于联合卡培他滨联合或不联合贝伐单抗的转移性结直肠癌患者的一线治疗。	墨西哥、哥斯达黎加、新西兰、巴拿马	授权合作方持有批件
			哥斯达黎加	自主持有批件
10	唑来磷酸注射液	适用于治疗成年男性以及绝经女性的骨质疏松以及长期全身糖皮质激素相关的骨质疏松。	北马其顿	授权合作方持有批件
			意大利、德国	自主持有批件
11	注射用唑来磷酸浓溶	适用于预防涉及骨骼晚期的恶性肿瘤成年患者的相关事	北马其顿、菲律宾	授权合作方持有批件

	液	件,例如病理性骨折、脊柱压迫、骨放射或手术或肿瘤诱导的高血钙症。	乌兹别克斯坦	自主持有批件
12	奥沙利铂注射液	奥沙利铂注射液联合 5-氟尿嘧啶 (5-FU) 和亚叶酸 (FA) 可用于治疗原发肿瘤完全切除后 III 期结肠癌的辅助治疗, 以及转移性结直肠癌。	南非、文莱、墨西哥	授权合作方持有批件
13	注射用阿扎胞苷	骨髓增生异常综合征, 慢性粒单核细胞白血病, 急性髓性白血病。	新西兰、泰国、北马其顿	授权合作方持有批件
			比利时、荷兰、法国、孟加拉国	自主持有批件
14	注射用盐酸苯达莫司汀	用于不适合氟达拉滨联合化疗得慢性淋巴细胞白血病 (Binet 期 B 或 C) 患者的一线治疗、在利妥昔单抗或含利妥昔单抗方案治疗期间或治疗后 6 个月内出现进展的惰性非霍奇金淋巴瘤患者的单药治疗、联合强的松治疗 65 岁以上不符合自体干细胞移植条件且诊断时有临床神经病变的多发性骨髓瘤(Durie-Salmon II 期进展或 III 期)的一线治疗。	哥伦比亚、北马其顿	授权合作方持有批件
			沙特阿拉伯	自主持有批件
15	注射用环磷酰胺	适用于治疗慢性淋巴细胞白血病 (CLL); 急性淋巴细胞白血病 (ALL); 作为骨髓移植的条件, 结合全身照射或白消安治疗急性淋巴细胞白血病、慢性淋巴细胞白血病和急性髓系白血病; 霍奇金淋巴瘤、非霍奇金淋巴瘤和多发性骨髓瘤; 转移性卵巢癌和乳腺癌; 乳腺癌的辅助治疗; 尤文氏肉瘤; 小细胞肺癌; 晚期或转移性神经母细胞瘤; 危及生命的自身免疫性疾病: 严重进行性狼疮肾炎和韦格纳肉芽肿病	菲律宾	授权合作方持有批件
			荷兰、意大利、西班牙、英国、德国	自主持有批件
16	注射用塞替派	该产品与其它化疗药物组合, 适用于成人和儿童患者异体或自体造血祖细胞移植 (HPCT) 前, 伴或不伴全身照射 (TBI) 的预处理。当 HPCT 支持的高剂量化疗合适时, 本品可用于治疗成人和儿童患者的各种实体瘤。	西班牙、德国、英国	自主持有批件
17	注射用伏立康唑	适用于治疗侵袭性曲霉病; 治疗对氟康唑耐药的念珠菌引起的严重侵袭性感染 (包括克柔念珠菌); 治疗由足放线病菌属和镰刀菌属引起的严重真菌感染; 治疗免疫缺陷患者中进行性的、可能威胁生命的感染。预防接受异基因造血干细胞移植 (HSCT) 的高危患者的侵袭性真菌感染。	菲律宾	授权合作方持有批件
18	氟维司群注射液	适用于在抗雌激素辅助治疗后或治疗过程中复发的, 或是在抗雌激素治疗中进展的绝经后 (包括自然绝经和人工绝	泰国、新加坡、保加利亚、加拿大、新西兰、菲律宾	授权合作方持有批件

		经)雌激素受体阳性的局部晚期或转移性乳腺癌;与阿贝西利联合治疗适用于激素受体(HR)阳性、人表皮生长因子受体2(HER2)阴性的局部晚期或转移性乳腺癌,用于既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。	巴基斯坦	自主持有批件
19	乙酰半胱氨酸注射液	对乙酰氨基酚过量的解毒剂。	丹麦、挪威、芬兰、瑞典	授权合作方持有批件
20	注射用帕瑞昔布钠	用于成人术后短期疼痛的治疗。	英国、荷兰	自主持有批件
21	注射用紫杉醇(白蛋白型)	注射用紫杉醇白蛋白结合型的欧洲适应症:(1)单药用于既往恶性疾病治疗失败后且没有接受过含蒽环类标准治疗的成年患者的恶性乳腺癌一线治疗。(2)与吉西他滨联合用药用于成年患者的恶性胰腺腺癌的一线治疗。(3)与卡铂联合用药用于不适合接受治疗性手术和/或放射治疗的成年患者的非小细胞肺癌的一线治疗。	丹麦、荷兰、爱尔兰、芬兰、瑞典、葡萄牙、英国、挪威、意大利	自主持有批件
22	氟尿嘧啶注射液	氟尿嘧啶可单独使用或联合用药,用于治疗常见恶性肿瘤,尤其是结肠癌和乳腺癌,以缓解症状。	菲律宾	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。

(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	872,385.24	27.58	14.24	20.21
贝达药业	71,717.78	24.8	12.87	30.02
苑东生物	28,762.42	21.31	10.66	8.26
同行业平均研发投入金额				324,288.48
公司报告期内研发投入占营业收入比例 (%)				34.51
公司报告期内研发投入占净资产比例 (%)				9.19
公司报告期内研发投入资本化比重 (%)				12.12

注：以上所引用贝达药业、苑东生物公司研发投入相关数据为2024年度报告数据，恒瑞医药公司研发投入相关数据为2025年度报告数据。

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	13,853,290.10	13,853,290.10	-	1.39	-18.33	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0002a	937,999.49	937,999.49	-	0.09	-90.50	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0005	11,725,122.60	11,725,122.60	-	1.17	-56.20	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0006	7,299,188.16	7,299,188.16	-	0.73	-49.90	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0007	9,173,180.49	9,173,180.49	-	0.92	-52.60	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0015	11,249,341.07	11,249,341.07	-	1.13	24.63	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0018	10,072,226.39	10,072,226.39	-	1.01	316.79	不同研发阶段费用不同
化学创新药 HY-0020	5,398,134.91	5,398,134.91	-	0.54	63.62	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0021	7,744,791.59	7,744,791.59	-	0.78	1.03	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0025	4,150,093.27	4,150,093.27	-	0.42	174.74	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0027	7,561,501.88	7,561,501.88	-	0.76	517.60	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0029	3,802,946.01	3,802,946.01	-	0.38	100.00	不同研发阶段费用不同
生物创新药 HY-0033	1,879,585.18	1,879,585.18	-	0.19	100.00	不同研发阶段费用不同
改良型新药 HY-2003	10,352,115.59	10,352,115.59	-	1.04	-15.12	不同研发阶段费用不同
改良型新药 HY-1016	6,198,482.87	6,198,482.87	-	0.62	111.07	不同研发阶段费用不同
改良型新药 HY-1022	1,071,529.55	1,071,529.55	-	0.11	24.80	不同研发阶段费用不同
改良型新药 HY-1024	583,627.55	583,627.55	-	0.06	100.00	不同研发阶段费用不同
改良型新药 HY-1029-TA	130,988.77	130,988.77	-	0.01	100.00	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-LA114	13,945,657.33	13,945,657.33	-	1.40	74.13	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-FC181	9,685,916.80	862.55	9,685,054.25	0.97	100.66	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-SU083	8,461,246.39	147,004.04	8,314,242.35	0.85	-17.65	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-AM161	11,906,215.57	4,808,566.67	7,097,648.90	1.19	7.98	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-GO086	22,312,279.03	12,684,711.77	9,627,567.26	2.24	174.85	不同研发阶段费用不同
复杂注射剂-FD242	2,946,940.02	2,946,940.02	-	0.30	273.11	不同研发阶段费用不同
MT002-2、MT002-3	3,686,532.68	3,686,532.68	-	0.37	200.00	不同研发阶段费用不同
CA026	998,707.30	998,707.30	-	0.10	118.99	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一、（二）主要经营模式、4、销售模式”。

(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	27,474.34	76.49
职工薪酬	4,175.20	11.62
药品注册证书年费	2,271.64	6.32
差旅及业务招待费	730.93	2.03
宣传费	449.58	1.25
其他	821.38	2.29
合计	35,923.07	100.00

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	910,642.01	28.79
贝达药业	109,381.99	37.82
苑东生物	44,578.73	33.03
公司报告期内销售费用总额		35,923.07
公司报告期内销售费用占营业收入比例（%）		35.99

注：以上所引用贝达药业、苑东生物公司销售费用相关数据为2024年度报告数据，恒瑞医药公司销售费用相关数据为2025年度报告数据。

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

单位：元 币种：人民币

报告期投资额（元）	上年同期投资额（元）	变动幅度
7,000,000.00	37,000,000.00	-81.08%

1、重大的股权投资

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

被投资公司名称	主要业务	投资方式	投资金额	持股比例 (%)	资金来源	截至报告期末进展情况	本期投资损益	披露日期及索引 (如有)
株洲市文周君喆创业投资合伙企业 (有限合伙)	从事非上市类股权投资活动及相关咨询服务	其他	50,000,000	16.5	自有或自筹	已投资 5000 万元	-	2022 年 1 月 12 日 (2022-004)
浙江同源康医药股份有限公司	从事医药研发与生产外包服务	其他	57,009,468	1.57	自有或自筹	初始投资 10000 万元，本期减持 4299.05 万元，剩余投资 5700.95 万元	-7,471,933.29	-
福建南方制药股份有限公司	药品生产	其他	37,000,000	13.0956	自有或自筹	已投资 3700 万元	-751,579.84	-
扬州文周瑞昕创业投资合伙企业 (有限合伙)	对医药行业领域的非上市企业进行投资	其他	7,000,000	20.44	自有或自筹	已投资 700 万元	-	2025 年 10 月 30 日 (2025-085)
合计	/	/	151,009,468	/	/	/	-8,223,513.13	/

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

单位：元 币种：人民币

资产类别	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售/赎回金额	其他变动	期末数
私募基金	76,074,128.45	2,768,354.33	28,842,482.78		7,000,000.00			85,842,482.78
股权投资	315,042,298.58	-166,810,399.69	48,231,898.89			77,562,537.88		70,669,361.01
其他	373,550,000.00	-2,961,618.56	-2,961,618.56		443,720,000.00	606,550,000.00		207,758,381.44
合计	764,666,427.03	-167,003,663.92	74,112,763.11		450,720,000.00	684,112,537.88		364,270,225.23

证券投资情况

□适用 √不适用

衍生品投资情况

□适用 √不适用

4、私募股权投资基金投资情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

私募基金名称	投资协议签署时点	投资目的	拟投资总额	报告期内投资金额	截至报告期末已投资金额	参与身份	报告期末出资比例(%)	是否控制该基金或施加重大影响	会计核算科目	是否存在关联关系	基金底层资产情况	报告期利润影响	累计利润影响
株洲市文周君喆创业投资合伙企业(有限合伙)	2022/1/28	获取投资收益	50,000,000	0	50,000,000	有限合伙人	16.5	否	非其他金融资产	是	产业投资	2,768,354.33	28,842,482.78

扬州文周瑞昕创业投资合伙企业（有限合伙）	2025/10/31	获取投资收益	7,000,000	7,000,000	7,000,000	有限合伙人	20.44	否	非其他金融资产	是	产业投资	0.00	0.00
合计	/	/	57,000,000	7,000,000	57,000,000	/	/	/	/	/	/	2,768,354.33	28,842,482.78

其他说明
无。

5、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

（一）主要控股参股公司分析

适用 不适用

主要子公司及对公司净利润影响达 10%以上的参股公司情况

适用 不适用

单位：万元 币种：人民币

公司名称	公司类型	主要业务	注册资本	总资产	净资产	营业收入	营业利润	净利润
四川汇宇海玥医药科技有限公司	子公司	药品研发、药品生产、药品零售等	10,000	124,054.41	4,943.92	14,298.53	-3,532.84	-3,529.67
四川汇宇悦迎医药科技有限公司	子公司	技术服务、健康咨询等	2,800	4,907.26	-1,189.85	147.57	-1,094.29	-1,085.06
成都海玥医药科技有限公司	子公司	货物进出口；技术服务	500	4,530.6	-371.43	3,931.01	-327.9	-327.9
海玥药业（四川）有限公司	子公司	生物科技研发、新药技术服务	2,175	1,287.36	1,262.84	1,107.38	160.8	160.8

四川汇宇药业科技有限公司	子公司	技术服务、企业管理	2,000	7,884.68	4,162.03	-	276.82	207.64
Seacross Pharmaceuticals Ltd	子公司	药品销售	英镑600万	13,857.74	2,907.39	7,351.01	-142.55	-142.55
Seacross Pharma USA, Inc	子公司	药品销售及研发	美元500万	666.59	-1,270.88	-	-523.35	-523.92

报告期内取得和处置子公司的情况

适用 不适用

公司名称	报告期内取得和处置子公司方式	对整体生产经营和业绩的影响
四川汇宇悦迎臻研医药科技有限公司	新设	本次投资金额不超过1000万元人民币，对公司整体生产经营及业绩不构成重大影响
四川汇辰昕药业有限公司	新设	本次投资金额不超过100万元人民币，对公司整体生产经营及业绩不构成重大影响

其他说明

适用 不适用

(七) 公司控制的结构化主体情况

适用 不适用

详见本报告“第十节财务报告”之九“在其他主体中的权益”。

六、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

详见“第三节管理层讨论与分析一、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况说明（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疾病为使命，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。公司中短期内将持续发展仿制药，同时重点推进创新药研发，公司将加快从“以仿养创”到“仿创并重”，并迈向“创新为主”。公司主要发展目标：

1、成为抗肿瘤领域的专业企业

公司在国内上市销售的肿瘤治疗领域优质仿制药已有 20 余个，其中不乏年销售额超过亿元的多个重磅品种。在优质仿制药境外业务中，公司有 28 个产品获批上市，持有达到 500 项批件（含自主持有及授权合作方持有批件），销售区域覆盖 90 个国家。公司产品注册在欧洲市场稳定提升，位列肿瘤治疗领域优质仿制药欧洲注册的第一梯队。

报告期内，公司原料药车间生产线通过中国 GMP 符合性现场检查；公司多个注射剂车间生产线经省药监局批准获得多个新产线生产许可及受托生产许可，表明公司的相关生产线在质量体系和生产环境设施等方面的持续认可。随着相关有利政策的推动和企业自身技术发展的升级，公司以肿瘤治疗的基础科学和临床科学为理解基础，在发挥协同作用、解决耐药问题、降低不良反应等切实的临床需求牵引下，将大分子创新药聚焦于三抗和 ADC 药物，小分子创新药则侧重于双靶点单分子化合物等首创性（FIC）或具有突破性治疗优势的创新药，以肿瘤领域 Best in indication 为主，且在非癌领域 me better 做少量拓展，整体以解决临床空缺为目的，避免同质化、Me-too、Biosimilar 的立项选择；在此基础上逐步完善技术平台，形成提供满足临床需求、差异化、较高竞争壁垒的创新药物的体系。公司将围绕如何让肿瘤成为一种可以控制的疾病为目标，提供优质仿制药和创新药，致力于成为抗肿瘤领域的专业企业。

2、成为国内注射剂领域的领先企业之一

基于注射剂方面的研发和生产质量管理体系的优势，公司将继续发力仿制药注射剂的研发，同时将更为聚焦一些技术壁垒高、市场潜力大的复杂注射剂和改良新药，同时加速推进在研的重点品种，如戈舍瑞林、兰瑞肽和铁剂等复杂注射剂，并加大一些特有的改良型新药的研发力度。

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。在欧洲，公司在德国、西班牙、葡萄牙、荷兰等国家将深入推进直营团队的建设，复制在英国的成功经验，同时还利用公司成熟的国际化研发、注册和销售平台，引进更多产品，争取做到国内制药企业在欧洲的桥头堡型企业；在新兴市场，通过对合作方精细化管理的进一步加深，探索更多的业务合作模式，实现更多市场的准入，特别是一些重点市场的准入；在美国，借助合作伙伴成熟的销售网络和客户资源，加快仿制药在美国市场的开拓力度和速度；此外，随着公司具备竞争力的创新药进入临床研究，已启动创新药项目的海外授权工作。

(三) 经营计划

√适用 □不适用

1、快速推动创新药研发

公司将创新药研发与商业化作为长期发展战略，重点布局肿瘤治疗领域全球范围内同类产品尚未进入临床研究阶段的品种。2026 年公司保持研发投入强度、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。

2、发力聚焦优质仿制药研发

2026年，公司将更为聚焦高壁垒、市场潜力大的复杂注射剂和改良新药，推进在研产品的重点项目，向特有的改良新药倾斜研发力度。公司将通过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。

3、持续推动海外业务

2026年，公司将持续加大对国际市场的业务拓展力度，挖掘更强的具备国际市场竞争力的产品。在欧洲，我们将持续深入推进在德国、西班牙、葡萄牙、荷兰等欧洲主要国家的直营团队建设，加快新品种的注册上市进度，并利用公司成熟的国际研发、注册和销售平台，与国内外同行开展相关业务合作；在新兴市场，通过与合作方的更为深入的合作，探索更多可能业务领域，拓宽重点市场领域；加大、加快仿制药在美国市场的开拓力度和速度；同时，将全面持续推进创新药海外引进、海外授权等工作。

4、生产质量体系建设

2026年，公司将持续对标中国、美国、欧盟GMP高标准，持续推进国际化合规体系升级，确保顺利完成各项GMP复认证及跟踪检查，全面提升数据完整性与生产过程可追溯水平；强化无菌生产工艺控制、工艺验证与清洁验证，持续优化偏差、变更及OOS调查管理机制；加强全员GMP培训与质量文化建设，健全质量考核与持续改进机制，进一步筑牢药品全生命周期质量安全防线，为公司国际化经营与创新产品商业化提供坚实可靠的质量保障。

5、持续加强人才队伍建设

2026年公司将持续从海内外引进高级研发人才，为创新药研发提供支持。同时公司将持续引进临床研究和市场营销等业务方面的人才，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。

6、引进人工智能赋能运营

2026年，公司将进一步引进人工智能机制赋能运营，一方面，通过自动化和数据化，实现运营效率跃升、成本结构优化及市场竞争力强化，将人工智能从辅助工具转变为驱动业务增长与流程重塑的根本动力；另一方面，将AI、CADD（计算机辅助药物设计）等技术融入药物发现、分子设计、虚拟筛选及工艺优化全流程，提升研发效率、降低试错成本。同时，深化AI在靶点挖掘、化合物活性预测、质量控制建模中的应用，尝试搭建人工智能药物研发平台。此外，公司将加大AI技术研发投入，积极与行业领先企业合作，确保技术应用的先进性和安全性。

(四) 其他

适用 不适用

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司治理相关情况说明

√适用 □不适用

报告期内，公司按照《公司法》《关于新<公司法>配套制度规则实施相关过渡期安排》《证券法》《上市公司治理准则》《上市公司章程指引》《科创板股票上市规则》等相关法律、法规、规范性文件的最新规定，进一步规范公司运作机制、持续完善公司治理结构及内部控制制度，修订了《公司章程》《股东会议事规则》《董事会议事规则》《独立董事工作制度》《关联交易管理制度》《防范控股股东及关联方占用公司资金管理制度》《累积投票制实施细则》《信息披露管理制度》等29个治理制度，制定了《市值管理制度》《境外投资管理办法》《董事、高级管理人员离职管理制度》，进一步规范公司运作，提高公司治理水平。

1、股东与股东会：公司严格按照《公司章程》《股东会议事规则》及相关法律法规的规定程序召集、召开，股东会采取现场、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。报告期内，公司共计召开股东会2次，由董事会召集。

2、控股股东与上市公司：公司控股股东严格按照相关法律法规，规范自己的行为，依法通过股东会行使股东权利，没有超越股东会直接或间接干预公司决策及经营活动。公司不存在为控股股东及其他关联方提供担保、财务资助、非经营性资金占用等情形，也不存在损害公司及其他股东利益的情形。

3、董事与董事会：报告期内，公司第二届董事会由9名董事组成，其中职工代表董事1名，非独立董事5名，独立董事3名，董事会的人数及人员构成符合有关法律法规的要求，董事会成员均具备履行职责所必需的知识、技能和素质。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。

4、监事和监事会：根据《公司法》《关于新<公司法>配套制度规则实施相关过渡期安排》《上市公司章程指引》等法律法规、规范性文件的最新规定，2025年9月15日，经公司股东会审议通过，公司取消监事会，由董事会审计委员会行使《公司法》规定的监事会的职权，原监事会成员职务自然免除，《监事会议事规则》等监事会相关制度相应废止，公司各项制度中涉及公司监事会、监事的规定不再适用。

5、信息披露：公司指定董事会秘书负责信息披露工作，报告期内，公司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。同时积极推动自愿性信息披露，内容涉及公司各产品的临床试验进展、临床试验数据、上市申请进展等方面，较好地地向投资者传递了公司经营发展中的最新信息，提高公司经营的透明度。

6、投资者关系管理：公司建立了投资者关系管理的相关制度，进一步完善了公司与投资者之间的双向交流的机制，在聆听投资者建议的同时，及时将投资者对公司建议传递给公司董事会及管理层，助力公司改进经营策略，保持公司与投资者之间互相信任、利益一致的关系，持续提升投资者关系管理水平。公司每年召开定期报告业绩说明会，均会由董事长、总经理带领独立董事、高级管理人员开展业绩说明会，与广大投资者进行线上交流互动；上证e互动、投资者电话、邮件内容由专人每天管理并登记，同时及时回复。

7、关于内控规范：报告期内，公司根据国家相关要求和规定，结合自身实际情况，建立适合公司经营发展需要的内部控制体系，并对相关管理制度、管理流程进行梳理优化，以便提高公司的风险防范能力和规范运作水平。

8、内幕信息知情人登记管理制度的建立和执行情况：报告期内，公司严格按照《公司章程》《内幕信息知情人登记管理制度》等相关规定，认真做好信息披露前的保密工作及内幕信息知情人登记工作。

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、公司控股股东、实际控制人在保证公司资产、人员、财务、机构、业务等方面独立性的具体措施，以及影响公司独立性而采取的解决方案、工作进度及后续工作计划

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、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	34,006,491	80,060,275	5	434,307,866	58.56%	无	公司股东对所有提交公司董事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。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： (一) 对公司章程作出修改； (二) 改变特别表决权股份享有的表决权数量； (三) 聘请或者解聘独立董事； (四) 聘请或者解聘为公	是

								司定期报告出具审计意见的会计师事务所； (五) 公司合并、分立、解散或者变更公司形式。
--	--	--	--	--	--	--	--	--

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

根据设置特别表决权后的《公司章程》规定，公司股份分为特别表决权股份（称为“A类股份”）和普通股份（称为“B类股份”），除股东会特定事项的表决中每份A类股份享有的表决权数量应当与每份B类股份的表决权数量相同以外，每份A类股份享有的表决权数量为每份B类股份的表决权数量的五倍，每份A类股份的表决权数量相同。

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会。公司召开股东会，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，可以在股东会召开10日前提出临时提案并书面提交召集人。

2、审计委员会监督特别表决权机制运作情况

公司审计委员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会等特殊职权，并且在公司董事会或股东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) 审计委员会专项意见

- 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。

四、红筹架构公司治理情况

适用 不适用

五、董事和高级管理人员的情况

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

√适用 □不适用

单位：股

姓名	职务	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薪酬总额(万元)	是否在公司关联方获取薪酬
丁兆	董事长、总经理、核心技术人员	男	40	2020-03-23	2026-04-25	114,066,766	114,066,766	0	-	141.47	否
高岚	董事、财务总监	男	54	2020-03-23	2026-04-25	0	0	0	-	63.04	否
张春平	副总经理、董事会秘书	男	45	2025-01-23	2026-04-25	0	0	0	-	65.80	否
张春平	董事	男	45	2025-09-15	2026-04-25	0	0	0	-	-	否
马莉娜	副总经理、董事会秘书、董事(离任)	女	48	2023-04-26	2025-01-23	0	0	0	-	2.55	否
吴颖	董事(离任)	女	50	2022-06-29	2025-09-15	0	0	0	-	-	否
岳亮	董事	男	50	2020-06-10	2026-04-25	0	0	0	-	-	否
杨潇	董事	男	32	2020-06-10	2026-04-25	0	0	0	-	-	否
龙永强	独立董事	男	55	2020-06-10	2026-04-25	0	0	0	-	8	否
梁昕昕	独立董事	女	42	2020-06-10	2026-04-25	0	0	0	-	8	否
谭勇	独立董事	男	47	2024-02-02	2026-04-25	0	0	0	-	8	否
邓玲	职工监事/监事会主席(离任)	女	41	2021-12-24	2025-09-15	0	0	0	-	14.12	否
王曙光	监事(离任)	男	52	2020-03-23	2025-09-15	0	0	0	-	-	否
张长江	监事(离任)	男	54	2023-04-26	2025-09-15	0	0	0	-	-	否
任永春	职工代表董事	男	57	2025-09-15	2026-04-25	0	0	0	-	-	否
任永春	副总经理、核心技	男	57	2020-03-23	2026-04-25	0	0	0	-	68.75	否

	术人员										
胡和平	核心技术人员	男	47	2020-10-08	-	0	0	0	-	78.85	否
韦涛	核心技术人员	男	61	2020-10-08	-	0	0	0	-	323.74	否
陈寿军	核心技术人员（离任）	男	58	2020-10-08	2025-06-10	0	0	0	-	57.99	否
蔡刚	核心技术人员	男	47	2020-10-08	-	0	0	0	-	59.37	否
合计	/	/	/	/	/	114,066,766	114,066,766	0	/	899.68	

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、药物研究院院长。
高岚	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；2005年9月至2009年2月任上海协亨通讯设备股份有限公司财务经理；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2019年4月历任壹玖壹玖酒类平台科技股份有限公司财务负责人、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、财务负责人。
张春平	1980年出生，中国国籍，无境外永久居留权，法律专业背景，本科学历。曾任凯莱英医药集团（天津）股份有限公司证券事务代表，广东大众农业科技股份有限公司证券事务代表、广东锦龙发展股份有限公司证券事务代表助理。2017年6月至2022年8月任天津利安隆新材料股份有限公司（300596）副总经理兼董事会秘书；2022年10月至2025年1月任天津一瑞生物科技股份有限公司董事会秘书。2025年1月任公司副总经理、董事会秘书；2025年9月至今任公司董事。
吴颖(离任)	1973年6月出生，中国国籍，无境外永久居留权，高中学历。2011年6月至今，担任杭州又福贸易有限公司执行董事兼总经理；2014年4月至今，担任福州亿动体育文化发展有限公司执行董事兼总经理。2022年6月至2025年8月任公司董事。
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。
谭勇	谭勇先生，男，1978年2月出生，大专学历。曾任国家药监局南方医药经济研究所《医药经济报》副总编，吉林卓信医学传媒集团副总裁。现任北京玉德未来控股公司董事长兼总经理，中国医药企业管理协会副会长，《医药界·E药经理人》与《医药界·中国县域卫生》出品人兼总编辑，中国医疗健康产业投资50人论坛秘书长。2023年5月至今任亚宝药业集团股份有限公司独立董事；2025年11月至今任悦康药业集团股份有限公司独立董事；2024年2月至今任公司独立董事。
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月出生，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。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12月任北京东方博瑞基金管理有限公司风险控制经理；2022年1月至今任北京瓴方生物医药科技有限公司运营总监。2020年6月至今任公司独立董事。
邓玲(离任)	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2025年9月任公司职工监事。
王曙光(离任)	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、药品监督管理局；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；2020年3月至2025年9月任公司监事；2020年8月至今任上海文周投资管理有限公司董事长。
张长江(离任)	1971年12月出生，中国国籍，无境外永久居留权，本科学历，曾任包商银行成都分行银行部、包商银行公司金融事业部(成都分部)的高级客户经理、部门主管、部门总经理；曾任徽商银行成都分行高新支行、风险合规部、分行办公室的市场部经理、风险合规部负责人、办公室负责人等。2022年3月至今，担任四川汇宇生物技术有限公司副总经理。2022年6月至2025年9月任公司监事。
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；2025年9月至今任公司职工董事。
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（离任）	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2025年6月任公司药物研究院副院长。
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。

其它情况说明

√适用 □不适用

2025年8月28日，为进一步提升公司治理水平，公司根据《公司法》《关于新<公司法>配套制度规则实施相关过渡期安排》《上市公司章程指引》等相关法律法规、规范性文件的规定，召开股东会审议通过了《关于取消监事会、修订<公司章程>及其附件并办理工商变更登记的议案》，不再设置监事会，《公司法》规定的监事会的职权由董事会审计委员会行使。

(二) 现任及报告期内离任董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
丁兆	内江弘睿企业管理咨询有限公司	执行董事	2023年8月	至今
丁兆	北京厚鸿科技有限责任公司	董事、经理	2023年10月	至今
丁兆	成都厚汉科技有限责任公司	董事、经理	2023年12月	至今
丁兆	北京厚德汉悦科技有限公司	董事、经理	2024年2月	至今
丁兆	厚宏有限公司	董事	2023年11月	至今
吴颖（离任）	福州景昕源实业有限公司	监事	2020年11月	至今
吴颖（离任）	福州亿动体育文化发展有限公司	执行董事、经理	2016年5月	至今
吴颖（离任）	杭州又福贸易有限公司	执行董事、经理	2018年11月	至今
岳亮	成都汇字典当有限公司	监事	2018年1月	至今
杨潇	成都银锋企业管理咨询有限公司	执行董事、经理	2022年3月	至今
龙永强	四川博信德诚会计师事务所有限公司	执行董事、经理	2000年1月	至今
龙永强	柯美特建材集团股份有限公司	独立董事	2022年5月	至今
谭勇	微解药(北京)科技有限公司	执行董事、经理	2022年3月	至今
谭勇	北京玉德健康科技有限公司	执行董事、经理	2015年1月	至今
谭勇	北京鼎阳兴业投资管理有限公司	执行董事、经理	2015年1月	至今
谭勇	北京修德旗帜文化传媒有限公司	执行董事、经理	2021年4月	至今
谭勇	北京玉德未来医学科技有限公司	执行董事、经理	2016年10月	至今
谭勇	北京玉德未来文化传媒有限公司	执行董事、经理	2014年6月	至今
谭勇	种子咨询(北京)有限公司	董事长	2020年3月	至今
谭勇	北京玉德未来控股有限公司	董事长、经理	2015年11月	至今
谭勇	北京厚德远阳投资管理	执行董事、经理	2015年11月	至今

	有限公司			
谭勇	悦康药业集团股份有限公司	独立董事	2025年11月	至今
谭勇	亚宝药业集团股份有限公司	独立董事	2023年5月	至今
王曙光（离任）	上海文周投资管理有限公司	董事长	2020年8月	至今
王曙光（离任）	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
王曙光（离任）	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
王曙光（离任）	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
王曙光（离任）	扬州全瑞投资合伙企业（有限合伙）	执行事务合伙人	2022年10月	至今
王曙光（离任）	江苏中慧元通生物科技股份有限公司	监事	2022年3月	至今
王曙光（离任）	天境生物药业(杭州)股份有限公司	董事	2025年12月	至今
在其他单位任职情况的说明	不适用			

(三) 董事、高级管理人员和核心技术人员薪酬情况

√适用 □不适用

单位：万元 币种：人民币

董事、高级管理人员薪酬的决策程序	根据《公司章程》《薪酬与考核委员会工作规则》等相关规定，薪酬与考核委员会拟订董事的薪酬方案，报经董事会同意后提交股东会决定；拟订和审查高级管理人员的考核办法、薪酬方案，并对高级管理人员的业绩和行为进行评估，报董事会批准，涉及股东会职权的应报股东会批准。
董事在董事会讨论本人薪酬事项时是否回避	是
薪酬与考核委员会或独立董事专门会议关于董事、高级管理人员薪酬事项发表建议的具体情况	2025年4月23日，第二届董事会薪酬与考核委员会召开2025年第一次会议，审议通过《关于公司2025年度董事薪酬方案的议案》、《关于公司2025年度高级管理人员薪酬方案的议案》。根据《公司章程》《薪酬与考核委员会工作规则》等公司相关规定，结合公司经营规模等实际情况并参照行业及周边地区薪酬水平，制定了2025年度董事、高级管理人员薪酬方案。
董事、高级管理人员薪酬确定依据	根据《公司章程》《薪酬与考核委员会工作规则》等公司相关规定，结合公司经营规模等实际情况并参照行业及周边地区薪酬水平，经公司董事会薪酬与考核委员会提议，并结合实际情况，制定公司董事、高级管理人员薪酬方案。
董事和高级管理人员薪酬的实际支付情况	董事、高级管理人员薪酬的实际支付情况与年报披露的数据相符。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得的薪酬合计	355.72
报告期末核心技术人员实际获得的薪酬合计	730.18
报告期末全体董事和高级管	2025年度，独立董事领取的独立董事津贴不适用考核情况；在公司

理人员实际获得薪酬的考核依据和完成情况	领取薪酬的公司非独立董事和高级管理人员依据公司绩效考核规定获得相应的薪酬。绩效考核工作按公司绩效考核规定，有效执行并完成
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的递延支付安排	2025年度，独立董事领取的独立董事津贴不适用相关规定；非独立董事和高级管理人员薪酬暂无递延支付安排。2026年4月，公司修订《董事、高级管理人员薪酬管理制度》，后续公司将按照前述制度的规定进行递延支付安排。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的止付追索情况	2025年度，独立董事领取的独立董事津贴不适用相关规定；非独立董事和高级管理人员薪酬暂无止付追索情况。2026年4月，公司修订《董事、高级管理人员薪酬管理制度》，后续公司将按照前述制度的规定执行对应的止付追索程序。

(四) 公司董事、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
陈寿军	核心技术人员	离任	个人原因
吴颖	董事	离任	个人原因
马莉娜	副总经理、董事会秘书、董事	离任	个人原因
张春平	副总经理、董事会秘书	聘任	聘任
张春平	董事	选举	选举
任永春	职工董事	选举	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

根据中国证券监督管理委员会四川监管局出具的《行政处罚决定书》（川证监处罚字〔2024〕7号）和上海证券交易所出具的《上海证券交易所纪律处分决定书〔2025〕19号》，丁兆作为公司控股股东、实际控制人、董事长、总经理，其父亲丁某、母亲严某的短线交易行为导致丁兆违反了《证券法》第四十四条第一款、第二款的规定，构成《证券法》第一百八十九条所述的短线交易违法行为。报告期内，中国证券监督管理委员会四川监管局对丁兆给予警告，并处以十万元的罚款；上海证券交易所对丁兆予以通报批评。

(六) 其他

□适用 √不适用

六、董事履行职责情况

(一) 董事参加董事会和股东会的情况

董事姓名	是否独立董事	参加董事会情况						参加股东会情况
		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	出席股东会的次数
丁兆	否	9	9	7	0	0	否	2
高岚	否	9	9	7	0	0	否	2
张春平	否	3	3	3	0	0	否	0
任永春	否	3	3	3	0	0	否	0

吴颖(离任)	否	6	6	6	0	0	否	2
岳亮	否	9	9	9	0	0	否	2
杨潇	否	9	9	9	0	0	否	2
龙永强	是	9	9	9	0	0	否	2
梁昕昕	是	9	9	9	0	0	否	2
谭勇	是	9	9	9	0	0	否	2

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	0
通讯方式召开会议次数	7
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

七、董事会下设专门委员会情况

适用 不适用

(一) 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	谭勇、丁兆、梁昕昕，主任委员为谭勇
薪酬与考核委员会	梁昕昕、杨潇、龙永强，主任委员为梁昕昕
战略委员会	丁兆、张春平、谭勇，主任委员为丁兆

(二) 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	其他履行职责情况
2025-01-21	第二届董事会审计委员会2025年第一次会议	审议《关于预计公司2025年度日常性关联交易的议案》等3项议案；	/
2025-04-24	第二届董事会审计委员会2025年第二次会议	审议《关于公司<2024年年度报告及摘要>的议案》、《关于公司<2024年内部控制评价报告>的议案》等7项议案；	/
2025-08-28	第二届董事会审计委员会2025年第三次会议	审议《关于公司<2025年半年度报告>及摘要的议案》等2项议案；	/
2025-10-29	第二届董事会审计委员会2025年第四次会议	审议《关于公司<2025年第三季度报告>的议案》等2项议案；	/

(三) 报告期内提名委员会召开2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
2025-01-21	第二届董事会提名委员会2025年第一次会议	审议《关于提名张春平先生任公司副总经理、董事会秘书的议	/

		案》；	
2025-08-28	第二届董事会提名委员会 2025年第二次会议	审议《关于提名张春平先生补选 公司第二届董事会非独立董事的 议案》；	/

(四) 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
2025-04-24	第二届董事会薪酬与考核 委员会2025年第一次会议	审议《关于公司 2025 年度董事薪 酬方案的议案》等 3 项议案；	/

(五) 存在异议事项的具体情况

适用 不适用

八、审计委员会发现公司存在风险的说明

适用 不适用

审计委员会对报告期内的监督事项无异议。

九、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	976
主要子公司在职员工的数量	390
在职员工的数量合计	1,366
母公司及主要子公司需承担费用的离退休职工人数	26
专业构成	
专业构成类别	专业构成人数
生产质量人员	582
销售人员	142
研发人员	526
财务人员	20
行政管理人员	96
合计	1,366
教育程度	
教育程度类别	数量（人）
博士研究生	32
硕士研究生	199
本科	571
大专及以下	564
合计	1366

(二) 薪酬政策

适用 不适用

公司注重对人力资源的培育和科学管理。公司将在严格遵守国家劳动法相关规定的前提下，制定公司薪酬政策，并在保持薪酬稳定的基础上根据行业整体薪酬水平的变化情况以及公司经营发展情况，逐步优化公司的薪酬体系，保持公司的薪酬行业竞争力，通过制定多层次的激励机制、与员工共享公司发展成果，建立公平有效的绩效考核与晋升机制、为员工自我成长及职业荣誉创造条件等方式，提升员工、特别是核心团队人员凝聚力及稳定性。

(三) 培训计划

适用 不适用

公司重视员工的成长和人才队伍的建设，依据公司发展目标及人才储备现状，不断完善培训体系，开展新员工入职培训、企业文化培训、管理者能力提升培训、部门员工技能培训等满足业务需求的赋能工作；鼓励分享，促进知识和技能的交流与学习，营造良好的学习氛围，不断提高员工的专业胜任能力和职业素养；在促进员工个人长远良好发展的同时，增强员工对公司价值观的认可。

(四) 劳务外包情况

适用 不适用

十、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

根据中国证监会《关于进一步落实上市公司现金分红有关事项的通知》《上市规则》《上市公司监管指引第3号——上市公司现金分红》的有关规定，公司已在《公司章程》中明确了利润分配的原则及形式、现金分红政策、利润分配方案的决策程序、机制及利润分配政策的调整等事项，公司现有现金分红政策充分保护了中小投资者的合法权益。

1、报告期内，公司实施利润分配方案如下：

公司2025年5月16日召开的2024年年度股东大会审议通过了《关于<2024年度利润分配预案>的议案》，公司董事会提议以实施权益分派股权登记日登记的总股本扣减公司回购专用证券账户中股份为基数，向全体股东每10股派发现金红利4.632元（含税），不进行资本公积转增股本，不送红股。经公司2024年年度股东大会审议通过后，以2025年6月12日为股权登记日，完成实施公司2024年年度权益分派，共计派发195,220,328.51元（含税）。该方案已实施完成。

2、公司2025年度利润分配方案

经天健会计师事务所（特殊普通合伙）审计，公司2025年度合并报表归属于上市公司股东的净利润为-2,496.15万元，公司2025年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本扣除公司回购专用证券账户中的股份为基数分配利润及转增股本，本次利润分配及资本公积金转增股本方案拟定如下：

（1）向全体股东每10股派发现金红利2.000元（含税）。截至董事会决议日，公司总股本423,600,000股，扣除公司回购专用证券账户所持本公司股份2,139,878股后，实际可参与利润分配的股数为421,460,122股，以此计算合计拟派发现金红利84,292,024.40元（含税），占2025年度归属于上市公司股东净利润的比例为-337.69%。

（2）拟以股票溢价发行收入形成的资本公积（截至2025年12月31日，公司发行股份资本公积为248,858.66万元）向全体股东每10股转增4.8股。截至董事会决议，公司总股本423,600,000股，扣除公司回购专用证券账户所持本公司股份2,139,878股后，实际可参与公积金转增股本的股数为421,460,122股，本次转股后，公司的总股本为625,900,859股（最终以中国证券登记结算有限责任公司上海分公司登记结果为准）。

如在利润分配及资本公积转增股本方案公告披露之日起至实施权益分派股权登记日期间，公司总股本扣除公司回购专用证券账户股份的基数发生变动的，公司拟维持分配总额不变，相应调整每股分配比例，同时维持每股转增比例不变，相应调整转增总额。

公司2025年度利润分配方案已经公司第二届董事会第二十五次会议审议通过，尚需公司2025年年度股东会审议通过后实施。

报告期内，公司严格执行了有关分红原则及政策，符合《公司章程》的规定，分红标准和比例明确清晰，相关的决策程序和机制完备、合规、透明，独立董事在董事会审议利润分配方案时均尽职履行并发挥了应有的作用，中小股东的合法权益得到充分维护。

(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会决议的要求	√是 □否
分红标准和比例是否明确和清晰	√是 □否
相关的决策程序和机制是否完备	√是 □否
独立董事是否履职尽责并发挥了应有的作用	√是 □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	√是 □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

(四) 本报告期利润分配及资本公积金转增股本预案

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

每 10 股送红股数（股）	0
每 10 股派息数（元）（含税）	2.000
每 10 股转增数（股）	4.8
现金分红金额（含税）	84,292,024.40
合并报表中归属于上市公司普通股股东的净利润	-24,961,496.76
现金分红金额占合并报表中归属于上市公司普通股股东的净利润的比率（%）	-337.69
以现金方式回购股份计入现金分红的金额	0
合计分红金额（含税）	84,292,024.40
合计分红金额占合并报表中归属于上市公司普通股股东的净利润的比率（%）	-337.69

(五) 最近三个会计年度现金分红情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

最近一个会计年度合并报表中归属于上市公司普通股股东的净利润	-24,961,496.76
最近一个会计年度母公司报表年度末未分配利润	935,884,366.54
最近三个会计年度累计现金分红金额（含税）(1)	369,283,358.90
最近三个会计年度累计回购并注销金额(2)	-
最近三个会计年度现金分红和回购并注销累计金额(3)=(1)+(2)	369,283,358.90
最近三个会计年度年均净利润金额(4)	146,738,180.14
最近三个会计年度现金分红比例（%）(5)=(3)/(4)	251.66
最近三个会计年度累计研发投入金额	1,047,368,946.53
最近三个会计年度累计研发投入占累计营业收入比例(%)	34.69

十一、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年度股票期权激励计划	股票期权	356,882	0.08	15	1.10	14.75
2023年度限制性股票激励计划（首次授予）	第二类限制性股票	2,398,702	0.57	140	10.25	11.39
2023年度限制性股票激励计划（预留授予）	第二类限制性股票	535,293	0.13	118	8.64	11.39

- 1、“标的股票数量”、“激励对象人数”均已剔除了截至报告期末作废处理的数量；
2、激励对象人数占比为占本报告期末公司员工总数 1366 人的比例。

2、报告期内股权激励实施进展

□适用 √不适用

3、报告期内股权激励考核指标完成情况及确认的股份支付费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

计划名称	报告期内公司层面考核指标完成情况	报告期确认的股份支付费用
2020年度股票期权激励计划	未到考核期	-364,105.63
2023年度限制性股票激励计划	未到考核期	1,654,984.20
合计	/	1,290,878.57

(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
公司于 2025 年 4 月 24 日召开的第二届董事会第十四次会议、第二届监事会第十四次会议，审议通过了《关于作废处理 2023 年限制性股票激励计划已授予尚未归属的限制性股票的议案》，同意公司作废处理因个人原因自愿放弃、个人原因离职员工对应的无法实现归属的限制性股票共计 57.7589 万股	公司于 2025 年 4 月 26 日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于作废处理 2023 年限制性股票激励计划已授予尚未归属的限制性股票的公告》（公告编号：2025-031）。

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

公司根据《公司章程》及公司有关内部规章制度，制定了较为完善的考评机制。公司董事会下设薪酬与考核委员会，负责审查公司高级管理人员薪酬方案，并提交公司董事会审批。报告期内，根据高级管理人员绩效考评结果并结合公司经营业绩情况，向高级管理人员发放了相应薪酬。

股权激励计划实施情况请见本报告“第四节公司治理之十一、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中的（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”。

十二、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，公司按照《公司法》《关于新<公司法>配套制度规则实施相关过渡期安排》《证券法》《上市公司治理准则》《上市公司章程指引》《科创板股票上市规则》等相关法律、法规、规范性文件的最新规定，进一步规范公司运作机制、持续完善公司治理结构及内部控制制度，修订了《公司章程》《股东会议事规则》《董事会议事规则》《独立董事工作制度》《关联交易管理制度》《防范控股股东及关联方占用公司资金管理制度》《累积投票制实施细则》《信息披露管理制度》等 29 个治理制度，制定了《市值管理制度》《境外投资管理办法》《董事、高级管理人员离职管理制度》，进一步规范公司运作，提高公司治理水平。

公司董事会根据《公司章程》《董事会议事规则》及相关内部控制制度，认真履行董事会的各项职责，严格执行股东大会的各项决议，认真推进股东大会各项决议的有效实施，促进公司规范运作、科学决策，推动公司各项业务顺利有序地开展，维护公司和全体股东的利益。

根据《公司法》《关于新<公司法>配套制度规则实施相关过渡期安排》等有关法律、法规，为进一步规范公司运作机制，结合公司实际情况，报告期内，公司股东会已审议取消监事会，由董事会审计委员会行使《公司法》规定的监事会的职权，《监事会议事规则》等监事会相关制度相应废止。

公司独立董事严格按照《公司法》《证券法》《上市公司独立董事管理办法》等法律法规、规范性文件及《公司章程》等有关规定，本着独立、客观、公正的原则，切实履行独立董事职责，积极参与公司重大事项的决策，维护公司及全体股东特别是中小投资者的合法权益。

综上，报告期内公司不断完善公司内部控制制度与公司治理结构，规范公司运作。

公司第二届董事会第二十五次会议审议通过了《关于公司<2025 年度内部控制评价报告>的议案》，内容详见公司于同日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《2025 年度内部控制评价报告》。

报告期内内部控制存在重大缺陷情况的说明

□适用 √不适用

十三、报告期内对子公司的管理控制情况

√适用 □不适用

公司子公司的经营管理工作均围绕汇宇制药整体战略目标及业务布局展开，严格按照《科创板股票上市规则》等规范性文件及《公司章程》《子公司管理办法》的有关规定，规范经营行为，加强对子公司的内部管理，规范运作机制，确保公司及子公司的健康发展。

对子公司的管理控制存在异常的风险提示

□适用 √不适用

十四、内部控制审计报告的相关情况说明

适用 不适用

详见公司于同日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《2025 年度内部控制审计报告》。

是否披露内部控制审计报告：是

内部控制审计报告意见类型：标准的无保留意见

报告期或上年度是否被出具内部控制非标准审计意见

是 否

十五、上市公司治理专项行动自查问题整改情况

报告期内，公司未进入自查目录。

十六、董事会有关 ESG 情况的声明

公司董事会高度重视环境、社会及治理工作，将 ESG 理念融入经营管理全过程，切实履行可持续发展主体责任，严格遵循科创板监管要求，将可持续发展理念深度融入研发、生产与经营全流程。

报告期内，公司不断健全内部治理架构、完善治理水平，积极发挥审计委员会、独立董事的监督作用，为公司股东特别是中小投资者的权益提供重要保障。环境方面，坚守环保合规底线，推进绿色生产与节能降碳，实现污染物达标排放与危废合规处置。社会方面，以患者第一，质量至上为质量方针，对标国际 GMP 标准，强化全生命周期质量管理与供应链管控，严格把控流入市场的每一瓶药，为每一位患者保驾护航；保障员工权益与职业健康，恪守商业伦理与合规运营。治理方面，持续优化公司治理结构，完善内控与风控体系，提升内控与信息披露水平，主动防范各类风险。

2026 年，公司将深化 ESG 战略落地，运用智能技术提升运营与管控效率，实现合规、效益与责任的统一。公司也希望通过自身不断改善、优化治理体系，加强可持续发展行为，提升品牌影响力，对行业和社会产生长远影响，同时为企业、行业可持续发展、资本市场高质量发展和社会发展持续贡献力量。

十七、ESG 整体工作成果

适用 不适用

十八、纳入环境信息依法披露企业名单的上市公司及其主要子公司的环境信息情况

适用 不适用

纳入环境信息依法披露企业名单中的企业数量（个）		2
序号	企业名称	环境信息依法披露报告的查询索引
1	四川汇宇制药股份有限公司	四川政务服务网-企业环境依法信息披露系统
2	四川汇宇海玥医药科技有限公司	四川政务服务网-企业环境依法信息披露系统

其他说明

适用 不适用

十九、社会责任工作情况

（一）主营业务社会贡献与行业关键指标

本报告期内，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、丙戊酸钠注射用浓溶液、普乐沙福注射液、氟尿嘧啶注射液、氟维司群注射液、注射用盐酸表柔比星、注射用甲氨蝶呤、苯磺顺阿曲库铵注射液、注射用唑来膦酸浓溶液、唑来膦酸注射液、硫代硫酸钠注射液、米力农注射液等47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

昔、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、氟维司群注射液、丙戊酸钠注射用浓溶液、美索巴莫注射剂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，为癌症患者带来希望。

(二) 推动科技创新情况

公司作为一家专注于抗肿瘤和注射剂领域的制药公司，非常重视科技创新，并通过多种方式推动科技进步：

1. 加大研发投入：公司持续增加在研发方面的资金投入，确保有足够的资源进行新药研发和技术改进。
2. 引进高端人才：积极吸引国内外优秀的科研人员加入，组建高水平的研发团队，为技术创新提供智力支持。
3. 合作与交流：与国内外科研机构建立合作关系，开展联合研究项目，促进技术交流与成果转化。
4. 优化创新机制：建立健全激励机制，鼓励员工提出创新想法，并对有价值的提案给予奖励和支持。
5. 关注行业动态：紧跟全球医药科技发展趋势，及时调整研发方向，确保公司在关键技术领域保持领先地位。
6. 建设研发平台：投资建设先进的实验室和研发中心，配备一流的实验设备，提高研发效率和成功率。

(三) 遵守科技伦理情况

公司在研发过程中确保所有研发项目都经过严格的伦理审查，符合国家和行业的相关法规和标准。在进行临床试验时，严格遵循国际和国内的伦理指南，保障受试者的权益和安全，并确保所有涉及个人数据的处理活动都符合相关的隐私保护法规，如《个人信息保护法》等。同时，公司在研发和生产过程中，注重环境保护和社会责任，减少对环境的影响，促进可持续发展。

(四) 数据安全与隐私保护情况

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；确保所有涉及个人数据的处理活动都符合相关的隐私保护法规。

(五) 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）	62.36	红十字捐赠、医学基金会
物资折款（万元）	1.06	帮扶福利院

1. 从事公益慈善活动的具体情况

适用 不适用

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

具体说明

适用 不适用

(六) 股东和债权人权益保护情况

公司按照《公司法》《证券法》等有关法律、法规和规范性文件的要求，不断完善公司法人治理结构，注重公司的规范化运营。建立了规范的股东会、董事会等内部治理结构，公司三会的召集、召开、表决程序均符合相关规定。报告期内，公司严格履行信息披露义务，真实、准确、及时、完整地进行日常信息披露工作，同时确保所有股东均有平等的机会获得信息。同时，公司通过电话、电子邮箱和投资者关系互动平台等多种渠道与投资者进行沟通交流，建立了良好的互动关系。公司高度重视股东的合理投资回报，持续建立健全利润分配相关体系，进一步完善公司持续、科学、稳定的分红决策和监督机制，积极回报广大投资者。

(七) 职工权益保护情况

公司遵守《劳动法》《劳动合同法》等法律、法规和规范性文件的要求，完善薪酬和激励机制，通过劳动合同签订和社会保险、公积金全员覆盖，并补充员工商业险。对员工的薪酬、福利、工作时间、休假、劳动保护等员工权益进行了制度规定和有力保护。公司为员工提供安全、舒适的工作环境，关怀员工身心健康，设立文娱场所和各类兴趣俱乐部。

公司坚持以人为本，充分尊重员工，形成了以成长为主轴的人力资源管理体系，把员工成长纳入各级管理者重要职责。对员工职业生涯全生命周期管理，编制员工成长规划，形成了管理与技术双通道的职业发展路径，致力为员工提供发展好、氛围好、待遇好的发展平台。

员工持股情况

员工持股人数（人）	54
员工持股人数占公司员工总数比例（%）	3.95
员工持股数量（万股）	13,209.58
员工持股数量占总股本比例（%）	31.18

(八) 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商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。2025年，公司持续与供应商和客户保持良好的合同履约率，对各方客商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。

(九) 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（质量管理体系）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、稳定地生产出高质量的药品。

(十) 知识产权保护情况

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。

(十一)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。

二十、其他公司治理情况

(一) 党建情况

√适用 □不适用

公司内江基地现有一个党总支，下设两个支部，成都药物研究院现有一个党支部，共计173名在册党员。公司始终在中国共产党领导下，内部党组织积极开展的一系列活动，旨在加强党的领导和建设，确保企业在经营过程中遵循党的路线、方针和政策。具体来说，公司党建主要包括以下几个方面：

1. 组织建设：建立健全的党组织体系，包括党委、党支部等，确保每个层级都有相应的党组织负责人的领导。

2. 思想教育：通过定期的学习活动、党课等形式，提高党员的思想觉悟和政治素养。

3. 制度保障：制定和完善各项规章制度，如党内生活制度、民主评议制度等，确保党建工作有章可循。

4. 作用发挥：鼓励党员在生产经营中发挥先锋模范作用，推动企业健康发展；同时，党组织也积极参与企业重大决策，提供指导意见。

5. 社会责任：引导企业积极履行社会责任，关注环境保护、员工福利等方面，树立良好的社会形象。

(二) 投资者关系及保护

类型	次数	相关情况
召开业绩说明会	3	报告期内，为便于投资者更全面深入地了解公司经营成果、财务状况，公司在上证路演中心召开了2024年度暨2025年第一季度业绩说明会、2025年半年度业绩说明会、2025年第三季度业绩说明会，针对经营成果及财务指标的具体情况与投资者进行互动交流和沟通。
借助新媒体开展投资者关系管理活动	40	公司借助新媒体平台（线上平台）制作并传播公司最新经营、业绩内容。
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

公司设有董事会办公室负责公司投资者关系管理事务，并配备了投资者关系专职人员。公司制定了《投资者关系管理制度》，以规范公司投资者关系管理的工作原则、工作目标、工作职责、沟通内容以及投资者关系工作人员的职业素养及技能等。公司秉承合规披露、平等对待、诚实守信等工作原则开展投资者关系工作。同时，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。报告期内，公司多渠道开展投资者关系管理活动，积极开展路演及反路演活动，积极参与券商组织的策略会，全年共计覆盖券商与机构投资者超百家。同时，公司给中小投资者提供通畅便捷的交流渠道，包括回复e互动问答、接听投资者热线电话、查阅并回复IR邮箱、处理公司公众号留言，在公司官网、公众号等平台发布公司最新生产经营等情况，并接待中小股东到公司调研等。

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

公司持续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) 机构投资者参与公司治理情况

适用 不适用

(五) 反商业贿赂及反贪污机制运行情况

适用 不适用

(六) 其他公司治理情况

适用 不适用

二十一、其他

适用 不适用

第五节 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	是否有履行期限	承诺期限	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、若发生本人或本人控制的除公司以外的其	2021年10月26日	否	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。	是	不适用	不适用

		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：（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。”						
解决关联交易	控股股东、实际控制人丁兆	“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，严格	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			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。”						
与首次公开发行相关的承诺	解决关联交易	公司董事、监事及高级管理人员	“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	2021年 10月26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			述承诺，给公司造成了经济损失、索赔责任及额外的费用，本人将依法赔偿公司损失。”						
与首次公开发行相关的承诺	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。”	2021年 10月26 日	是	长期有效	是	不适用	不适用
与首次公开发行	分红	公司	请见“第四节 公司治理”之“十（一）现金分红政策的制定、执行或调整情况”	2021年 10月26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

行相关的承诺									
与首次公开发行相关的承诺	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。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
	其他	持股5%以上股份的股东黄乾益、股东王晓鹏	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	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用

		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。”						
其他	持股 5%以上股份的股东上海爽飒、股东长兴茂达	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。”	2021 年 10 月 26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	控股股东、实际控制人丁兆	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	2021 年 10 月 26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

		<p>会因此遭受任何损失。二、关于物业的瑕疵 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、环评等手续不齐全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。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。三、关于税务风险 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。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	<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</p>	2021 年 10 月 26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

		<p>事（独立董事除外）、高级管理人员</p> <p>独立董事外）及高级管理人员承诺按照以下预案执行：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状况、财务指标、发展战略进行深入沟通。（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。（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。二、具体措施（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：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：（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；（2）回购结果</p>						
--	--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>不会导致公司的股权分布不符合上市条件；（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公司股本的 1%。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。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：（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；（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%；（4）</p>						
--	--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>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%；（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额不再计入累计现金分红金额。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。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能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。（三）董事、高级管理人员增持公司董事（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。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：（1）增持结果不会导致公司的股权分布不符合上市条件；（2）增持价格不超过公司上一会计年</p>						
--	--	---	--	--	--	--	--	--

		<p>度未经审计的每股净资产的价格；（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%；（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%；（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；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。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。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。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。三、约束措施在启动条件满足时，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：（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会及中国证监会指</p>						
--	--	---	--	--	--	--	--	--

		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。（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。（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。（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	“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。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）。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，并提交股东会审议。本公司将根据股东会决	2021 年 10 月 26 日	否	长期有效	是	不适用	不适用

		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。”						
其他	控股股东、实际控制人丁兆	“1、公司首次公开发行股票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。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）。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
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，并在公司股东会审议通过后实施补充承诺或替代承诺。”	2021年10月26日	否	长期有效	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。”	2021年10月26日	否	长期有效	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；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。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
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》及公司股东会审议通过的其他利润分配安排，切实保障投资者收益权。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	公司	“本公司首次公开发行股票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。”	2021年10月26日	否	长期有效	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	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用

		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。”						
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信息资料真实、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。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	保荐机构、主承销商中信建投证券股份有限公司	“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。”	2021年10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
其他	律师事务所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。”	2021年10月26日	否	长期有效	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。”	2021年10月26日	否	长期有效	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。”	2021年 10月26日	否	长期有效	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。”	2021年 10月26日	否	长期有效	是	不适用	不适用
与股权激励相关的承诺	股份限售	方岳亮 杨国昌 韦涛 高岚 蔡刚 段迪 任永春 唐棋 张桂玲 胡和平 牛坡 李彬 荆士恒 刘静默	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、监事及高级管理人员的相关减持规定执行。	2021年 10月26日	是	股权激励期间	是	不适用	不适用
	其他	公司	本公司不为激励对象依本激励计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。公司应按照国家法律法规、规范性文件的规定对与本激励计划相关的信息披露文件进行及时、真实、准确、完整披露，保证不存在虚假记载、	2023年4月3日	否	长期有效	是	不适用	不适用

			误导性陈述或者重大遗漏，及时履行本激励计划的相关申报义务。						
	其他	激励对象	若公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或归属安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由股权激励计划所获得的全部利益返还公司。	2023年4月3日	否	长期有效	是	不适用	不适用
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。”	2021年10月26日	否	长期有效	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) 业绩承诺情况

适用 不适用

业绩承诺变更情况

适用 不适用

其他说明

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

(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) 审批程序及其他说明

适用 不适用

六、聘任、解聘会计师事务所情况

单位：万元 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	70
境内会计师事务所审计年限	6年
境内会计师事务所注册会计师姓名	邱鸿、赵乙人
境内会计师事务所注册会计师审计服务的累计年限	邱鸿2年、赵乙人3年
境外会计师事务所名称	不适用
境外会计师事务所报酬	
境外会计师事务所审计年限	不适用
境外会计师事务所注册会计师姓名	不适用
境外会计师事务所注册会计师审计年限	不适用

	名称	报酬
内部控制审计会计师事务所	天健会计师事务所（特殊普通合伙）	10
财务顾问	不适用	
保荐人	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2024年年度股东会审议通过《关于续聘天健会计师事务所（特殊普通合伙）为公司2025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2025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

审计费用较上一年度下降 20%以上（含 20%）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、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

单位：元 币种：人民币

关联交易方	关联关系	关联交易类型	关联交易内容	关联交易定价原则	关联交易价格	关联交易金额	占同类交易金额的比例 (%)	关联交易结算方式	市场价格	交易价格与市场参考价格差异较大的原因
同源康医药	其他关联人	销售商品	销售原辅料	市场价格定价	市场价格	2,094,192.92	55.24	银行转账	不适用	不适用
同源康医药	其他关联人	销售商品	提供专项技术服务	市场价格定价	市场价格	198,113.21	2.63	银行转账	不适用	不适用
合计				/	/	2,292,306.13	/	/	/	/
大额销货退回的详细情况					不适用					
关联交易的说明					<p>2023年12月1日，公司召开总经理办公会，一致同意公司与同源康医药签署《投资协议》，使用自有资金人民币10000万元认购同源康医药1046.8584万股股份。投资完成后，公司持有同源康医药3.2415%股份，同源康医药成为公司参股公司；2023年12月29日，公司与同源康医药签署《TY-9591-制剂技术服务合同》《TY-9591-原料药技术服务合同》，公司向同源康医药提供专项技术服务业务；2025年1月25日，公司与同源康医药签署《关于-TY9591原料药与制剂项目的补充协议》，该协议主要是基于现实情况的改变，可能需要进行额外原料药和制剂验证批的生产而约定相关补充条款。2025年3月，公司实际控制人、控股股东丁兆先生离任同源康医药董事，根据《上市规则》第15.1条第（十五）项的有关规定，同源康仍为公司关联方，关联关系将于2026年3月终止。</p> <p>报告期内，公司向同源康医药提供专项技术服务及销售原辅料为229.23万元（不含税）。</p>					

(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

经2025年10月29日召开的第二届董事会独立董事专门会议第五次会议、第二届董事会第二十次会议审议通过了《关于公司及其关联方共同参与投资私募基金暨关联交易的议案》，同意公司及其控股股东、实际控制人丁兆先生、原任监事王曙光先生共同参与投资私募基金暨关联交易事项。公司作为文周瑞昕的有限合伙人，以自有资金认缴出资人民币700万元，占文周瑞昕总认缴出资额的20.44%；公司实际控制人、控股股东丁兆先生作为文周瑞昕的有限合伙人以自有资金认缴出资人民币100万元，占文周瑞昕总认缴出资额的2.92%；公司原任监事王曙光先生为文周瑞昕的有限合伙人以自有资金认缴出资人民币493万元，占文周瑞昕总认缴出资额的14.40%。具体详见于2025年10月30日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于公司及其关联方共同参与投资私募基金暨关联交易的公告》（公告编号：2025-085）。

截至报告期末，扬州文周瑞昕创业投资合伙企业（有限合伙）已完成工商登记及中国证券投资基金业协会备案，所有合伙人已完成出资。具体详见于2025年12月20日在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于参与投资私募基金暨关联交易进展的公告》（公告编号：2025-096）。

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

1、公司第二届董事会第六次会议、第二届监事会第六次会议及2024年第一次临时股东大会均审议通过了《关于向控股子公司提供财务资助暨关联交易的议案》，同意在不影响自身正常生产经营活动的情况下，向汇宇悦迎提供总额不超过人民币6,000万元额度的财务资助（含已累计向汇宇悦迎为公司全资子公司期间提供的借款700万元），剩余财务资助在额度范围自公司股东大会审议通过之日起不超过36个月，根据实际经营需要分笔给付。公司提供财务资助的资金来源为公司自有资金。详见分别于2024年1月18日、2024年2月3日披露的《关于向控股子公司提供财务资助暨关联交易的公告》（公告编号：2024-004）和《2024年第一次临时股东大会决议公告》（公告编号：2024-009）。

截至本报告期末，公司向汇宇悦迎累计提供3120万元的财务资助，主要用于汇宇悦迎开展研发医疗器械项目、日常经营管理业务等。

2、公司第二届董事会第十七次会议和第二届监事会第十七次会议及2025年第一次临时股东大会均审议通过了《关于拟签署<同源康“TY-9591”产品的全国总代理协议>暨关联交易的议案》，同意公司拟与浙江同源康医药股份有限公司签署《关于同源康“TY-9591”产品的全国总代理协议》，浙江同源康医药股份有限公司将其“TY-9591”产品的全国总代理权(区域范围中国大陆地区，不包括港澳台及境外其他国家/地区的市场)授权给公司，里程碑首付款为15,000万元。

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
上海四季同仁房产开发有限公司	四川汇宇制药股份有限公司	房产租赁	882,095.52	2023-7-1	2026-6-30	不适用	不适用	不适用	否	不适用

租赁情况说明

上述租赁主要是公司办公楼租赁

(二) 担保情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	担保金额	担保发生日期(协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	担保物（如有）	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	反担保情况	是否为关联方担保	关联关系	
报告期内担保发生额合计（不包括对子公司的担保）															0
报告期末担保余额合计（A）（不包括对子公司的担保）															0
公司及其子公司对子公司的担保情况															
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	被担保方与上市公司的关系	担保金额	担保发生日期(协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	是否存在反担保			
汇宇制药	公司本部	汇宇悦迎	控股子公司	6,010,000	2024年9月26日	2025年9月26日	2025年9月26日	连带责任担保	是	否	0	否			
汇宇制药	公司本部	汇宇悦迎	控股子公司	6,010,000	2025年5月27日	2026年5月27日	2026年5月27日	连带责任担保	否	否	0	否			
汇宇制药	公司本部	汇宇海玥	全资子公司	1,800,000	2025年9月26日	2026年9月26日	2026年9月26日	连带责任担保	否	否	0	否			
报告期内对子公司担保发生额合计															7,810,000
报告期末对子公司担保余额合计（B）															13,820,000
公司担保总额情况（包括对子公司的担保）															
担保总额（A+B）															13,820,000
担保总额占公司净资产的比例(%)															0.368

其中：	
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的金额（C）	0
直接或间接为资产负债率超过70%的被担保对象提供的债务担保金额（D）	13,820,000
担保总额超过净资产50%部分的金额（E）	不适用
上述三项担保金额合计（C+D+E）	13,820,000
未到期担保可能承担连带清偿责任说明	不适用
担保情况说明	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	风险特征	发生额	未到期余额	逾期未收回金额
信托理财产品	低风险	130,000,000	-	-
信托理财产品	中风险	230,000,000	-	-
信托理财产品	中高风险	40,000,000	40,000,000	-
私募基金产品	中高风险	60,600,000	60,600,000	-
其他（资产管理计划）	低风险	130,000,000	30,000,000	-
其他（资产管理计划）	中风险	80,720,000	80,720,000	-
结构性存款	低风险	143,000,000	-	-

其他情况

□适用 √不适用

（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	风险特征	委托理财金额	委托理财起始日期	委托理财终止日期	资金投向	是否存在受限情形	实际收益或损失	未到期金额	逾期未收回金额
兴业银行股份有限公司	其他	低风险	100,000,000.00	2024/11/7	2025/11/7	银行	否	3,614,089.72		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	低风险	30,000,000.00	2024/5/23	2025/5/24	券商	否	867,251.59		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	中风险	40,000,000.00	2024/7/5	2025/1/5	券商	否	642,257.54		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	中风险	90,000,000.00	2024/8/7	2025/8/6	券商	否	3,145,378.49		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	低风险	50,000,000.00	2024/8/21	2025/8/20	券商	否	1,760,834.88		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	中风险	50,000,000.00	2024/8/23	2025/8/23	券商	否	1,338,022.86		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	低风险	10,000,000.00	2024/12/2	2025/6/2	券商	否	118,548.28		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	中风险	50,000,000.00	2025/1/14	2025/4/14	券商	否	508,818.49		
中信建投证券股份有限公司	信托理财产品	低风险	40,000,000.00	2025/2/25	2025/5/26	券商	否	354,016.45		

中信银行股份有限公司成都天府支行	其他	低风险	10,000,000.00	2025/8/22	2026/7/30	银行	否		10,000,000.00	
中信建投证券股份有限公司	其他	中风险	50,000,000.00	2025/7/25	2026/1/25	券商	否		50,000,000.00	
广发证券股份有限公司	其他	中风险	30,000,000.00	2025/7/23	2026/7/23	券商	否		30,000,000.00	
重庆国际信托股份有限公司	信托理财产品	中高风险	40,000,000.00	2025/8/20	2026/8/20	信托	否		40,000,000.00	
兴业证券股份有限公司	私募基金产品	中高风险	30,300,000.00	2025/10/10	2026/10/10	券商	否		30,300,000.00	
兴业证券股份有限公司	私募基金产品	中高风险	30,300,000.00	2025/11/28	2026/11/28	券商	否		30,300,000.00	
广发证券股份有限公司	其他	中风险	720,000.00	2025/12/29	2026/1/5	券商	否		720,000.00	
中信建投证券股份有限公司	其他	低风险	20,000,000.00	2025/12/29	2026/1/6	券商	否		20,000,000.00	
浦发银行成都华府大道支行	结构性存款	低风险	5,000,000.00	2025/1/7	2025/1/27	银行	否	6,305.56		
浦发银行成都华府大道支行	结构性存款	低风险	18,000,000.00	2025/2/5	2025/2/28	银行	否	23,575.00		
工商银行成都新津支行	结构性存款	低风险	50,000,000.00	2025/3/5	2025/9/5	银行	否	320,588.49		

工商银行成都新津支行	结构性存款	低风险	50,000,000.00	2025/3/21	2025/6/23	银行	否	151,661.92		
浦发银行成都华府大道支行	结构性存款	低风险	20,000,000.00	2025/3/6	2025/3/31	银行	否	31,111.11		

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：万元

募集资金来源	募集资金到位时间	募集资金总额	募集资金净额 (1)	招股书或募集说明书中募集资金承诺投资总额 (2)	超募资金总额 (3) = (1) - (2)	截至报告期末累计投入募集资金总额 (4)	其中：截至报告期末超募资金累计投入总额 (5)	截至报告期末募集资金累计投入进度 (%) (6) = (4)/(1)	截至报告期末超募资金累计投入进度 (%) (7) = (5)/(3)	本年度投入金额 (8)	本年度投入金额占比 (%) (9) = (8)/(1)	变更用途的募集资金总额
首次公开发行股票	2021年10月18日	247,213.20	236,067.48	190,731.50	45,335.98	192,467.64	31,115.89	81.53	68.63	10,562.86	4.47	34,000.00
合计	/	247,213.20	236,067.48	190,731.50	45,335.98	192,467.64	31,115.89	/	/	/	/	

其他说明

□适用 √不适用

(二) 募投项目明细

√适用 □不适用

1、 募集资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：万元

募集资金来源	项目名称	项目性质	是否为招股书或者募集说明书中的承诺投资项目	是否涉及变更投向	募集资金计划投资总额 (1)	本年投入金额	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	本年实现的效益	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	节余金额
--------	------	------	-----------------------	----------	----------------	--------	----------------------	--------------------------------	---------------	-------	---------------	---------------	---------	-----------------	--------------------------	------

首次公开发行股票	汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（二期）项目	生产建设	是	是，此项目未取消，调整募集资金投资总额	35,941	1,254.89	34,866.57	97.01	2024年7月	是	是	不适用	17,923.93	不适用	否	1,074.43
首次公开发行股票	汇宇创新药物研究院建设	研发	是	是，此项目未取消，调整募集资金投资总额	40,790.5	1,520.16	39,510.14	96.86	2024年7月	是	是	不适用		不适用	否	1,280.36
首次公开发行股票	补充流动资金	运营管理	是	否	80,000		80,000	100	不适用	否	否	不适用		不适用	否	
首次公开发行股票	创新药物（HY-0002a）项目	研发	否	是，此项目为新项目	20,000	9.43	503.43	2.52	项目处于研发阶段	否	是	不适用		不适用	否	19,496.57
首次公开发行股票	创新药物（HY-0006）项目	研发	否	是，此项目为新项目	14,000	124.35	426.79	3.05	项目处于研发阶段	否	是	不适用		不适用	否	13,573.21

首次公开发行股票	节余募集资金投向补充流动资金	补充流动资金	否	否		6,044.82	6,044.82	100	不适用	否	否	不适用		不适用	否	
首次公开发行股票	高端绿色药物产业链项目	生产建设	否	是,此项目为新项目	28,861	1,609.21	14,640.91	50.73	2025年6月	是	是	不适用		不适用	否	14,220.09
首次公开发行股票	超募资金补充流动资金	运营管理	否	否	13,500		13,500	100	不适用	否	否	不适用		不适用	否	
首次公开发行股票	超募资金回购公司股份	其他	否	否	2,974.98		2,974.98	100	不适用	否	否	不适用		不适用	否	
合计	/	/	/	/	236,067.48	10,562.86	192,467.64	/	/	/	/	/	17,923.93	/	/	49,644.66

[注]汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（二期）项目 2025 年实现收入 35,185.17 万元，对应实现毛利 31,886.40 万元，利润总额 17,923.93 万元。

1、超募资金明细使用情况

√适用 □不适用

单位：元

用途	性质	拟投入超募资金总额 (1)	截至报告期末累计投入超募 资金总额 (2)	截至报告期末累计投入进 度 (%) (3)=(2)/(1)	备注
用于建设“高端绿色药物产业链项目”	新建项目	288,610,000.00	146,409,100.08	50.73	
用于补充流动资金	其他	135,000,000.00	135,000,000.00	100.00	

用于回购公司股份	回购	29,749,800.00	29,749,800.00	100.00	
暂未使用的超募资金	尚未使用	44.46	0	0.00	
合计	/	453,359,844.46	311,158,900.08	/	/

2、报告期内募投项目重新论证的具体情况

适用 不适用

(三) 报告期内募投变更或终止情况

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

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

单位：万元 币种：人民币

董事会审议日期	募集资金用于现金管理的有效审议额度	起始日期	结束日期	报告期末现金管理余额	期间最高余额是否超出授权额度
2024年10月25日	20,000	2024年10月25日	2025年10月24日	0	否
2025年10月29日	60,000	2025年10月29日	2026年10月28日	0	否

其他说明

报告期内，公司使用闲置募集资金进行现金管理为人民币4,300万元，累积实现收益6.10万元，截至2025年12月31日尚未赎回的余额为0万元。

4、其他

适用 不适用

2025年5月29日，公司召开第二届董事会第十五次会议和第二届监事会第十五次会议，审议并通过《关于部分募投项目节余募集资金永久补充流动资金的议案》，公司结合实际经营情况，为提高资金使用效率，同意将首次公开发行股票募集资金投资项目“汇宇欧盟标准注射剂产业化基地（二期）项目”“汇宇创新药物研究院建设项目”合计节余募集资金6,172.43万元（实际金额以资金转出当日该项目募集资金账户余额为准）永久补充流动资金，用于日常生产经营活动。

截至2025年12月31日止，因董事会审议通过日后公司新发生募投项目支出，董事会审议通过节余资金进行永久性补充流动资金6,172.43万元，实际永久补充流动资金6,044.82万元。

(五) 中介机构关于募集资金存储与使用情况的专项核查、鉴证的结论性意见适用 不适用

天健会计师事务所（特殊普通合伙）认为，汇宇制药公司管理层编制的《2025年度募集资金存放、管理与实际使用情况的专项报告》符合《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作（2025年5月修订）》（上证发〔2025〕69号）的规定，如实反映了汇宇制药公司募集资金2025年度实际存放、管理与实际使用情况。

中信建投证券股份有限公司认为：公司2025年度募集资金存放、管理与使用符合《上市公司募集资金监管规则》《上海证券交易所科创板股票上市规则》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号——规范运作》等有关法律、法规和规定的要求，对募集资金进行了专户存放和专项使用，不存在变相改变募集资金用途和损害股东利益的情形，不存在违规使用募集资金的情形。

核查异常的相关情况说明

适用 不适用**(六) 擅自变更募集资金用途、违规占用募集资金的后续整改情况**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

第六节 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	114,066,766	26.93				-34,006,491	-34,006,491	80,060,275	18.90
1、国家持股									
2、国有法人持股									
3、其他内资持股	114,066,766	26.93				-34,006,491	-34,006,491	80,060,275	18.90
其中：境内非国有法人持股									
境内自然人持股	114,066,766	26.93				-34,006,491	-34,006,491	80,060,275	18.90
4、外资持股									
其中：境外法人持股									
境外自然人持股									
二、无限售条件流通股份	309,533,234	73.07				34,006,491	34,006,491	343,539,725	81.10
1、人民币普通股	309,533,234	73.07				34,006,491	34,006,491	343,539,725	81.10
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	423,600,000	100.00						423,600,000	100.00

2、股份变动情况说明

√适用 □不适用

2025年4月26日，公司首次公开发行部分限售股34,006,491股上市流通，详见公司于2025年4月19日于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《四川汇宇制药股份有限公司首次公开发行限售股上市流通公告》（公告编号：2025-023）。

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

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	114,066,766	34,006,491	0	80,060,275	首发限售	2025年4月26日
合计	114,066,766	34,006,491	0	80,060,275	/	/

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

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

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)	14,473
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)	15,208
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（不含通过转融通出借股份）							
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	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	80,060,275	无	0	境内自然人
黄乾益	0	27,219,439	6.43	0	冻结	27,219,439	境内自然人
王晓鹏	0	17,037,557	4.02	0	无	0	境内自然人
曹永明	0	16,944,000	4.00	0	无	0	境内自然人
上海爽飒企业管理咨询事务所（有限合伙）	0	12,695,629	3.00	0	冻结	0	境内非国有法人
内江衡策企业管理咨询服务中心（有限合伙）	0	11,038,719	2.61	0	无	0	境内非国有法人
内江盛煜企业管理服务中心（有限合伙）	0	7,359,146	1.74	0	无	0	境内非国有法人
吴水花	-40,502	5,802,498	1.37	0	无	0	境内自然人
孔益明	37,542	5,600,099	1.32	0	无	0	境内自然人
中国银行股份有限公司—广发医疗保健股票型证券投资基金	-994,717	5,313,049	1.25	0	无	0	境内非国有法人
前十名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份）							
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		
黄乾益	27,219,439			人民币普通股	27,219,439		
王晓鹏	17,037,557			人民币普通股	17,037,557		
曹永明	16,944,000			人民币普通股	16,944,000		
上海爽飒企业管理咨询事务所（有限合伙）	12,695,629			人民币普通股	12,695,629		
内江衡策企业管理咨询服务中心（有限合伙）	11,038,719			人民币普通股	11,038,719		
内江盛煜企业管理服务中心（有限合伙）	7359146			人民币普通股	7359146		
吴水花	5,802,498			人民币普通股	5,802,498		
孔益明	5,600,099			人民币普通股	5,600,099		
中国银行股份有限公司—广发医疗保健股票型证券投资基金	5,313,049			人民币普通股	5,313,049		
郎志江	5,273,240			人民币普通股	5,273,240		
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
---------------------	-----

持股 5%以上股东、前十名股东及前十名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况
适用 不适用

前十名股东及前十名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化
适用 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	80,060,275	/	0	特别表决权安排
上述股东关联关系或一致行动的说明		无。			

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

持股 5%以上存托凭证持有人、前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人参与转融通业务出借股份情况
适用 不适用

前十名存托凭证持有人及前十名无限售条件存托凭证持有人因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化
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	34,006,491	80,060,275	434,307,866	58.56%	0	0
2	黄乾益	27,219,439	0	27,219,439	3.73%	0	0
3	王晓鹏	17,037,557	0	17,037,557	2.34%	0	0
4	曹永明	16,944,000	0	16,944,000	2.32%	0	0
5	上海爽飒企业管理咨询事务所(有限合伙)	12,695,629	0	12,695,629	1.74%	0	0

6	内江衡策企业管理咨询服务中心（有限合伙）	11,038,719	0	11,038,719	1.51%	0	0
7	内江盛煜企业管理咨询服务中心（有限合伙）	7,359,146	0	7,359,146	1.01%	0	0
8	吴水花	5,802,498	0	5,802,498	0.80%	-0.01%	0
9	孔益明	5,600,099	0	5,600,099	0.77%	0.01%	0
10	中国银行股份有限公司—广发医疗保健股票型证券投资基金	5,313,049	0	5,313,049	0.73%	0.14%	0
合计	/	143,016,627	80,060,275	543,318,002	73.25%	/	/

(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	-670,950	772,164

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

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

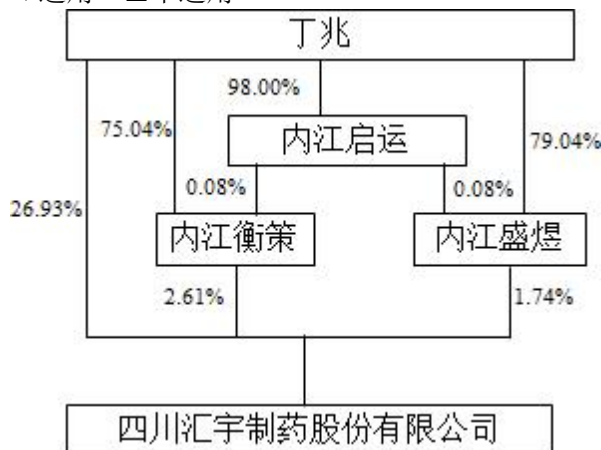
□适用 √不适用

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

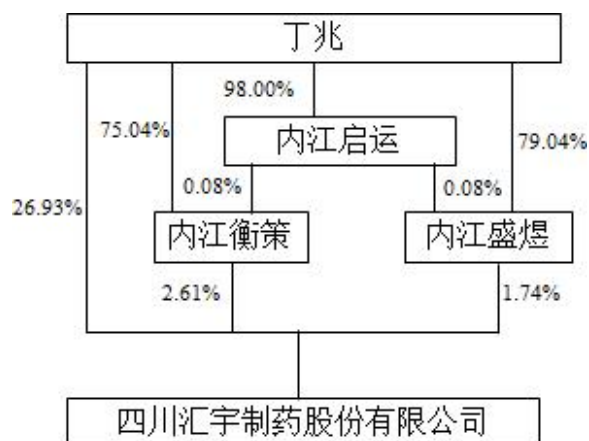
适用 不适用

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

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

九、优先股相关情况

适用 不适用

第七节 债券相关情况

一、公司债券（含企业债券）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

第八节 财务报告

一、审计报告

√适用 □不适用

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2025年12月31日的合并及母公司资产负债表，2025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2025年12月31日的合并及母公司财务状况，以及2025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《中国注册会计师独立性准则第1号——财务报表审计和审阅业务对独立性的要求》和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。我们在审计中遵循了对公众利益实体审计的独立性要求。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

（一）收入确认

1. 事项描述

相关信息披露详见财务报表附注三（二十二）及五（二）1。

汇宇制药公司的营业收入主要来自于销售药品。2025年度，汇宇制药公司营业收入金额为人民币99,814.50万元，其中药品销售96,307.44万元，占营业收入的96.49%。

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）获取本期客户名单，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，核查主要客户是否与汇宇制药公司存在关联关系等；

（5）选取项目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、物流单及客户签收单等；

（6）结合应收账款函证，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

相关信息披露详见财务报表附注五（二）3。

2025年度，汇宇制药公司确认学术推广费为27,474.34万元。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，核查主要推广商是否与汇宇制药公司存在关联关系；
- (6) 选取项目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、推广费预算表、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) 向本年新增的主要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，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实施截止性测试，评价学术推广费是否在恰当期确认；
- (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。

(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，就可能导致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：邱鸿
（项目合伙人）

中国·杭州

中国注册会计师：赵乙人

二〇二六年四月二十五日

二、财务报表

合并资产负债表

2025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	2025年12月31日	2024年12月31日
流动资产：			
货币资金	七、1	2,403,464,615.88	2,328,244,429.04
结算备付金			
拆出资金			
交易性金融资产	七、2	278,427,742.45	688,592,298.58
衍生金融资产			
应收票据	七、4	-	1,632,394.95
应收账款	七、5	92,330,545.98	53,915,097.99
应收款项融资			
预付款项	七、8	23,501,458.62	19,934,582.35
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、9	2,332,351.91	2,529,110.22
其中：应收利息			
应收股利			
买入返售金融资产			
存货	七、10	263,754,450.95	159,919,087.79
其中：数据资源			
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	108,836,604.76	89,581,217.04
流动资产合计		3,172,647,770.55	3,344,348,217.96
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	89,053,538.12	89,664,618.91
其他权益工具投资		-	-
其他非流动金融资产	七、19	85,842,482.78	76,074,128.45
投资性房地产		-	-
固定资产	七、21	1,058,707,612.04	986,203,573.79
在建工程	七、22	414,468,666.22	528,714,584.02
生产性生物资产		-	-
油气资产		-	-
使用权资产	七、25	-	1,561,036.81
无形资产	七、26	58,409,773.35	60,566,483.10
其中：数据资源		-	-
开发支出		67,439,825.15	25,703,405.18
其中：数据资源		-	-
商誉		-	-
长期待摊费用	七、28	153,627.21	1,075,390.89
递延所得税资产	七、29	60,512,859.11	24,469,013.75
其他非流动资产	七、30	12,263,273.41	27,246,305.70
非流动资产合计		1,846,851,657.39	1,821,278,540.60
资产总计		5,019,499,427.94	5,165,626,758.56
流动负债：			
短期借款	七、32	603,234,042.51	580,280,993.09
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	七、35	24,552,843.10	3,994,945.00
应付账款	七、36	121,585,434.34	193,038,394.03
预收款项	七、37	69,276.71	386,694.50
合同负债	七、38	106,821,060.04	54,329,772.89
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	42,922,789.10	38,915,481.35
应交税费	七、40	3,693,979.93	6,419,729.36
其他应付款	七、41	276,659,075.24	256,190,338.90
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	-	1,640,520.02
其他流动负债	七、44	1,351,505.04	1,551,955.97
流动负债合计		1,180,890,006.01	1,136,748,825.11
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		-	-
长期应付款		-	-
长期应付职工薪酬		-	-
预计负债		-	-
递延收益	七、51	84,454,271.85	48,979,993.52
递延所得税负债	七、29	7,209,344.10	6,517,538.15
其他非流动负债		-	-
非流动负债合计		91,663,615.95	55,497,531.67
负债合计		1,272,553,621.96	1,192,246,356.78
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）	七、53	423,600,000.00	423,600,000.00
其他权益工具		-	-
其中：优先股		-	-
永续债		-	-
资本公积	七、55	2,488,586,578.79	2,487,295,700.22
减：库存股		30,020,576.71	30,020,576.71
其他综合收益	七、57	-10,198,764.41	-8,241,372.69
专项储备		-	-
盈余公积	七、59	156,644,590.06	152,803,980.38
一般风险准备		-	-
未分配利润	七、60	729,584,279.73	953,606,714.68
归属于母公司所有者权益（或股东权益）合计		3,758,196,107.46	3,979,044,445.88
少数股东权益		-11,250,301.48	-5,664,044.10
所有者权益（或股东权益）合计		3,746,945,805.98	3,973,380,401.78
负债和所有者权益（或股东权益）总计		5,019,499,427.94	5,165,626,758.56

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：喻燕梅

母公司资产负债表

2025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	2025年12月31日	2024年12月31日
流动资产：			
货币资金		1,525,363,536.20	1,479,739,380.66
交易性金融资产		268,315,742.45	688,592,298.58
衍生金融资产			
应收票据		-	1,632,394.95
应收账款	十九、1	257,323,963.19	142,289,980.60
应收款项融资			
预付款项		470,129,663.58	334,013,421.09
其他应收款	十九、2	735,468,067.87	817,665,825.13
其中：应收利息			
应收股利			
存货		234,396,499.77	153,782,503.58
其中：数据资源			
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		70,558,637.22	58,051,179.10
流动资产合计		3,561,556,110.28	3,675,766,983.69
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	十九、3	464,092,583.79	464,844,163.63
其他权益工具投资		-	-
其他非流动金融资产		7,000,000.00	-
投资性房地产		-	-
固定资产		679,030,922.83	583,721,203.39
在建工程		405,761,061.09	522,164,813.66
生产性生物资产		-	-
油气资产		-	-
使用权资产		-	1,561,036.81
无形资产		40,545,553.92	42,250,130.66
其中：数据资源		-	-
开发支出		68,114,434.83	26,230,745.51
其中：数据资源		-	-
商誉		-	-
长期待摊费用		153,627.21	1,075,390.89
递延所得税资产		56,909,232.41	19,354,076.82
其他非流动资产		6,508,987.95	15,062,487.23
非流动资产合计		1,728,116,404.03	1,676,264,048.60
资产总计		5,289,672,514.31	5,352,031,032.29
流动负债：			

短期借款		417,193,813.06	325,251,548.66
交易性金融负债			
衍生金融负债			
应付票据		153,552,843.10	218,994,945.00
应付账款		91,033,810.96	123,297,419.48
预收款项		-	313,300.00
合同负债		101,383,005.22	51,683,801.20
应付职工薪酬		29,695,033.41	25,410,968.19
应交税费		2,561,984.01	4,012,519.44
其他应付款		345,975,631.03	333,107,261.21
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		-	1,640,520.02
其他流动负债		1,125,977.61	1,537,863.05
流动负债合计		1,142,522,098.40	1,085,250,146.25
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		83,058,922.97	47,166,040.00
递延所得税负债		-	-
其他非流动负债		-	-
非流动负债合计		83,058,922.97	47,166,040.00
负债合计		1,225,581,021.37	1,132,416,186.25
所有者权益（或股东权益）：			
实收资本（或股本）		423,600,000.00	423,600,000.00
其他权益工具		-	-
其中：优先股		-	-
永续债		-	-
资本公积		2,577,983,113.05	2,576,692,234.48
减：库存股		30,020,576.71	30,020,576.71
其他综合收益		-	-
专项储备		-	-
盈余公积		156,644,590.06	152,803,980.38
未分配利润		935,884,366.54	1,096,539,207.89
所有者权益（或股东权益）合计		4,064,091,492.94	4,219,614,846.04
负债和所有者权益（或股东权益）总计		5,289,672,514.31	5,352,031,032.29

公司负责人：丁兆梅

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：喻燕

合并利润表

2025 年 1—12 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2025 年度	2024 年度
一、营业总收入		998,144,952.02	1,094,382,336.85
其中：营业收入	七、61	998,144,952.02	1,094,382,336.85
利息收入		-	-
已赚保费		-	-
手续费及佣金收入		-	-
二、营业总成本		923,789,392.55	1,006,585,170.23
其中：营业成本	七、61	203,595,463.36	181,511,412.22
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	9,970,620.90	7,910,228.78
销售费用	七、63	359,230,759.20	431,089,814.91
管理费用	七、64	97,058,090.21	80,468,747.88
研发费用	七、65	302,705,012.35	327,724,906.96
财务费用	七、66	-48,770,553.47	-22,119,940.52
其中：利息费用		9,781,566.85	12,403,269.02
利息收入		53,050,928.95	36,416,228.90
加：其他收益	七、67	33,924,260.17	20,267,889.31
投资收益（损失以“—”号填列）	七、68	477,465.87	13,815,175.53
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		-751,579.84	-2,686,598.40
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	-167,003,663.92	239,856,212.20
信用减值损失（损失以“-”号填列）	七、71	-2,573,927.90	1,810,843.07
资产减值损失（损失以“-”号填列）	七、72	-5,406,404.61	-14,813,594.43
资产处置收益（损失以“—”号填列）	七、73	1,887.15	-301,236.61
三、营业利润（亏损以“—”号填列）		-66,224,823.77	348,432,455.69
加：营业外收入	七、74	2,897,450.29	7,588,498.18
减：营业外支出	七、75	985,463.93	6,322,077.17

四、利润总额（亏损总额以“－”号填列）		-64,312,837.41	349,698,876.70
减：所得税费用	七、76	-33,765,083.27	33,801,654.40
五、净利润（净亏损以“－”号填列）		-30,547,754.14	315,897,222.30
（一）按经营持续性分类			
1.持续经营净利润（净亏损以“－”号填列）		-30,547,754.14	315,897,222.30
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）		-24,961,496.76	325,390,295.30
2.少数股东损益（净亏损以“－”号填列）		-5,586,257.38	-9,493,073.00
六、其他综合收益的税后净额		-1,957,391.72	910,833.69
（一）归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额			
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			
（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			
（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		-32,505,145.86	316,808,055.99
（一）归属于母公司所有者的综合收益总额			
（二）归属于少数股东的综合收益总额			
八、每股收益：			
（一）基本每股收益(元/股)			
（二）稀释每股收益(元/股)			

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：丁兆梅

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：喻燕梅

母公司利润表

2025年1—12月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2025年度	2024年度
一、营业收入	十九、4	975,809,925.44	1,146,137,589.42
减：营业成本	十九、4	222,052,926.06	197,704,557.71
税金及附加		6,649,321.64	5,210,580.71
销售费用		313,791,144.87	397,672,805.72
管理费用		66,788,323.73	51,612,239.63
研发费用		250,449,123.83	340,321,395.22
财务费用		-29,436,951.23	-9,864,692.88
其中：利息费用		-	10,307,764.42
利息收入		-	20,773,655.37
加：其他收益		29,172,072.56	16,379,730.64
投资收益（损失以“-”号填列）	十九、5	-24,294.83	12,688,129.10
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		-751,579.84	-2,686,598.40
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）		-169,884,018.25	218,592,298.58
信用减值损失（损失以“-”号填列）		-476,393.34	570,094.69
资产减值损失（损失以“-”号填列）		-3,636,485.80	-3,692,658.47
资产处置收益（损失以“-”号填列）		1,887.15	-
二、营业利润（亏损以“-”号填列）		668,804.03	408,018,297.85
加：营业外收入		2,729,043.16	7,521,245.83
减：营业外支出		965,872.97	6,314,957.44
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）		2,431,974.22	409,224,586.24
减：所得税费用		-35,974,122.62	20,309,419.18
四、净利润（净亏损以“-”号填列）		38,406,096.84	388,915,167.06
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）		38,406,096.84	388,915,167.06
（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		38,406,096.84	388,915,167.06
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：喻燕梅

合并现金流量表
2025 年 1—12 月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2025年度	2024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		1,115,440,951.67	1,169,003,551.67
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		16,575,008.64	16,557,417.07
收到其他与经营活动有关的现金	七、78	156,201,919.11	105,921,407.02
经营活动现金流入小计		1,288,217,879.42	1,291,482,375.76
购买商品、接受劳务支付的现金		327,967,913.52	169,507,856.83
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		257,972,487.79	262,619,402.77
支付的各项税费		37,682,759.41	55,241,446.03
支付其他与经营活动有关的现金	七、78	574,081,272.56	561,158,075.22
经营活动现金流出小计		1,197,704,433.28	1,048,526,780.85
经营活动产生的现金流量净额		90,513,446.14	242,955,594.91
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		645,990,532.43	1,578,000,000.00
取得投资收益收到的现金		41,191,997.20	20,554,005.38
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		300,256.65	98,995.00
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		687,482,786.28	1,598,653,000.38
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		105,273,826.78	128,180,390.42
投资支付的现金		450,820,000.00	1,200,015,133.84
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	600,000.00	-
投资活动现金流出小计		556,693,826.78	1,328,195,524.26
投资活动产生的现金流量净额		130,788,959.50	270,457,476.12
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		-	-
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金		-	-
取得借款收到的现金		493,146,000.00	385,000,000.00

收到其他与筹资活动有关的现金	七、78	408,000,000.00	271,393,025.01
筹资活动现金流入小计		901,146,000.00	656,393,025.01
偿还债务支付的现金		385,100,000.00	326,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		199,070,599.61	98,135,971.80
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	217,026,470.00	318,056,546.71
筹资活动现金流出小计		801,197,069.61	742,692,518.51
筹资活动产生的现金流量净额		99,948,930.39	-86,299,493.50
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-726,383.54	66,510.81
五、现金及现金等价物净增加额		320,524,952.49	427,180,088.34
加：期初现金及现金等价物余额		2,057,244,246.52	1,630,064,158.18
六、期末现金及现金等价物余额		2,377,769,199.01	2,057,244,246.52

公司负责人：丁兆梅

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：喻燕

母公司现金流量表
2025年1—12月

单位：元 币种：人民币

项目	附注	2025年度	2024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		921,299,648.87	1,136,879,425.26
收到的税费返还		-	-
收到其他与经营活动有关的现金		278,155,651.69	432,461,835.31
经营活动现金流入小计		1,199,455,300.56	1,569,341,260.57
购买商品、接受劳务支付的现金		212,320,014.11	298,436,966.25
支付给职工及为职工支付的现金		171,025,447.87	168,845,049.56
支付的各项税费		32,941,570.74	50,125,662.12
支付其他与经营活动有关的现金		767,970,801.00	905,177,819.38
经营活动现金流出小计		1,184,257,833.72	1,422,585,497.31
经营活动产生的现金流量净额		15,197,466.84	146,755,763.26
二、投资活动产生的现金流量：			
收回投资收到的现金		502,990,532.43	1,074,000,000.00
取得投资收益收到的现金		40,658,755.12	18,324,181.17

处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额		95,239.79	98,995.00
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		-	9,468,297.79
投资活动现金流入小计		543,744,527.34	1,101,891,473.96
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金		78,079,720.61	80,536,772.60
投资支付的现金		297,720,000.00	831,015,133.84
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		600,000.00	18,180,000.00
投资活动现金流出小计		376,399,720.61	929,731,906.44
投资活动产生的现金流量净额		167,344,806.73	172,159,567.52
三、筹资活动产生的现金流量：			
吸收投资收到的现金		-	-
取得借款收到的现金		426,096,000.00	345,000,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金		267,000,000.00	-
筹资活动现金流入小计		693,096,000.00	345,000,000.00
偿还债务支付的现金		335,050,000.00	326,500,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金		195,431,364.25	97,908,694.01
支付其他与筹资活动有关的现金		52,026,470.00	147,921,725.01
筹资活动现金流出小计		582,507,834.25	572,330,419.02
筹资活动产生的现金流量净额		110,588,165.75	-227,330,419.02
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		-2,082,456.58	603,754.91
五、现金及现金等价物净增加额		291,047,982.74	92,188,666.67
加：期初现金及现金等价物余额		1,208,740,798.14	1,116,552,131.47
六、期末现金及现金等价物余额		1,499,788,780.88	1,208,740,798.14

公司负责人：丁兆梅

主管会计工作负责人：高岚

会计机构负责人：喻燕

合并所有者权益变动表
2025年1—12月

单位：元 币种：人民币

项目	2025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	423,600,000.00	-	-	-	2,487,295,700.22	30,020,576.71	8,241,372.69	-	152,803,980.38	-	953,606,714.68	3,979,044,445.88	5,664,044.10	3,973,380,401.78	
加：会计政策变更	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
前期差错更正	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
二、本年期初余额	423,600,000.00	-	-	-	2,487,295,700.22	30,020,576.71	8,241,372.69	-	152,803,980.38	-	953,606,714.68	3,979,044,445.88	5,664,044.10	3,973,380,401.78	
三、本期增减变动金额 (减少以“—”号填列)	-	-	-	-	1,290,878.57	-	1,957,391.72	-	3,840,609.68	-	224,022,434.95	220,848,338.42	5,586,257.38	226,434,595.80	
(一) 综合收益总额	-	-	-	-	-	-	1,957,391.72	-	-	-	24,961,496.76	26,918,888.48	5,586,257.38	32,505,145.86	
(二) 所有者投入和减少资本	-	-	-	-	1,290,878.57	-	-	-	-	-	-	1,290,878.57	-	1,290,878.57	

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

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	-	-	-	-	1,290,878.57	-	-	-	-	-	-	1,290,878.57	-	1,290,878.57
4. 其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
(三) 利润分配	-	-	-	-	-	-	-	3,840,609.68	-	199,060,938.19	-	195,220,328.51	-	195,220,328.51
1. 提取盈余公积	-	-	-	-	-	-	-	3,840,609.68	-	3,840,609.68	-	-	-	-
2. 提取一般风险准备	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
3. 对所有者(或股东)的分配	-	-	-	-	-	-	-	-	-	195,220,328.51	-	195,220,328.51	-	195,220,328.51
4. 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)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

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	-	-	-	2,488,586,578.79	30,020,576.71	10,198,764.41	-	156,644,590.06	-	729,584,279.73	-	3,758,196,107.46	11,250,301.48	3,746,945,805.98

项目	2024 年度													
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计
	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		
优先股		永续债	其他											
一、上年年末余额	423,600,000.00	-	-	-	2,485,318,082.86	-	-	113,912,463.67	-	756,916,092.57	-	3,770,594,432.72	3,829,028.90	3,774,423,461.62
加：会计政策变更	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

前期 差错更正	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
二、本年期 初余额	423,600, 000.00	-	-	-	2,485,31 8,082.86	-	9,152,2 06.38	-	113,912,4 63.67	-	756,91 6,092.5 7	3,770,59 4,432.72	3,829,02 8.90	3,774,423 ,461.62	
三、本期增 减变动金额 (减少以 “-”号填 列)	-	-	-	-	1,977,61 7.36	30,020,5 76.71	910,83 3.69	-	38,891,51 6.71	-	196,69 0,622.1 1	208,450, 013.16	-	198,956,9 40.16	
(一) 综合 收益总额	-	-	-	-	-	-	910,83 3.69	-	-	-	325,39 0,295.3 0	326,301, 128.99	-	316,808,0 55.99	
(二) 所有 者投入和减 少资本	-	-	-	-	1,977,61 7.36	30,020,5 76.71	-	-	-	-	-	-	-	-	
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	-	-	-	-	1,977,61 7.36	-	-	-	-	-	-	1,977,61 7.36	-	1,977,617 .36	
4. 其他	-	-	-	-	-	30,020,5 76.71	-	-	-	-	-	-	-	-	
(三) 利润 分配	-	-	-	-	-	-	-	-	38,891,51 6.71	-	128,69 9,673.1 9	89,808,1 56.48	-	89,808,15 6.48	

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

1. 提取盈余公积	-	-	-	-	-	-	-	-	38,891,516.71	-	-	-	-	-	-
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

四、本期期末余额	423,600,000.00	-	-	-	2,487,295,700.22	30,020,576.71	8,241,372.69	-	152,803,980.38	-	953,606,714.68	3,979,044,445.88	-5,664,044.10	3,973,380,401.78
----------	----------------	---	---	---	------------------	---------------	--------------	---	----------------	---	----------------	------------------	---------------	------------------

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：喻燕梅

母公司所有者权益变动表

2025年1—12月

单位：元 币种：人民币

项目	2025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	423,600,000.00	-	-	-	2,576,692,234.48	30,020,576.71	-	-	152,803,980.38	1,096,539,207.89	4,219,614,846.04
加：会计政策变更	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
前期差错更正	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
二、本年期初余额	423,600,000.00	-	-	-	2,576,692,234.48	30,020,576.71	-	-	152,803,980.38	1,096,539,207.89	4,219,614,846.04
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	-	-	-	-	1,290,878.57	-	-	-	3,840,609.68	-160,654,841.35	-155,523,353.10
（一）综合收益总额	-	-	-	-	-	-	-	-	-	38,406,096.84	38,406,096.84

(二) 所有者投入和减少资本	-	-	-	-	1,290,878.57	-	-	-	-	-	1,290,878.57
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	-	-	-	-	1,290,878.57	-	-	-	-	-	1,290,878.57
4. 其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
(三) 利润分配	-	-	-	-	-	-	-	-	3,840,609.68	-199,060,938.19	-
1. 提取盈余公积	-	-	-	-	-	-	-	-	3,840,609.68	-3,840,609.68	-
2. 对所有者(或股东)的分配	-	-	-	-	-	-	-	-	-	195,220,328.51	-
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

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	-	-	-	2,577,983,113.05	30,020,576.71	-	-	156,644,590.06	935,884,366.54	4,064,091,492.94

项目	2024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	423,600,000.00	-	-	-	2,574,714,617.12	-	-	-	113,912,463.67	836,323,714.02	3,948,550,794.81
加：会计政策变更	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025年年度报告

前期 差错更正	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
二、本年期初余额	423,600,000.00	-	-	-	2,574,714,617.12	-	-	-	113,912,463.67	836,323,714.02	3,948,550,794.81
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）	-	-	-	-	1,977,617.36	30,020,576.71	-	-	38,891,516.71	260,215,493.87	271,064,051.23
（一）综合收益总额	-	-	-	-	-	-	-	-	-	388,915,167.06	388,915,167.06
（二）所有者投入和减少资本	-	-	-	-	1,977,617.36	30,020,576.71	-	-	-	-	-28,042,959.35
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	-	-	-	-	1,977,617.36	-	-	-	-	-	1,977,617.36
4. 其他	-	-	-	-	-	30,020,576.71	-	-	-	-	-30,020,576.71
（三）利润分配	-	-	-	-	-	-	-	-	38,891,516.71	-128,699,673.19	-89,808,156.48
1. 提取盈余公积	-	-	-	-	-	-	-	-	38,891,516.71	-38,891,516.71	-

2. 对所有 所有者（或 股东）的 分配	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-89,808,156.48	-89,808,156.48
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

四川汇宇制药股份有限公司2025 年年度报告

(六) 其他	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
四、本期期末余额	423,600,000.00	-	-	-	2,576,692,234.48	30,020,576.71	-	-	152,803,980.38	1,096,539,207.89	4,219,614,846.04

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：喻燕梅

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80,060,275股；无限售条件的流通股份A股343,539,725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等医药制剂产品的研发、生产和销售。本财务报表业经公司2026年4月23日第二届第二十五次董事会批准对外报出。

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、固定资产折旧、在建工程、无形资产、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

本公司及境内子公司采用人民币为记账本位币，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、重要性标准确定方法和选择依据

√适用 □不适用

项目	重要性标准
重要的单项计提坏账准备的其他应收款	单项金额超过资产总额0.50%
重要的账龄超过1年的预付款项	单项金额超过资产总额0.50%
重要的在建工程项目	单项金额超过资产总额0.50%
重要的账龄超过1年的应付账款	单项金额超过资产总额0.50%

重要的账龄超过1年的其他应付款	单项金额超过资产总额0.50%
重要的账龄超过1年或逾期的预收款项	单项金额超过资产总额0.50%
重要的账龄超过1年的合同负债	单项金额超过资产总额0.50%
合同负债账面价值发生重大变动	单项金额超过资产总额0.50%
重要的投资活动现金流量	单项金额超过资产总额0.50%
重要的境外经营实体	资产总额超过总资产15%
重要的资本化研发项目、外购研发项目	单项金额超过资产总额0.50%
重要的子公司、非全资子公司	资产总额超过总资产15%
重要的合营企业、联营企业	单项长期股权投资账面价值超过集团净资产15%

6、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。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

√适用 □不适用

1. 控制的判断

拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其可变回报金额的，认定为控制。

2. 合并财务报表的编制方法

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。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

□适用 √不适用

9、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。

10、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。

11、金融工具

√适用 □不适用

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。

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）。

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。

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。

5. 金融工具减值

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。

对于租赁应收款、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。

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。

12、应收票据

适用 不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

适用 不适用

组合类别	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
应收票据——银行承兑汇票组合	票据性质	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

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

适用 不适用

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准

适用 不适用

13、应收账款

适用 不适用

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

适用 不适用

组合类别	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预期信用损失率对照表，计算预期信用损失

组合类别	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
应收账款——合并范围内关联方款项组合	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整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法√适用 不适用

应收账款、其他应收款的账龄自款项实际发生的月份起算。

账龄	应收账款 预期信用损失率 (%)	其他应收款 预期信用损失率 (%)
1年以内 (含, 下同)	5.00	5.00
1-2年	10.00	10.00
2-3年	50.00	50.00
3年以上	100.00	100.00

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准√适用 不适用

对信用风险与组合信用风险显著不同的应收款项，公司按单项计提预期信用损失。

14、应收款项融资 适用 不适用**15、其他应收款**√适用 不适用**按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据**√适用 不适用

组合类别	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——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，编制其他应收款账龄与预期信用损失率对照表，计算预期信用损失

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法√适用 不适用

账龄	应收账款 预期信用损失率 (%)	其他应收款 预期信用损失率 (%)
1年以内 (含, 下同)	5.00	5.00
1-2年	10.00	10.00
2-3年	50.00	50.00
3年以上	100.00	100.00

按照单项计提坏账准备的单项计提判断标准√适用 不适用

对信用风险与组合信用风险显著不同的应收款项，公司按单项计提预期信用损失。

16、存货

√适用 □不适用

存货类别、发出计价方法、盘存制度、低值易耗品和包装物的摊销方法

√适用 □不适用

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。

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。

3. 存货的盘存制度

存货的盘存制度为永续盘存制。

4. 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。

存货跌价准备的确认标准和计提方法

√适用 □不适用

资产负债表日，存货采用成本与可变现净值孰低计量，按照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。

按照组合计提存货跌价准备的组合类别及确定依据、不同类别存货可变现净值的确定依据

√适用 □不适用

组合类别	确定组合的依据	存货可变现净值的确定依据
库存商品——有效期组合	剩余有效期	基于有效期确定存货可变现净值

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) 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。

基于库龄确认存货可变现净值的各库龄组合可变现净值的计算方法和确定依据

□适用 √不适用

17、合同资产

√适用 □不适用

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。

按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

□适用 √不适用

基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

□适用 √不适用

按照单项计提坏账准备的认定单项计提判断标准

□适用 √不适用

18、持有待售的非流动资产或处置组

□适用 √不适用

划分为持有待售的非流动资产或处置组的确认标准和会计处理方法

□适用 √不适用

终止经营的认定标准和列报方法

□适用 √不适用

19、长期股权投资

√适用 □不适用

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。

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。

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。

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) 是否属于“一揽子交易”的判断原则

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权的，公司结合分步交易的各个步骤的交易协议条款、分别取得的处置对价、出售股权的对象、处置方式、处置时点等信息来判断分步交易是否属于“一揽子交易”。各项交易的条款、条件以及经济影响符合以下一种或多种情况，通常表明多次交易事项属于“一揽子交易”：

- 1) 这些交易是同时或者在考虑了彼此影响的情况下订立的；
- 2) 这些交易整体才能达成一项完整的商业结果；
- 3) 一项交易的发生取决于其他至少一项交易的发生；
- 4) 一项交易单独看是不经济的，但是和其他交易一并考虑时是经济的。

(2) 不属于“一揽子交易”的会计处理

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

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。

(3) 属于“一揽子交易”的会计处理

1) 个别财务报表

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长期股权投资账面价值之间的差额，在个别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。

2) 合并财务报表

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。

20、投资性房地产

不适用

21、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

22、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。

类别	在建工程结转为固定资产的标准和时点
房屋及建筑物	在建工程达到预定可使用状态时
机械设备、电子仪器	自建无需通过国家 GMP 认证的在建工程，经安装调试后达到设计要求或合同规定的标准后确认结转固定资产；对于外购或自建需通过国家 GMP 认证构成独立生产线的机器设备、电子仪器等在建工程，在取得 GMP 认证后结转为固定资产

23、借款费用

适用 不适用

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。

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。

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。

24、生物资产

适用 不适用

25、油气资产

适用 不适用

26、无形资产

(1). 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序

适用 不适用

1. 无形资产包括土地使用权、药品注册批件及软件等，按成本进行初始计量。

2. 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。具体如下：

项 目	使用寿命及其确定依据	摊销方法
土地使用权	40年、50年，源自法定使用权利	直线法摊销
药品注册批件	3年、5年，预计使用期限	直线法摊销
软件	3年，预计使用期限	直线法摊销

(2). 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

√适用 □不适用

(1) 人员人工费用

人员人工费用包括公司研发人员的工资薪金、基本养老保险费、基本医疗保险费、失业保险费、工伤保险费、生育保险费和住房公积金，以及外聘研发人员的劳务费用。

研发人员同时服务于多个研究开发项目的，人工费用的确认依据公司管理部门提供的各研究开发项目研发人员的工时记录，在不同研究开发项目间按比例分配。

直接从事研发活动的人员、外聘研发人员同时从事非研发活动的，公司根据研发人员在不同岗位的工时记录，将其实际发生的人员人工费用，按实际工时占比等合理方法在研发费用和生产经营费用间分配。

(2) 直接投入费用

直接投入费用是指公司为实施研究开发活动而实际发生的相关支出。

包括：1) 直接消耗的材料、燃料和动力费用； 2) 用于研究开发活动的仪器、设备的运行维护、调整、检验、检测、维修等费用。

(3) 折旧费用

折旧费用是指用于研究开发活动的仪器、设备和在用建筑物的折旧费。

用于研发活动的仪器、设备及在用建筑物，同时又用于非研发活动的，对该类仪器、设备、在用建筑物使用情况做必要记录，并将其实际发生的折旧费按实际工时和使用面积等因素，采用合理方法在研发费用和生产经营费用间分配。

(4) 无形资产摊销费用

无形资产摊销费用是指用于研究开发活动的软件、知识产权、非专利技术（专有技术、许可证、设计和计算方法等）的摊销费用。

(5) 试验费用

试验费用主要包括药品及医疗器械研制的临床试验费。

(6) 委托外部研究开发费用

委托外部研究开发费用是指公司委托境内外其他机构或个人进行研究开发活动所发生的费用（研究开发活动成果为公司所拥有，且与公司的主要经营业务紧密相关）。

(7) 其他费用

其他费用是指上述费用之外与研究开发活动直接相关的其他费用，包括技术图书资料费、资料翻译费、专家咨询费、高新科技研发保险费，研发成果的检索、论证、评审、鉴定、验收费用，知识产权的申请费、注册费、代理费，会议费、差旅费、通讯费等。

4. 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。

5. 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 备案以后的支出于以资本化；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于以资本化，不需要临床审批的自取得伦理委员会意见以后的支出于以资本化；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。

27、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。

28、长期待摊费用

√适用 □不适用

长期待摊费用核算已经支出，摊销期限在 1 年以上（不含 1 年）的各项费用。长期待摊费用按实际发生额入账，在受益期或规定的期限内分期平均摊销。如果长期待摊的费用项目不能使以后会计期间受益则将尚未摊销的该项目的摊余价值全部转入当期损益。

29、合同负债

√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。

30、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。

31、预计负债

适用 不适用

32、股份支付

适用 不适用

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。

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。

33、优先股、永续债等其他金融工具

适用 不适用

34、收入

(1). 按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

适用 不适用

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。

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。

(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。

(2). 同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法

适用 不适用

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。

35、合同成本

√适用 □不适用

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。

36、政府补助

√适用 □不适用

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。

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。

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。

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。

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。

37、租赁

√适用 □不适用

作为承租方对短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理的判断依据和会计处理方法

√适用 □不适用

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) 承租人为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

在租赁期开始日，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。

作为出租方的租赁分类标准和会计处理方法

√适用 □不适用

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。

38、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。

5. 同时满足下列条件时，公司将递延所得税资产及递延所得税负债以抵销后的净额列示：(1) 拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利；(2) 递延所得税资产和递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产和递延所得税负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债或是同时取得资产、清偿债务。

39、其他重要的会计政策和会计估计

适用 不适用

40、重要会计政策和会计估计的变更

详见“重要事项”的“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”

41、2025年起首次执行新会计准则或准则解释等涉及调整首次执行当年年初的财务报表

适用 不适用

42、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	23%、22%、21%、20%、19%、13%、6%、3%、1%、0%
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；从租计征的，按租金收入的 12%计缴	1.2%、12%
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%、24%、23%、21%、15%、12.5%

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%
四川汇宇药物研究有限公司	15%
四川汇宇悦迎医药科技有限公司	20%
海玥药业（四川）有限公司	20%
广西悦迎生物科技有限公司	20%
四川汇宇悦迎致美生物科技有限责任公司	20%
成都百泽兴医药科技有限公司	20%
上海汇宇海玥生物医药科技有限公司	20%

四川百泽兴生物技术有限公司	20%
四川汇辰昕药业有限公司	20%
四川汇宇悦迎臻研医药科技有限公司	20%
Seacross Europe Unipessoal LDA	21%
SEACROSS PHARMA (EUROPE) LIMITED	12.5%
Seacross Pharma USA, Inc.	21%
SEACROSS PHARMA (ITALY) S.I.L	24%
Seacross Pharma (Europe) B.V	23%
Seacross Pharma (Europe) SAS.	25%
Seacross Pharmaceuticals Ltd	25%
Seacross Pharma GmbH i.Gr.	25%
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GR202451002753），本公司被认定为高新技术企业，自2024年至2027年适用15%的所得税优惠税率。

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GR202351002492），本公司子公司四川汇宇海玥医药科技有限公司被认定为高新技术企业，自2023年至2026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。子公司四川汇宇药物研究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。

根据《财政部、税务总局关于实施小微企业和个体工商户所得税优惠政策的公告》（公告2023年第6号），对小型微利企业年应纳税所得额不超过100万元的部分，减按25%计入应纳税所得额，按20%的税率缴纳企业所得税；对年应纳税所得额超过100万元但不超过300万元的部分，减按25%计入应纳税所得额，按20%的税率缴纳企业所得税。四川汇宇悦迎医药科技有限公司、海玥药业（四川）有限公司、广西悦迎生物科技有限公司、四川汇宇悦迎致美生物科技有限责任公司、成都百泽兴医药科技有限公司、上海汇宇海玥生物医药科技有限公司、四川百泽兴生物技术有限公司、四川汇辰昕药业有限公司及四川汇宇悦迎臻研医药科技有限公司符合前述规定。

3、 其他

□适用 √不适用

七、合并财务报表项目注释

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	35,140.99	18,669.99
银行存款	2,377,665,357.49	2,208,868,131.60

其他货币资金	25,764,117.40	119,357,627.45
存放财务公司存款		
合计	2,403,464,615.88	2,328,244,429.04
其中：存放在境外的款项总额	52,641,841.00	46,597,015.89

其他说明

截至 2025 年 12 月 31 日，因使用受到限制不作为现金及现金等价物的货币资金共计 25,695,416.87 元。

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	指定理由和依据
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	278,427,742.45	688,592,298.58	/
其中：			
理财产品	207,758,381.44	373,550,000.00	/
股权投资	70,669,361.01	315,042,298.58	/
指定以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			
其中：			
合计	278,427,742.45	688,592,298.58	/

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

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
银行承兑票据	0	1,632,394.95
合计	0	1,632,394.95

(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

单位：元 币种：人民币

项目	期末终止确认金额	期末未终止确认金额
银行承兑票据	4,835,264.70	0
合计	4,835,264.70	0

[注]该等银行承兑汇票的承兑人是具有较高信用的商业银行，由其承兑的银行承兑汇票到期不获支付的可能性较低，故公司将已背书或贴现的该等银行承兑汇票予以终止确认。但如果该等票据到期不获支付，依据《票据法》之规定，公司仍将对持票人承担连带责任。

(4). 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：										
按组合计提坏账准备						1,632,394.95	100.00			1,632,394.95
其中：										
银行承兑汇票						1,632,394.95	100.00			1,632,394.95
合计		/		/		1,632,394.95	/		/	1,632,394.95

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

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

□适用 √不适用

(5). 坏账准备的情况

□适用 √不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明：

无。

(6). 本期实际核销的应收票据情况

□适用 √不适用

其中重要的应收票据核销情况：

□适用 √不适用

应收票据核销说明：

□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	期初账面余额
1年以内(含1年)	95,731,719.98	56,181,872.77
1年以内小计	95,731,719.98	56,181,872.77
1至2年	1,525,444.18	555,706.77
2至3年	25,024.34	84,365.35
合计	97,282,188.50	56,821,944.89

(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：										
按组合计提坏账准备	97,282,188.50	10.00	4,951,642.52	5.09	92,330,545.98	56,821,944.89	10.00	2,906,846.90	5.12	53,915,097.99
其中：										
按组合计提坏账准备	97,282,188.50	10.00	4,951,642.52	5.09	92,330,545.98	56,821,944.89	10.00	2,906,846.90	5.12	53,915,097.99
合计	97,282,188.50	/	4,951,642.52	/	92,330,545.98	56,821,944.89	/	2,906,846.90	/	53,915,097.99

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：按组合计提坏账准备

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例(%)
1年以内	95,731,719.98	4,786,585.96	5
1-2年	1,525,444.18	152,544.39	10
2-3年	25,024.34	12,512.17	50
合计	97,282,188.50	4,951,642.52	5.09

按组合计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：

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	2,906,846.90	1,974,308.95			70,486.67	4,951,642.52
合计	2,906,846.90	1,974,308.95			70,486.67	4,951,642.52

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

其他变动系境外子公司期初期末汇率变动影响

(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

应收账款核销说明：

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和合同资产情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
Mawdsley-Brooks & Co Ltd	21,959,932.69		21,959,932.69	22.57	1,098,092.87
国药控股股份有限公司	20,739,005.97		20,739,005.97	21.32	1,036,950.30
华润医药控股有限公司	6,586,252.84		6,586,252.84	6.77	329,312.64
Sun Pharmaceuticals Germany GmbH	5,600,692.11		5,600,692.11	5.76	280,034.61
GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O.	4,864,998.75		4,864,998.75	5.00	243,249.94
合计	59,750,882.36		59,750,882.36	61.42	2,987,640.36

其他说明

无。

其他说明：

适用 不适用

6、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). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的合同资产账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(4). 本期合同资产计提坏账准备情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(5). 本期实际核销的合同资产情况

适用 不适用

其中重要的合同资产核销情况

适用 不适用

合同资产核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

7、应收款项融资

(1). 应收款项融资分类列示

适用 不适用

(2). 期末公司已质押的应收款项融资

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款项融资

适用 不适用

(4). 按坏账计提方法分类披露适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收款项融资账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用**(5). 坏账准备的情况**适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(6). 本期实际核销的应收款项融资情况适用 不适用

其中重要的应收款项融资核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用**(7). 应收款项融资本期增减变动及公允价值变动情况：**适用 不适用**(8). 其他说明：**适用 不适用**8、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	19,639,625.99	83.57	14,810,746.77	74.3
1至2年	858,871.52	3.65	2,902,711.71	14.56
2至3年	860,219.28	3.66	2,191,363.50	10.99
3年以上	2,142,741.83	9.12	29,760.37	0.15
合计	23,501,458.62	100	19,934,582.35	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：

无。

(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：元 币种：人民币

单位名称	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例(%)
深圳市简一生物科技有限公司	2,388,170.78	10.16
Fermion Oy	2,052,618.11	8.73
国网四川省电力公司	1,899,560.53	8.08
成都四平软件有限公司	995,920.09	4.24
成都恒伟康医疗科技有限公司	989,429.04	4.21
合计	8,325,698.55	35.42

其他说明：

无。

其他说明

适用 不适用**9、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
应收利息		
应收股利		
其他应收款	2,332,351.91	2,529,110.22
合计	2,332,351.91	2,529,110.22

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). 按坏账计提方法分类披露**适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用**(4). 按预期信用损失一般模型计提坏账准备**适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收利息账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(5). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(6). 本期实际核销的应收利息情况

适用 不适用

其中重要的应收利息核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

应收股利

(7). 应收股利

适用 不适用

(8). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

适用 不适用

(9). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

(10). 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收股利账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(11). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(12). 本期实际核销的应收股利情况

适用 不适用

其中重要的应收股利核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

其他应收款

(13). 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	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	1,558,555.46	1,201,454.83
1 年以内小计	1,558,555.46	1,201,454.83
1 至 2 年	570,891.09	1,174,892.37
2 至 3 年	675,844.38	660,650.00
3 年以上	11,764,940.00	11,129,558.75
合计	14,570,230.93	14,166,555.95

(14). 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	12,779,271.19	12,766,759.65
备用金	384,555.57	349,520.00
其他	1,406,404.17	1,050,276.30
合计	14,570,230.93	14,166,555.95

(15). 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)	
2025年1月1日余额	60,072.74	117,489.24	11,459,883.75	11,637,445.73
2025年1月1日余额在 本期				
--转入第二阶段	-28,544.56	28,544.56		
--转入第三阶段		-67,584.44	67,584.44	
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	45576.02	-21351.07	575394	599618.95
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动	823.52	-9.18		814.34
2025年12月31日余额	77,927.72	57,089.11	12,102,862.19	12,237,879.02

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
无。

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

(16). 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	134,000.00	-				134,000.00
按组合计提坏账准备	11,503,445.73	599,618.95			814.34	12,103,879.02
合计	11,637,445.73	599,618.95	-	-	814.34	12,237,879.02

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

适用 不适用

其他说明

无。

(17). 本期实际核销的其他应收款情况

适用 不适用

其中重要的其他应收款核销情况：

适用 不适用

其他应收款核销说明：

适用 不适用

(18). 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	期末余额	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备期末余额
重庆凯林制药有限公司	10,000,000.00	68.63	保证金	3年以上	10,000,000.00
成都天府国际生物城管 理办公室	970,640.00	6.66	保证金	3年以上	970,640.00
北京友谊宾馆有限公司	639,900.00	4.39	保证金	3年以上	639,900.00
北京索译咨询有限公司	600,000.00	4.12	保证金	2-3年	300,000.00
Agenzia Italiana Del Farmaco	457,551.04	3.14	其他	1年以内	22,877.55
合计	12,668,091.04	86.94	/	/	11,933,417.55

(19). 因资金集中管理而列报于其他应收款

□适用 √不适用

其他说明:

□适用 √不适用

10、 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	93,444,299.83	1,986,800.60	91,457,499.23	66,590,456.24	1,212,913.19	65,377,543.05
库存商品	110,943,083.78	5,063,696.08	105,879,387.70	60,184,330.67	4,236,917.52	55,947,413.15
在产品	28,588,477.55		28,588,477.55	20,612,695.65		20,612,695.65
低值易耗品	15,233,871.30		15,233,871.30	14,604,469.11		14,604,469.11
发出商品	1,722,532.97		1,722,532.97	2,644,081.50		2,644,081.50
委托加工物资	1,693,710.61		1,693,710.61	732,885.33		732,885.33
合同履约成本	19,178,971.59		19,178,971.59			
合计	270,804,947.63	7,050,496.68	263,754,450.95	165,368,918.50	5,449,830.71	159,919,087.79

(2). 确认为存货的数据资源

□适用 √不适用

(3). 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	
原材料	1,212,913.19	1,986,800.60		1,212,913.19		1,986,800.60
库存商品	4,236,917.52	3,419,604.01		3,552,937.50	-960,112.05	5,063,696.08
合计	5,449,830.71	5,406,404.61		4,765,850.69	-960,112.05	7,050,496.68

本期转回或转销存货跌价准备的原因

√适用 □不适用

项 目	转回存货跌价准备的原因	转销存货跌价准备的原因
原材料	无	本期将已计提存货跌价准备的存货报废
库存商品	无	本期将已计提存货跌价准备的存货售出

按组合计提存货跌价准备

适用 不适用

按组合计提存货跌价准备的计提标准

适用 不适用

详见本财务报表附注三(十二)5之说明

(4). 存货期末余额含有的借款费用资本化金额及其计算标准和依据

适用 不适用

(5). 合同履约成本本期摊销金额的说明

适用 不适用

项 目	期初数	本期增加	本期摊销	本期计提减值	期末数
CDMO 项目		19,178,971.59			19,178,971.59
小 计		19,178,971.59			19,178,971.59

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

一年内到期的债权投资

适用 不适用

一年内到期的其他债权投资

适用 不适用

一年内到期的非流动资产的其他说明

无。

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	101,691,974.78	83,562,397.70
预交企业所得税	7,140,982.04	4,149,203.22
在途资金	0.00	1,865,885.34
预交其他税金	3,647.94	3,730.78
合计	108,836,604.76	89,581,217.04

其他说明

无。

14、 债权投资

(1). 债权投资情况

适用 不适用

债权投资减值准备本期变动情况

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

各阶段划分依据和减值准备计提比例：

无。

对本期发生损失准备变动的债权投资账面余额显著变动的情况说明：

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

(4). 本期实际的核销债权投资情况

适用 不适用

其中重要的债权投资情况核销情况

适用 不适用

债权投资的核销说明：

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

其他债权投资减值准备本期变动情况

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

各阶段划分依据和减值准备计提比例：

无。

对本期发生损失准备变动的其他债权投资账面余额显著变动的情况说明：

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

(4). 本期实际核销的其他债权投资情况

适用 不适用

其中重要的其他债权投资情况核销情况

适用 不适用

其他债权投资的核销说明：

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). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

(3). 按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的长期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

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(5). 本期实际核销的长期应收款情况

适用 不适用

其中重要的长期应收款核销情况

适用 不适用

长期应收款核销说明：

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

17、 长期股权投资

(1). 长期股权投资情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

被投资单位	期初余额（账面价值）	本期增减变动								期末余额（账面价值）	减值准备
		追加	减少	权益法下确认的投资损益	其他综合	其他权	宣告发放现金	计提减	其他		

		投 资	投 资		合 收 益 调 整	益 变 动	股 利 或 利 润	值 准 备			期 末 余 额
一、合营企业											
小计											
二、联营企业											
福 建 南 方 制 药 股 份 有 限 公 司	89,664,618. 91			-611,080.79						89,053,538.12	
小计	89,664,618. 91	-	-	-611,080.79	-	-	-	-	-	89,053,538.12	
合计	89,664,618. 91	-	-	- 611,080.79	-	-	-	-	-	89,053,538.12	

(2). 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明
无。

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

适用 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

适用 不适用

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). 本期存在终止确认的情况说明

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

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
基金投资	85,842,482.78	76,074,128.45
合计	85,842,482.78	76,074,128.45

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	1,058,707,612.04	986,203,573.79
固定资产清理		
合计	1,058,707,612.04	986,203,573.79

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	机械设备	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	654,985,766.67	392,453,253.04	229,251,292.07	9,764,238.34	16,562,481.40	1,303,017,031.52
2.本期增加金额	89,120,253.57	64,685,099.51	12,333,649.12	1,286,500.06	4,145,026.23	171,570,528.49
(1) 购置			673,138.37	1,286,500.06	531,174.38	2,490,812.81
(2) 在建工程转入	89,120,253.57	64,685,099.51	11,660,510.75		3,607,550.60	169,073,414.43
(3) 外币报表折算差额					6,301.25	6,301.25
3.本期减少金额	10,826,074.00	2,112,501.37	1,772,720.87		25,292.55	14,736,588.79
(1) 处置或报废		2,112,501.37	1,772,720.87		25,292.55	3,910,514.79
2) 其他	10,826,074.00					10,826,074.00
4.期末余额	733,279,946.24	455,025,851.18	239,812,220.32	11,050,738.40	20,682,215.08	1,459,850,971.22
二、累计折旧						
1.期初余额	72,260,772.40	140,283,964.11	91,958,521.58	5,009,160.43	7,301,039.21	316,813,457.73
2.本期增加金额	25,360,448.69	31,173,702.68	27,585,328.74	1,298,437.28	2,023,091.22	87,441,008.61
(1) 计提	25,360,448.69	31,173,702.68	27,585,328.74	1,298,437.28	2,017,521.67	87,435,439.06
(2) 外币报表折算差额					5,569.55	5,569.55
3.本期减少金额		1,983,605.27	1,112,227.96		15,273.93	3,111,107.16

(1)) 处置或 报废		1,983,605.27	1,112,227.9 6		15,273.93	3,111,107.1 6
4.期 末余额	97,621,221.09	169,474,061.52	118,431,62 2.36	6,307,59 7.71	9,308,856.5 0	401,143,35 9.18
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						
4.期 末余额						
四、账面价值						
1.期 末账面价 值	635,658,725.15	285,551,789.66	121,380,59 7.96	4,743,14 0.69	11,373,358. 58	1,058,707,6 12.04
2.期 初账面价 值	582,724,994.27	252,169,288.93	137,292,77 0.49	4,755,07 7.91	9,261,442.1 9	986,203,57 3.79

(2). 暂时闲置的固定资产情况

□适用 √不适用

(3). 通过经营租赁租出的固定资产

□适用 √不适用

(4). 未办妥产权证书的固定资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
房屋及建筑物	439,749,785.13	正在办理中
小 计	439,749,785.13	

(5). 固定资产的减值测试情况

□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	414,468,666.22	528,714,584.02
工程物资		
合计	414,468,666.22	528,714,584.02

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（二期）	217,392,075.20		217,392,075.20	174,632,666.77		174,632,666.77
泽宇药业高端绿色药物产业延链项目	177,156,507.03		177,156,507.03	256,062,856.53		256,062,856.53
泽宇药业高端制剂项目一期	8,316,011.52		8,316,011.52	88,741,459.09		88,741,459.09
汇宇创新药物研究院建设项目	8,475,408.78		8,475,408.78	4,975,337.91		4,975,337.91
其他	3,128,663.69		3,128,663.69	4,302,263.72		4,302,263.72
合计	414,468,666.22		414,468,666.22	528,714,584.02		528,714,584.02

(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 (二 期)	35, 941 .00 万 元	174, 632, 666. 77	49,5 48,6 65.7 3	6,78 9,25 7.30	0.00	217, 392, 075. 20	117.53	117.53				募 集 资 金
泽宇 药业 高 端 绿 色 药 物 产 业 延 链 项 目	31, 561 .00 万 元	256, 062, 856. 53	22,8 35,5 93.9 0	75,8 40,7 87.1 2	25,90 1,156 .28	177, 156, 507. 03	81.43	81.43				募 集 资 金、 自 筹 资 金
泽宇 药业 高 端 制 剂 项 目 一 期	44, 125 .68 万 元	88,7 41,4 59.0 9	1,28 6,10 7.34	81,7 11,5 54.9 1	0.00	8,31 6,01 1.52	40.20	40.20				自 筹 资 金
汇宇 创 新 药 物 研 究 院 建 设 项 目	40, 790 .50 万 元	4,97 5,33 7.91	3,52 3,87 6.18	23,8 05.3 1	0.00	8,47 5,40 8.78	89.87	89.87				募 集 资 金
其他		4,30 2,26 3.72	3,53 4,40 9.76	4,70 8,00 9.79	0.00	3,12 8,66 3.69						自 筹 资 金
合计		528, 714, 584. 02	80,7 28,6 52.9 1	169, 073, 414. 43	25,90 1,156 .28	414, 468, 666. 22	/	/			/	/

(3). 本期计提在建工程减值准备情况

□适用 √不适用

(4). 在建工程的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

工程物资

(5). 工程物资情况

适用 不适用

23、 生产性生物资产

(1). 采用成本计量模式的生产性生物资产

适用 不适用

(2). 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

适用 不适用

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

适用 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

适用 不适用

(3). 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

(1). 油气资产情况

适用 不适用

(2). 油气资产的减值测试情况

适用 不适用

其他说明：

无。

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

□适用 √不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

□适用 √不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

□适用 √不适用

其他说明：

无。

25、 使用权资产

(1). 使用权资产情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1.期初余额	7,413,264.59	7,413,264.59
2.本期增加金额		
3.本期减少金额	7,413,264.59	7,413,264.59
处置	7,413,264.59	7,413,264.59
4.期末余额	0.00	0.00
二、累计折旧		
1.期初余额	5,852,227.78	5,852,227.78
2.本期增加金额	1,561,036.81	1,561,036.81
(1) 计提	1,561,036.81	1,561,036.81
3.本期减少金额	7,413,264.59	7,413,264.59
(1) 处置	7,413,264.59	7,413,264.59
4.期末余额	0.00	0.00
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	0.00	0.00
2.期初账面价值	1,561,036.81	1,561,036.81

(2). 使用权资产的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无。

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

适用 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

适用 不适用

其他说明：

无。

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	药品注册批件	软件	合计
一、账面原值				
1.期初余额	67,128,825.49	39,804,411.17	6,799,687.02	113,732,923.68
2.本期增加金额	-	1,525,472.13	256,008.42	1,781,480.55
(1) 购置			256,008.42	256,008.42
(2) 外币报表折算差额		1,525,472.13		1,525,472.13
3.本期减少金额				
(1) 处置				
4.期末余额	67,128,825.49	41,329,883.30	7,055,695.44	115,514,404.23
二、累计摊销				
1.期初余额	9,219,361.89	39,804,411.17	4,142,667.52	53,166,440.58
2.本期增加金额	1,326,532.07	1,525,472.13	1,086,186.10	3,938,190.30
(1) 计提	1,326,532.07		1,086,186.10	2,412,718.17
(2) 外币报表折算差额		1,525,472.13		1,525,472.13
3.本期减少金额				
(1) 处置				
4.期末余额	10,545,893.96	41,329,883.30	5,228,853.62	57,104,630.88
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	56,582,931.53		1,826,841.82	58,409,773.35
2.期初账面价值	57,909,463.60		2,657,019.50	60,566,483.10

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是0

(2). 确认为无形资产的数据资源

适用 不适用

(3). 未办妥产权证书的土地使用权情况

适用 不适用

(3). 无形资产的减值测试情况

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

27、 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

资产组或资产组组合发生变化

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

(4). 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

适用 不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

适用 不适用

(5). 业绩承诺及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

28、 长期待摊费用

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	本期摊销金额	其他减少金额	期末余额
装修费	1,075,390.89		921,763.68		153,627.21
合计	1,075,390.89		921,763.68		153,627.21

其他说明：

无。

29、 递延所得税资产/ 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	期末余额		期初余额	
	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
未实现内部交易损益	24,024,178.01	3,603,626.70	34,099,579.54	5,114,936.92
可弥补亏损	115,766,771.69	17,365,526.39	99,947,854.90	14,992,575.83
政府补助	83,058,922.97	12,458,838.45	47,166,040.00	7,074,906.00
资产减值准备	17,436,570.25	2,615,485.54	16,011,166.54	2,401,674.99
税法与会计期间确认收入差异	9,689,024.36	1,453,353.65	9,832,752.21	1,474,912.83
未开票费用	178,335,900.00	26,750,385.00	191,183,387.98	28,677,508.20
租赁负债	0.00	0.00	1,640,520.02	246,078.00
等待期的股权激励费用	6,569,453.37	985,418.01	5,278,574.80	791,786.22
合计	434,880,820.65	65,232,633.74	405,159,875.99	60,774,378.99

(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
固定资产一次性扣除	20,870,378.67	3,130,556.80	21,875,806.48	3,281,370.97
使用权资产折旧与租金差异	0.00	0.00	1,561,036.81	234,155.52

交易性金融资产公允价值变动	39,428,757.66	8,798,561.93	244,666,427.03	39,307,376.90
合计	60,299,136.33	11,929,118.73	268,103,270.32	42,822,903.39

(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

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额		期初余额	
	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额	递延所得税资产和负债互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债余额
递延所得税资产	4,719,774.63	60,512,859.11	36,305,365.24	24,469,013.75
递延所得税负债	4,719,774.63	7,209,344.10	36,305,365.24	6,517,538.15

(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	293,581,511.71	184,081,616.24
可抵扣暂时性差异	84,612,322.81	57,208,756.51
合计	378,193,834.52	241,290,372.75

(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
2025年	-	8,484,340.20	
2026年	257,562.60	284,407.91	
2027年	159,203.41	727,762.07	
2028年	20,001,653.88	20,317,870.84	
2029年	123,119,753.46	125,009,215.90	
2030年	95,957,990.01		
无到期年限	54,085,348.35	29,258,019.32	
合计	293,581,511.71	184,081,616.24	/

其他说明：

√适用 □不适用

子公司 Seacross Pharmaceuticals Limited、SEACROSS PHARMA (EUROPE) LIMITED、Seacross Pharma GmbH i.Gr.、Seacross Europe Unipessoal LDA 的可抵扣亏损无到期年限限制。

30、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
预付工程设备款	12,263,273.41		12,263,273.41	27,246,305.70		27,246,305.70
合计	12,263,273.41		12,263,273.41	27,246,305.70		27,246,305.70

其他说明：

无。

31、所有权或使用权受限资产

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况
货币资金	25,695,416.87	25,695,416.87	质押、冻结	合同纠纷冻结4,917,428.21元，银行承兑汇票保证金2,455,284.31元，信用证保证金18,300,000.00元，ETC保证金3,700.00元，四川泽宇药业有限公司一分公司银行账户因工商异常冻结19,004.35元	271,000,182.52	271,000,182.52	质押、冻结	定期存单质押152,000,000.00元，ETC保证金3,700.00元，票据保证金等118,996,482.52元，
应收票据								
存货								
其中：数据资源								
固定资产					85,262,782.67	51,681,573.67	抵押	短期借款抵押
无形资产			质押	因短期借款质押第73449100号商标权				
其中：数据资源								

合计	25,695,416.87	25,695,416.87	/	/	356,262,965.19	322,681,756.19	/	/

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
信用借款	452,046,000.00	300,000,000.00
票据贴现借款	129,000,000.00	215,000,000.00
质押及抵押借款	0.00	55,000,000.00
质押及保证借款	3,000,000.00	
保证借款	18,000,000.00	10,000,000.00
应计利息	1,188,042.51	280,993.09
合计	603,234,042.51	580,280,993.09

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

其他说明：

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

单位：元 币种：人民币

种类	期末余额	期初余额
银行承兑汇票	24,552,843.10	3,994,945.00
合计	24,552,843.10	3,994,945.00

本期末已到期未支付的应付票据总额为0 元。到期未付的原因是无。

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
工程设备款	73,578,238.20	139,596,580.20
材料款	44,617,196.14	52,532,559.55
其他	3,390,000.00	909,254.28
合计	121,585,434.34	193,038,394.03

(2). 账龄超过1年或逾期的重要应付账款

□适用 √不适用

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

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额
预收租金	69,276.71	386,694.50
合计	69,276.71	386,694.50

(2). 账龄超过1年的重要预收款项

□适用 √不适用

(3). 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

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	25,485,201.82	35,809,772.84
授权费	42,318,242.10	13,336,792.50
技术服务款	39,017,616.12	5,183,207.55
合计	106,821,060.04	54,329,772.89

(2). 账龄超过1年的重要合同负债

□适用 √不适用

(3). 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

单位：元 币种：人民币

项目	变动金额	变动原因
货款	-10,324,571.02	产品降价，预付款减少

授权费	28,981,449.60	海外新项目预收款
技术服务款	33,834,408.57	海外新项目预收款
合计	18,656,878.58	/

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	38,746,221.35	252,137,481.65	248,201,519.41	42,682,183.59
二、离职后福利-设定提存计划	169,260.00	13,200,119.29	13,128,773.78	240,605.51
三、辞退福利		60,000.00	60,000.00	
四、一年内到期的其他福利				
合计	38,915,481.35	265,397,600.94	261,390,293.19	42,922,789.10

(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	38,511,978.99	230,793,207.12	227,199,708.60	42,105,477.51
二、职工福利费		6,404,932.12	6,404,932.12	
三、社会保险费	51,364.66	8,096,186.60	7,804,673.98	342,877.28
其中：医疗保险费	49,877.91	6,848,323.15	6,849,113.05	49,088.01
工伤保险费	1,486.75	427,035.13	427,245.63	1,276.25
生育保险费		1,672.09	1,672.09	
其他		819,156.23	526,643.21	292,513.02
四、住房公积金	32,955.93	5,666,256.50	5,673,697.59	25,514.84
五、工会经费和职工教育经费	149,921.77	1,176,899.31	1,118,507.12	208,313.96
六、短期带薪缺勤				
七、短期利润分享计划				
合计	38,746,221.35	252,137,481.65	248,201,519.41	42,682,183.59

(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	162,704.14	12,749,913.03	12,678,275.90	234,341.27
2、失业保险费	6,555.86	450,206.26	450,497.88	6,264.24
3、企业年金缴费				
合计	169,260.00	13,200,119.29	13,128,773.78	240,605.51

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	1,660,581.74	3,928,077.44
代扣代缴个人所得税	1,322,237.59	1,942,424.78
企业所得税	460,271.58	237,710.18
城市维护建设税	96,102.17	115,015.26
印花税	58,561.22	81,362.99
教育费附加	57,661.30	69,009.15
地方教育附加	38,440.87	46,006.10
残疾人保障基金	123.46	123.46
合计	3,693,979.93	6,419,729.36

其他说明：

无。

41、 其他应付款**(1). 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
应付利息		
应付股利		
其他应付款	276,659,075.24	256,190,338.90
合计	276,659,075.24	256,190,338.90

其他说明：

适用 不适用**(2). 应付利息**

分类列示

适用 不适用

逾期的重要应付利息：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用**(3). 应付股利**

分类列示

适用 不适用**(4). 其他应付款**

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	187,769,588.30	192,243,893.33
押金保证金	51,990,993.92	43,650,138.77
关联方资金拆借及利息	21,110,266.67	8,800,000.00
其他	15,788,226.35	11,496,306.80
合计	276,659,075.24	256,190,338.90

账龄超过1年或逾期的重要其他应付款

适用 不适用

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年内到期的租赁负债	0.00	1,640,520.02
合计	0.00	1,640,520.02

其他说明：

无。

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	1,351,505.04	1,551,955.97
合计	1,351,505.04	1,551,955.97

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

适用 不适用

46、 应付债券

(1). 应付债券

适用 不适用

(2). 应付债券的具体情况：（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). 可转换公司债券的说明

适用 不适用

转股权会计处理及判断依据

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：无。

47、 租赁负债

适用 不适用

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	48,979,993.52	43,695,370.00	8,221,091.67	84,454,271.85	需要验收/未摊销完毕
合计	48,979,993.52	43,695,370.00	8,221,091.67	84,454,271.85	/

其他说明：

适用 不适用

52、 其他非流动负债

适用 不适用

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	424,600,000.00						424,600,000.00

其他说明：

无。

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）	2,482,259,624.36			2,482,259,624.36
其他资本公积	5,036,075.86	1,290,878.57		6,326,954.43
合计	2,487,295,700.22	1,290,878.57		2,488,586,578.79

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

2025年度公司资本公积变动数为1,290,878.57元，其变动明细如下：公司分别于2020年8月、2023年6月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1,290,878.57元，增加资本公积1,290,878.57元，股份支付情况详见本财务报表附注十二之说明。

56、 库存股

√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
库存股	30,020,576.71			30,020,576.71
合计	30,020,576.71			30,020,576.71

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

无。

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：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益								
其中：重新计量设定受益计划变动额								
权益法下不能转损益的其他综合收益								
其他权益工								

具投资公允价值变动								
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	- 8,241,372.69	- 1,957,391.72				- 1,957,391.72		- 10,198,764.41
其中：权益法下可转损益的其他综合收益								
其他债权投资公允价值变动								
金融资产重分类计入其他综合收益的金额								
其他债权投资信用减值准备								
现金流量套期储备								
外币财务报表折算差额	- 8,241,372.69	- 1,957,391.72	-	-	-	- 1,957,391.72	-	- 10,198,764.41
其他综合收益合计	- 8,241,372.69	- 1,957,391.72	-	-	-	- 1,957,391.72	-	- 10,198,764.41

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	152,803,980.38	3,840,609.68		156,644,590.06
任意盈余公积				
储备基金				
企业发展基金				
其他				
合计	152,803,980.38	3,840,609.68	-	156,644,590.06

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 10%计提法定盈余公积 3,840,609.68 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	953,606,714.68	756,916,092.57
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	953,606,714.68	756,916,092.57
加：本期归属于母公司所有者的净利润	-24,961,496.76	325,390,295.30
减：提取法定盈余公积	3,840,609.68	38,891,516.71
提取任意盈余公积		
提取一般风险准备		
应付普通股股利	195,220,328.51	89,808,156.48
转作股本的普通股股利		
期末未分配利润	729,584,279.73	953,606,714.68

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	988,458,764.86	200,528,753.42	1,085,371,370.59	180,629,738.40
其他业务	9,686,187.16	3,066,709.94	9,010,966.26	881,673.82
合计	998,144,952.02	203,595,463.36	1,094,382,336.85	181,511,412.22

(2). 营业收入、营业成本的分解信息

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计	
	营业收入	营业成本
商品类型		
药品销售	963,007,183.84	179,078,746.24
技术服务	25,451,581.02	21,450,007.18
其他	9,686,187.16	3,066,709.94
按经营地分类		
境内	782,054,713.19	129,266,144.14
境外	216,090,238.83	74,329,319.22
市场或客户类型		
合同类型		
按商品转让的时间分类		
在某一时点确认收入	993,681,817.32	203,299,715.56
在某一时段内确认收入	4,463,134.70	295,747.80
按合同期限分类		
按销售渠道分类		
合计	998,144,952.02	203,595,463.36

其他说明

□适用 √不适用

(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

(5). 重大合同变更或重大交易价格调整

□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
消费税		
房产税	5,944,901.88	3,658,384.96
土地使用税	1,524,834.30	1,344,516.17
城市维护建设税	1,005,435.10	1,073,740.49
教育费附加	602,862.21	687,536.44
印花税	490,319.26	682,329.84
地方教育附加	401,908.15	458,355.90
其他	360.00	5,364.98
合计	9,970,620.90	7,910,228.78

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	274,743,406.22	357,644,008.15
职工薪酬	41,752,031.00	42,440,376.39
药品注册证书年费	22,716,436.04	13,368,615.67
差旅及业务招待费	7,309,258.70	8,227,225.92
宣传费	4,495,805.80	1,266,467.47
其他	8,213,821.44	8,143,121.31
合计	359,230,759.20	431,089,814.91

其他说明：

无。

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	37,528,818.20	35,903,416.46
折旧摊销费	26,704,641.42	15,660,114.46
物料消耗及损失	3,745,507.42	4,771,456.32
差旅及业务招待费	11,395,195.38	6,485,344.08
中介服务费	7,318,661.40	5,182,843.70
办公费	2,361,136.46	2,780,472.20
环保费	1,135,301.99	1,023,003.54
其他	6,868,827.94	8,662,097.12
合计	97,058,090.21	80,468,747.88

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	113,761,814.97	131,708,640.57
研发物料费	93,167,913.71	80,317,461.25
折旧摊销费	29,201,531.25	27,248,004.88
委外服务费	28,876,895.52	46,165,583.22
临床费	20,561,392.41	11,061,479.82
其他	17,135,464.49	31,223,737.22
合计	302,705,012.35	327,724,906.96

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
利息费用	9,781,566.85	12,403,269.02

汇兑损益	-6,293,423.94	781,539.97
减：利息收入	53,050,928.95	36,416,228.90
手续费支出及其他	792,232.57	1,111,479.39
合计	-48,770,553.47	-22,119,940.52

其他说明：

无。

67、其他收益

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

按性质分类	本期发生额	上期发生额
与收益相关的政府补助	25,158,576.68	14,916,884.93
与资产相关的政府补助	8,221,091.67	4,009,934.10
代扣个人所得税手续费返还	320,991.82	373,685.67
增值税进项加计扣除	223,600.00	967,384.61
合计	33,924,260.17	20,267,889.31

其他说明：

无。

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	-751,579.84	-2,686,598.40
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	1,229,045.71	16,501,773.93
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	477,465.87	13,815,175.53

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	-169,772,018.25	218,592,298.58
其中：衍生金融工具产生的公允价值变动收益	-169,772,018.25	218,592,298.58

交易性金融负债		
按公允价值计量的投资性房地产		
其他非流动金融资产	2,768,354.33	21,263,913.62
其中：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	2,768,354.33	21,263,913.62
合计	-167,003,663.92	239,856,212.20

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
应收票据坏账损失		
应收账款坏账损失	-1,989,678.97	36,768.96
其他应收款坏账损失	-584,248.93	1,774,074.11
债权投资减值损失		
其他债权投资减值损失		
长期应收款坏账损失		
财务担保相关减值损失		
合计	-2,573,927.90	1,810,843.07

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、合同资产减值损失		
二、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-5,406,404.61	-6,072,478.94
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、开发支出减值损失		-8,741,115.49
合计	-5,406,404.61	-14,813,594.43

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
资产处置收益	1,887.15	-301,236.61
合计	1,887.15	-301,236.61

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
非流动资产处置利得合计			
其中：固定资产处置利得			
无形资产处置利得			
非货币性资产交换利得			
接受捐赠			
政府补助		5,000,000.00	
罚款及违约金	2,526,309.19	2,529,859.98	2,526,309.19
其他	371,141.10	58,638.20	371,141.10
合计	2,897,450.29	7,588,498.18	2,897,450.29

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			
其中：固定资产处置损失			
无形资产处置损失			
非货币性资产交换损失			
违约金支出	29,985.60	5,000,000.00	29,985.60
非流动资产报废损失支出	162,834.69	861,077.66	162,834.69
对外捐赠	634,211.81	230,497.84	634,211.81
税收滞纳金	58,395.83	200,501.66	58,395.83
其他	100,036.00	30,000.01	100,036.00
合计	985,463.93	6,322,077.17	985,463.93

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	1,586,956.14	3,490,482.56

递延所得税费用	-35,352,039.41	30,311,171.84
合计	-33,765,083.27	33,801,654.40

(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	-64,312,837.41
按法定/适用税率计算的所得税费用	-9,646,925.61
子公司适用不同税率的影响	70,614.31
调整以前期间所得税的影响	1,516,341.87
非应税收入的影响	241,249.17
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	343,920.15
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	
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	9,946,073.97
加计扣除影响	-36,236,357.13
所得税费用	-33,765,083.27

其他说明：

□适用 √不适用

77、 其他综合收益

√适用 □不适用

详见附注七 57 之其他综合收益。

78、 现金流量表项目**(1). 与经营活动有关的现金**

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
政府补助款	69,572,696.68	48,917,430.40
存款利息收入	53,050,928.95	36,416,228.90
经营活动保证金	22,253,931.50	20,093,140.20
其他	11,324,361.98	494,607.52
合计	156,201,919.11	105,921,407.02

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

无。

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	519,738,614.26	549,630,587.01
经营性受限资金	21,576,172.80	3,584,395.00
经营活动保证金	12,216,068.94	5,420,410.96
捐赠支出	734,211.81	260,497.84

其他	19,816,204.75	2,262,184.41
合计	574,081,272.56	561,158,075.22

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

无。

(2). 与投资活动有关的现金

收到的重要的投资活动有关的现金

适用 不适用

支付的重要的投资活动有关的现金

适用 不适用

收到的其他与投资活动有关的现金

适用 不适用

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
手续费	600,000.00	
合计	600,000.00	

支付的其他与投资活动有关的现金说明：

无。

(3). 与筹资活动有关的现金

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
收回融资性受限货币资金	267,000,000.00	
票据贴现款	129,000,000.00	262,593,025.01
关联方拆借款	12,000,000.00	8,800,000.00
合计	408,000,000.00	271,393,025.01

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：

无。

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
融资性质的票据解付	215,000,000.00	170,000,000.00
租赁负债	2,026,470.00	3,035,970.00
期末融资性受限货币资金		115,000,000.00
回股股份款		30,020,576.71
合计	217,026,470.00	318,056,546.71

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

无。

筹资活动产生的各项负债变动情况

适用 不适用

(4). 以净额列报现金流量的说明

适用 不适用

(5). 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响

□适用 √不适用

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	-30,547,754.14	315,897,222.30
加：资产减值准备	5,406,404.61	14,813,594.43
信用减值损失	2,573,927.90	-1,810,843.07
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	87,435,439.06	75,059,899.59
使用权资产摊销	1,561,036.81	2,515,736.93
无形资产摊销	2,412,718.17	2,261,992.82
长期待摊费用摊销	921,763.68	921,763.68
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）	-1,887.15	301,236.61
固定资产报废损失（收益以“-”号填列）	118,576.53	843,877.22
公允价值变动损失（收益以“-”号填列）	167,003,663.92	-239,856,212.20
财务费用（收益以“-”号填列）	4,206,892.91	13,302,626.07
投资损失（收益以“-”号填列）	-477,465.87	-13,815,175.53
递延所得税资产减少（增加以“-”号填列）	-36,043,845.36	29,337,709.28
递延所得税负债增加（减少以“-”号填列）	691,805.95	973,462.56
存货的减少（增加以“-”号填列）	-110,201,879.82	-12,876,292.81
经营性应收项目的减少（增加以“-”号填列）	-41,960,444.74	-20,265,210.39
经营性应付项目的增加（减少以“-”号填列）	36,123,615.11	73,372,590.06
其他	1,290,878.57	1,977,617.36
经营活动产生的现金流量净额	90,513,446.14	242,955,594.91
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	2,377,769,199.01	2,057,244,246.52
减：现金的期初余额	2,057,244,246.52	1,630,064,158.18
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	320,524,952.49	427,180,088.34

(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	2,377,769,199.01	2,057,244,246.52
其中：库存现金	35,140.99	18,669.99
可随时用于支付的银行存款	2,377,718,206.11	2,056,862,894.08
可随时用于支付的其他货币资金	15,851.91	362,682.45
可用于支付的存放中央银行款项		
存放同业款项		
拆放同业款项		
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	2,377,769,199.01	2,057,244,246.52
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	52,111,267.48	46,597,015.89

(5). 使用范围受限但仍作为现金和现金等价物列示的情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	理由
境外经营子公司账户	52,111,267.48	境外经营子公司受外汇管制的现金，子公司可以将其用于随时支付
合计	52,111,267.48	/

(6). 不属于现金及现金等价物的货币资金

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期末余额	期初余额	理由
定期存款		152,000,000.00	质押的定期存款，不能随时支付
ETC 保证金	3,700.00	3,700.00	冻结的 ETC 账户保证金，不能随时支付
银行承兑汇票保证金等	2,455,284.31	118,996,482.52	冻结的票据保证金等，不能随时支付
信用证保证金	18,300,000.00		冻结的信用证保证金，不能随时支付
活期存款	4,917,428.21		合同纠纷冻结，不能随时支付
四川泽宇药业有限公司一分公司活期存款	19,004.35		因工商异常冻结，不能随时支付
合计	25,695,416.87	271,000,182.52	/

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、 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			323,601,042.83
其中：美元	28,736,314.73	7.0288	201,981,808.97
欧元	6,718,868.97	8.2355	55,333,245.40
英镑	7,025,839.83	9.4346	66,285,988.46
应收账款			54,438,284.34
其中：美元	902,106.00	7.0288	6,340,722.65
欧元	2,796,567.97	8.2355	23,031,135.52
英镑	2,656,861.57	9.4346	25,066,426.17
其他应收款			1,116,467.84
其中：美元	2,462.20	7.0288	17,306.31
欧元	123,173.60	8.2355	1,014,396.18
英镑	8,984.52	9.4346	84,765.35
应付账款			13,155,347.29
其中：欧元	54,013.86	8.2355	444,831.14
英镑	1,347,223.64	9.4346	12,710,516.15
其他应付账款			6,627,868.34
其中：美元	296,879.68	7.0288	2,086,707.89
欧元	483,879.09	8.2355	3,984,986.25
英镑	58,950.48	9.4346	556,174.20

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

82、 租赁

(1). 作为承租人

适用 不适用

(1) 公司作为承租人

1) 使用权资产相关信息详见本财务报表附注五(一)13之说明。

2) 公司对短期租赁和低价值资产租赁的会计政策详见本财务报表附注三(二十七)之说明。

计入当期损益的短期租赁费用和低价值资产租赁费用金额如下：

项 目	本期数	上年同期数
短期租赁费用	2,582,640.56	753,657.93
合 计	2,582,640.56	753,657.93

3) 与租赁相关的当期损益及现金流

项 目	本期数	上年同期数
租赁负债的利息费用	22,649.98	117,817.07
与租赁相关的总现金流出	4,609,110.56	3,789,627.93

4) 租赁负债的到期期限分析和相应流动性风险管理详见本财务报表附注九(二)之说明。

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

适用 不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

适用 不适用

售后租回交易及判断依据

适用 不适用

与租赁相关的现金流出总额4,609,110.56(单位：元 币种：人民币)

(2). 作为出租人

作为出租人的经营租赁

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	租赁收入	其中:未计入租赁收款额的可变租赁付款额相关的收入
租赁收入	358,610.67	
合计	358,610.67	

作为出租人的融资租赁

适用 不适用

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

适用 不适用

未来五年未折现租赁收款额

适用 不适用

(3). 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

适用 不适用

其他说明

无。

83、 数据资源

适用 不适用

84、 其他

适用 不适用

八、研发支出

1、 按费用性质列示

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	120,736,361.01	135,372,280.31
研发物料费	98,067,546.62	120,715,482.43

折旧摊销费	30,471,138.28	27,864,876.79
委外服务费	73,816,311.26	11,161,659.14
其他	21,350,075.15	51,095,172.35
合计	344,441,432.32	346,209,471.02
其中：费用化研发支出	302,705,012.35	327,724,906.96
资本化研发支出	41,736,419.97	18,484,564.06

其他说明：

无。

2、符合资本化条件的研发项目开发支出

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
		内部开发支出	其他	确认为无形资产	转入当期损益	
FC181	18,430,076.20	9,685,054.25				28,115,130.45
GO086		9,627,567.26				9,627,567.26
HY-2002	8,741,115.49	-				8,741,115.49
AM161		7,097,648.90				7,097,648.90
SU083	7,273,328.98	8,314,242.35				15,587,571.33
PA023		7,011,907.21				7,011,907.21
合计	34,444,520.67	41,736,419.97				76,180,940.64

重要的资本化研发项目

适用 不适用

项目	研发进度	预计完成时间	预计经济利益产生方式	开始资本化的时点	具体依据
FC181	审评阶段	2028年	产品批量销售	2023年10月	BE备案
GO086	正式BE	2029年	产品批量销售	2025年6月	BE备案
AM161	已提交注册	2028年	产品批量销售	2025年4月	BE备案
SU083	审评阶段	2028年	产品批量销售	2024年5月	BE备案
PA023	正式BE	2027年	产品批量销售	2025年2月	BE备案

开发支出减值准备

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	减值测试情况
HY-2002	8,741,115.49			8,741,115.49	
合计	8,741,115.49			8,741,115.49	/

其他说明

无。

3、重要的外购在研项目

适用 不适用

九、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交易

□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

3、 反向购买

□适用 √不适用

4、 处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

□适用 √不适用

其他说明：

□适用 √不适用

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

□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	股权取得方式	股权取得时点	出资额	出资比例
四川汇辰昕药业有限公司	新设	2025/1/17	100.00 万元	100.00%
四川汇宇悦迎臻研医药科技有限公司	新设	2025/12/29	1,000.00 万元	100.00%

6、其他

□适用 √不适用

十、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

单位：万元 币种：人民币

子公司名称	主要经营地	注册资本	注册地	业务性质	持股比例(%)		取得方式
					直接	间接	
四川汇宇海玥医药科技有限公司	四川成都	10,000	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	200	四川成都	药业	100		设立
四川汇宇悦迎医药科技有限公司	四川成都	2,800	四川成都	药业	60.1		设立
四川汇宇药物研究有限公司	四川内江	9,888	四川内江	药业	100		设立
四川泽宇药业有限公司	四川内江	10,000	四川内江	药业	100		设立
海玥药业（四川）有限公司	四川内江	2,100	四川内江	药业	23.21	76.79	设立
四川汇宇药业科技有限公司	四川内江	2,000	四川内江	药业	100		设立
SEACROSS PHARMACEUTICALS LTD	英国伦敦	600万英镑	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	100欧元	爱尔兰都柏林	药业	100		非同一控制下企业合并
Seacross Pharma USA, Inc.	美国	5万美元	美国特拉华州	药业	100		设立
Seacross Europe Unipessoal LDA	葡萄牙	5000欧元	葡萄牙里斯本	药业	100		设立
成都百泽兴医药科技有限公司	四川成都	10	四川成都	药业		100	非同一控制下企业合并
四川汇宇悦迎致美生物科技有限责任公司	四川成都	100	四川成都	药业		60.1	设立
上海汇宇海玥医药科技有限公司	上海市	50	上海市	药业		100	设立
广西悦迎生物科技有限公司	广西南宁	200	广西南宁	药业		60.1	设立

四川百泽兴生物技术 有限公司	四川成都	500	四川成都	药业		100	设立
Seacross Pharma (Europe) B.V	荷兰	5000 欧元	荷兰阿姆斯特丹	药业		100	设立
Seacross Pharma (Europe) SAS.	法国	7500 欧元	法国巴黎	药业		100	设立
Seacross Pharma GmbH	德国法兰克福	2500 0 欧元	德国法兰克福	药业		100	设立
Seacross Pharma (Italy) S.R.L	意大利	1000 0 欧元	米兰	药业		100	设立
成都海玥医药科技 有限公司	四川成都	500	四川成都	药业	100		设立
四川汇辰昕药业有 限公司	四川内江	100	四川内江	药业	100		设立
四川汇宇悦迎臻研 医药科技有限公司	四川成都	1000	四川成都	药业		60.1	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

单位：元 币种：人民币

子公司名称	少数股东持股比例	本期归属于少数股东的损益	本期向少数股东宣告分派的股利	期末少数股东权益余额
汇宇悦迎	39.90%	-5,586,257.37		-11,250,301.47

子公司少数股东的持股比例不同于表决权比例的说明：

□适用 √不适用

其他说明：

□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

单位：元 币种：人民币

子公司名称	期末余额						期初余额					
	流动资产	非流动资产	资产合计	流动负债	非流动负债	负债合计	流动资产	非流动资产	资产合计	流动负债	非流动负债	负债合计

汇宇悦迎	25,349,097.60	11,741,239.66	37,090,337.26	61,775,531.32	0.00	61,775,531.32	13,137,155.71	16,178,747.70	29,315,903.41	37,849,175.67	3,256,648.46	41,105,824.13
------	---------------	---------------	---------------	---------------	------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------	--------------	---------------

子公司名称	本期发生额				上期发生额			
	营业收入	净利润	综合收益总额	经营活动现金流量	营业收入	净利润	综合收益总额	经营活动现金流量
汇宇悦迎	1,076,391.06	-12,895,273.34	-12,895,273.34	19,038,452.21	10,349,275.82	-21,523,673.03	-21,523,673.03	-14,787,490.08

其他说明：
无。

(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

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	13.0956		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：
公司是福建南方制药股份有限公司第三大股东并派驻了一位董事，对其生产经营活动等决策具有重大影响。

(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

(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

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
合营企业：		
投资账面价值合计		
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润		
--其他综合收益		
--综合收益总额		
联营企业：		
投资账面价值合计	89,053,538.12	89,664,618.91
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	-630,157.20	-2,513,929.66
--其他综合收益		
--综合收益总额	-630,157.20	-2,513,929.66

其他说明

无。

(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

十一、政府补助

1、报告期末按应收金额确认的政府补助

□适用 √不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

□适用 √不适用

2、涉及政府补助的负债项目

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

财务报表项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	48,979,993.52	43,695,370.00		8,221,091.67		84,454,271.85	与资产相关
合计	48,979,993.52	43,695,370.00		8,221,091.67		84,454,271.85	/

3、计入当期损益的政府补助

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

类型	本期发生额	上期发生额
与资产相关	8,221,091.67	4,009,934.10
与收益相关	25,877,326.68	19,916,884.93
其他		
合计	34,098,418.35	23,926,819.03

其他说明：

无。

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具的风险

适用 不适用

2、套期

(1). 公司开展套期业务进行风险管理

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

(2). 公司开展符合条件套期业务并应用套期会计

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

(3). 公司开展套期业务进行风险管理、预期能实现风险管理目标但未应用套期会计

适用 不适用

其他说明

适用 不适用

3、金融资产转移

(1). 转移方式分类

适用 不适用

(2). 因转移而终止确认的金融资产

□适用 √不适用

(3). 继续涉入的转移金融资产

□适用 √不适用

其他说明

□适用 √不适用

十三、 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	70,669,361.01	207,758,381.44	85,842,482.78	364,270,225.23
1.以公允价值计量且变动计入当期损益的金融资产	70,669,361.01	207,758,381.44	85,842,482.78	364,270,225.23
(1) 债务工具投资				
(2) 权益工具投资	70,669,361.01		85,842,482.78	156,511,843.79
(3) 衍生金融资产				
(4) 结构性存款				
(5) 理财产品		207,758,381.44		207,758,381.44
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	70,669,361.01	207,758,381.44	85,842,482.78	364,270,225.23
(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				
持续以公允价值计量的负债总额				
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

本公司持有的交易性金融资产中浙江同源康医药股份有限公司的股权为在活跃市场上交易的股票，本公司以其活跃市场报价确定其公允价值。

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

持有的交易性金融资产为净值型理财产品，净值型理财产品根据所观察市场的金融产品净值来计算公允价值。

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

对其他非流动金融资产中株洲市文周君喆创业投资合伙企业（有限合伙）和扬州文周瑞昕创业投资合伙企业的股权投资，将其股权投资穿透至各被投资项目，按最近融资价格法确定被投资项目价值，进而确定其整体价值，在整体资产价值超过合伙人出资额时，确认有收益可分配；根据合伙协议约定的普通合伙人与有限合伙人收益分配比例进行分配；以投资成本加分配收益确定股权投资公允价值。

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

本公司不以公允价值计量的金融资产和金融负债主要包括：货币资金、应收票据、应收账款、其他应收款、短期借款、应付票据、应付账款、其他应付款等，其账面价值与公允价值差异较小。

9、其他

适用 不适用

十四、 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

本企业子公司的情况详见附注

适用 不适用

详见本财务报表附注十之说明。

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

详见本财务报表附注十之说明。

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
北京厚鸿科技有限责任公司	受实际控制人丁兆控制
浙江同源康医药股份有限公司	实际控制人丁兆已于 2025 年 3 月卸任董事，关联关系将于 2026 年 3 月终止

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	获批的交易额度（如适用）	是否超过交易额度（如适用）	上期发生额
福建南方制药股份有限公司	材料款	24,240,942.45	25,000,000	否	13,748,061.25

出售商品/提供劳务情况表

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
浙江同源康医药股份有限公司	材料款	2,094,192.92	
浙江同源康医药股份有限公司	专项技术服务	198,113.21	3,235,849.07

福建南方制药股份有限公司	材料款	16,194.69	
--------------	-----	-----------	--

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
北京厚鸿科技有限责任公司	3,990,000.00	2024/9/27	2028/9/26	是
丁兆	10,000,000.00	2024/9/27	2028/9/26	是
北京厚鸿科技有限责任公司	10,000,000.00	2025/7/23	2029/7/21	否
丁兆	10,000,000.00	2025/7/23	2029/7/21	否

关联担保情况说明

适用 不适用

(5). 关联方资金拆借

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

关联方	拆借金额	起始日	到期日	说明
拆入				
北京厚鸿科技有限责任公司	10,000,000.00	2025/6/16	未约定	
北京厚鸿科技有限责任公司	2,000,000.00	2025/3/25	未约定	
北京厚鸿科技有限责任公司	8,400,000.00	2024/8/16	未约定	

北京厚鸿科技有限责任公司	400,000.00	2024/8/19	未约定	
--------------	------------	-----------	-----	--

(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	355.72	362.27

(8). 其他关联交易

√适用 □不适用

2025 年度，公司与实际控制人及控股股东丁兆、原公司监事王曙光与作为专业投资机构的上海文周投资管理有限公司合作，参与投资由上海文周投资管理有限公司作为普通合伙人、执行事务合伙人的扬州文周瑞昕创业投资合伙企业（有限合伙）（以下简称文周瑞昕），其中公司作为文周瑞昕的有限合伙人认缴出资人民币 700.00 万元；丁兆作为文周瑞昕的有限合伙人认缴出资人民币 100.00 万元；王曙光作为文周瑞昕的有限合伙人认缴出资人民币 493.00 万元。本次出资完成后公司及丁兆、王曙光分别持有文周瑞昕 20.44%、2.92%、14.40%的合伙份额。截至 2025 年末，公司已投资 700.00 万元。

2025 年度，公司拟与浙江同源康医药股份有限公司签署《关于同源康“TY-9591”产品的全国总代理协议》，浙江同源康医药股份有限公司将其“TY-9591”产品的全国总代理权(区域范围中国大陆地区，不包括港澳台及境外其他国家/地区的市场)授权给公司，里程碑首付款为 15,000 万元。

6、 应收、应付关联方等未结算项目情况

(1). 应收项目

□适用 √不适用

(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
应付票据	福建南方制药股份有限公司	5,903,697.50	
应付账款	福建南方制药股份有限公司	2,640,090.04	5,293,363.72
合同负债	福建南方制药股份有限公司	883.50	
合同负债	浙江同源康医药股份有限公司		462,264.15
其他应付款	北京厚鸿科技有限责任公司	21,110,266.67	8,943,405.00
其他流动负债	福建南方制药股份有限公司	26.50	
其他流动负债	浙江同源康医药股份有限公司		27,735.85

(3). 其他项目

□适用 √不适用

7、 关联方承诺

□适用 √不适用

8、其他

□适用 √不适用

十五、 股份支付

1、 各项权益工具

(1). 明细情况

√适用 □不适用

数量单位：股 金额单位：元 币种：人民币

授予对象类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额
管理人员					26,441	223,690.86	47,555	190,967.39
研发人员					44,915	379,980.90	360,298	1,605,472.95
生产人员					8,176	69,168.96		
合计					79,532	672,840.72	407,853	1,796,440.34

(2). 期末发行在外的股票期权或其他权益工具

√适用 □不适用

授予对象类别	期末发行在外的股票期权		期末发行在外的其他权益工具	
	行权价格的范围	合同剩余期限	行权价格的范围	合同剩余期限
管理人员	11.39-14.75	2020年授予的股票期权：第一期股票期权已解锁、第二期股票期权剩余等待期7个月； 2023年授予的股票期权：第一期股票期权剩余等待期18个月、第二期股票期权剩余等待期30个月。		
研发人员	11.39-14.75			
销售人员	11.39-14.75			
生产人员	11.39-14.75			

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
授予日权益工具公允价值的重要参数	Black-Scholes 模型确定
可行权权益工具数量的确定依据	就职情况、业绩条件及个人绩效考核情况
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	6,569,453.37

其他说明

无。

3、 以现金结算的股份支付情况

□适用 √不适用

4、 本期股份支付费用

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

授予对象类别	以权益结算的股份支付费用	以现金结算的股份支付费用
管理人员	233,811.88	
研发人员	755,205.29	
销售人员	125,184.56	
生产人员	176,676.84	
合计	1,290,878.57	

其他说明

无。

5、 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《2020 年激励计划》）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。”

根据公司 2022 年度股东大会审议通过的《2023 年限制性股票激励计划》第十三章、二规定：“激励对象合同到期，且不再续约的或主动辞职的，其已归属股票不作处理，已获授但尚未归属的限制性股票取消归属，并作废失效”。

鉴于 17 名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 407,853 份股票期权已作废。根据开元评估资产有限公司出具的评估报告，2020 年股票期权激励计划的第一期期权单价为 8.46 元，第二期为 8.93 元。根据 Black-Scholes 模型，2023 年限制性股票激励计划的第一期期权单价为 3.90 元，第二期期权单价为 4.13 元，本次期权注销合计影响总额为 1,796,440.34 元。

6、 其他

□适用 √不适用

十六、 承诺及或有事项**1、 重要承诺事项**

□适用 √不适用

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

十七、 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	84,292,024.40
经审议批准宣告发放的利润或股利	84,292,024.40

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

十八、 其他重要事项**1、 前期会计差错更正**

详见“重要事项”的“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”

2、 重要债务重组

□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

十九、 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	期初账面余额
1年以内（含1年）	225,471,617.34	127,924,050.37
1年以内小计	225,471,617.34	127,924,050.37
1至2年	33,838,959.03	16,238,467.40
2至3年	25,024.34	
合计	259,335,600.71	144,162,517.77

(1). 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：										
按组合计提坏账准备	259,335,600.71	100	2,011,637.52	0.78	257,323,963.19	144,162,517.77	100	1,872,537.17	1.3	142,289,980.60
其中：										
合计	259,335,600.71	/	2,011,637.52	/	257,323,963.19	144,162,517.77	/	1,872,537.17	/	142,289,980.60

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：采用组合计提坏账准备的应收账款

单位：元 币种：人民币

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例 (%)
账龄组合	38,639,949.64	2,011,637.52	5.21
合并范围内关联方款项组合	220,695,651.07		
合计	259,335,600.71	2,011,637.52	0.78

按组合计提坏账准备的说明：

□适用 √不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

□适用 √不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例无。

对本期发生损失准备变动的应收账款账面余额显著变动的情况说明：
适用 不适用

(2). 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	1,872,537.17	139,100.35				2,011,637.52
合计	1,872,537.17	139,100.35				2,011,637.52

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：
适用 不适用

其他说明无。

(3). 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

(4). 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例(%)	坏账准备期末余额
Seacross Pharma (Europe) Ltd	96,817,788.19		96,817,788.19	37.33	
Seacross Pharmaceuticals Limited	69,097,327.66		69,097,327.66	26.64	
成都海玥医药科技有限公司	37,951,554.41		37,951,554.41	14.63	
国药控股股份有限公司	15,177,837.81		15,177,837.81	5.85	758,891.89

四川汇宇海 玥医药科技 有限公司	10,941,423.65		10,941,423.65	4.22	
合计	229,985,931.72		229,985,931.72	88.67	758,891.89

其他说明

无。

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
应收利息		
应收股利		
其他应收款	735,468,067.87	817,665,825.13
合计	735,468,067.87	817,665,825.13

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). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收利息账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(4). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(5). 本期实际核销的应收利息情况

适用 不适用

其中重要的应收利息核销情况

适用 不适用

核销说明：

适用 不适用

其他说明：

适用 不适用

应收股利**(6). 应收股利**

适用 不适用

(7). 重要的账龄超过 1 年的应收股利

适用 不适用

(8). 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

按单项计提坏账准备：

适用 不适用

按单项计提坏账准备的说明：

适用 不适用

按组合计提坏账准备：

适用 不适用

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

无。

对本期发生损失准备变动的应收股利账面余额显著变动的情况说明：

适用 不适用

(9). 坏账准备的情况

适用 不适用

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

其他说明：

无。

(10). 本期实际核销的应收股利情况

适用 不适用

其中重要的应收股利核销情况

适用 不适用

核销说明：

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	期初账面余额
1年以内（含1年）	42,404,330.90	344,817,866.12
1年以内小计	42,404,330.90	344,817,866.12
1至2年	348,801,632.93	8,502,149.82
2至3年	311,120,771.10	464,720,795.85
3年以上	43,874,331.34	10,020,718.75
合计	746,201,066.27	828,061,530.54

(11). 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	734,967,225.51	816,550,420.60
押金保证金	10,929,599.19	11,209,722.94
其他	304,241.57	301,387.00
合计	746,201,066.27	828,061,530.54

(12). 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)	
2025年1月1日余 额	38,312.46	6,349.20	10,351,043.75	10,395,705. 41
2025年1月1日余 额在本期				
--转入第二阶段	-19,439.95	19,439.95		
--转入第三阶段		-6,349.20	6,349.20	
--转回第二阶段				
--转回第一阶段				
本期计提	-12,600.03	19,439.97	330,453.05	337,292.99
本期转回				
本期转销				
本期核销				
其他变动				
2025年12月31日 余额	6,272.48	38,879.92	10,687,846.00	10,732,998. 40

各阶段划分依据和坏账准备计提比例
无。

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

(13). 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	
组合计提	10,395,705.41	337,292.99				10,732,998.40
合计	10,395,705.41	337,292.99				10,732,998.40

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

□适用 √不适用

其他说明

无。

(14). 本期实际核销的其他应收款情况

□适用 √不适用

其中重要的其他应收款核销情况：

□适用 √不适用

其他应收款核销说明：

□适用 √不适用

(15). 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	期末余额	占其他应收款期末余额合计数的比例(%)	款项的性质	账龄	坏账准备期末余额
四川汇宇海玥医药科技有限公司	628,147,911.49	84.18	合并范围内关联往来	1年以内，1-2年，2-3年	-
四川汇宇悦迎医药科技有限公司	32,128,767.31	4.31	合并范围内关联往来	1年以内，1-2年，2-3年	-
四川汇宇药业科技有限公司	30,017,090.00	4.02	合并范围内关联往来	1年以内，1-2年，2-3年	-
Seacross Pharmaceuticals Limited	19,042,504.64	2.55	合并范围内关联往来	1-2年，2-3年	-
Seacross Pharma Usa, inc.	17,220,560.00	2.31	合并范围内关联往来	1年以内，2-3年	
合计	726,556,833.44	97.37	/	/	

(16). 因资金集中管理而列报于其他应收款

□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	390,368,216.72	14,903,762.28	375,464,454.44	390,368,216.72	14,903,762.28	375,464,454.44
对联营、合营企业投资	88,628,129.35		88,628,129.35	89,379,709.19		89,379,709.19
合计	478,996,346.07	14,903,762.28	464,092,583.79	479,747,925.91	14,903,762.28	464,844,163.63

(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（账面价值）	减值准备期初余额	本期增减变动				期末余额（账面价值）	减值准备期末余额
			追加投资	减少投资	计提减值准备	其他		
四川汇宇药物研究有限公司	93,384,000.00	9,670,387.28					93,384,000.00	9,670,387.28
四川汇宇海玥医药科技有限公司	100,000,000.00						100,000,000.00	
四川泽宇药业有限公司	100,000,000.00						100,000,000.00	
Seacross Pharmaceuticals Limited	44,276,469.44						44,276,469.44	
四川汇宇药业科技有限公司	20,000,000.00						20,000,000.00	
四川汇宇悦迎医药科技有限公司	16,828,000.00						16,828,000.00	
海玥药业（四川）有限公司	641,625.00	4,233,375.00					641,625.00	4,233,375.00
成都汇宇生物技术有限公司	0.00	1,000,000.00					0.00	1,000,000.00
Seacross Pharma USA, Inc.	334,360.00						334,360.00	

合计	375,464,454.44	14,903,762.28							375,464,454.44	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 (账面价值)	本期增减变动								期末余额 (账面价值)	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	其他		
一、合营企业											
小计											
二、联营企业											
福建南方制药股份有限公司	89,379,709.19			-751,579.84						88,628,129.35	
小计	89,379,709.19			-751,579.84						88,628,129.35	
合计	89,379,709.19			-751,579.84						88,628,129.35	

(3). 长期股权投资的减值测试情况

□适用 √不适用

其他说明：

无。

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

□适用 √不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

□适用 √不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

□适用 √不适用

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

□适用 √不适用

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	962,105,171.13	212,974,338.07	1,137,746,488.33	194,546,419.33
其他业务	13,704,754.31	9,078,587.99	8,391,101.09	3,158,138.38
合计	975,809,925.44	222,052,926.06	1,146,137,589.42	197,704,557.71

(2). 营业收入、营业成本的分解信息

适用 不适用

单位：元 币种：人民币

合同分类	合计	
	营业收入	营业成本
商品类型		
药品销售	933,252,553.60	188,251,294.38
技术服务	28,852,617.53	24,723,043.69
其他	13,704,754.31	9,078,587.99
按经营地区分类		
境内	806,316,862.55	151,071,775.95
境外	169,493,062.89	70,981,150.11
合计	975,809,925.44	222,052,926.06

其他说明

适用 不适用

(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

(5). 重大合同变更或重大交易价格调整

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
成本法核算的长期股权投资收益		
权益法核算的长期股权投资收益	-751,579.84	-2,686,598.40
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	727,285.01	15,374,727.50
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	-24,294.83	12,688,129.10

其他说明：

无。

6、其他

适用 不适用

二十、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
非流动性资产处置损益，包括已计提资产减值准备的冲销部分	-116,689.38	
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、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外	34,098,418.73	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	-165,774,618.21	
计入当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益		
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素，如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
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		
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		
非货币性资产交换损益		

债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用，如安置职工的支出等		
因税收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权激励计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付，在可行权日之后，应付职工薪酬的公允价值变动产生的损益		
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		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
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	2,030,562.51	
其他符合非经常性损益定义的损益项目		
减：所得税影响额	-19,895,396.06	
少数股东权益影响额（税后）	185,011.41	
合计	-110,051,941.70	

对公司将《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》未列举的项目认定为非经常性损益项目且金额重大的，以及将《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的项目，应说明原因。

适用 不适用

其他说明

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	-0.65	-0.06	-0.06
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	2.21	0.20	0.20

3、境内外会计准则下会计数据差异

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：2026年4月23日

修订信息

适用 不适用