

公司代码: 600056 公司简称: 中国医药

# 中国医药健康产业股份有限公司

# 2017 年半年度报告摘要

### 一 重要提示

- 1 本半年度报告摘要来自半年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划,投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上仔细阅读半年度报告全文。
- 2 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实、准确、完整,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。
- 3 公司全体董事出席董事会会议。
- 4 本半年度报告未经审计。
- 5 经董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

无



# 二 公司基本情况

# 2.1 公司简介

公司股票简况						
股票种类 股票上市交易所 股票简称 股票代码 变更前股票						
A股	上海证券交易所	中国医药	600056	中技贸易		

联系人和联系方式 董事会秘书		证券事务代表
姓名	刘清源	孙霞
电话	010-67107667	010-67164267
办公地址	北京市东城区光明中街18 号	北京市东城区光明中街18 号
电子信箱	Meheco600056@meheco.com.cn	Meheco600056@meheco.com.cn

# 2.2 公司主要财务数据

单位:元 币种:人民币

	本报告期末	本报告期末 上年度末	
总资产	20, 259, 497, 821. 43	19, 522, 574, 465. 70	3. 77
归属于上市公司股东的净资产	7, 329, 468, 352. 30	6, 878, 891, 319. 18	6. 55
	本报告期 (1-6月)	上年同期	本报告期比上年同 期增减(%)
经营活动产生的现金流量净额	-791, 375, 200. 04	174, 933, 229. 06	-552. 39
营业收入	14, 256, 330, 584. 47	12, 029, 456, 128. 71	18. 51
归属于上市公司股东的净利润	652, 647, 537. 35	509, 701, 324. 84	28. 05
归属于上市公司股东的扣除非 经常性损益的净利润	639, 973, 956. 05	504, 753, 590. 62	26. 79
加权平均净资产收益率(%)	9. 13	9. 14	减少0.01个百分点
基本每股收益(元/股)	0. 6108	0. 5034	21. 33
稀释每股收益(元/股)	0.6108	0. 5034	21. 33



## 2.3 前十名股东持股情况表

单位:股

截止报告期末股东总数(户)			32, 599			
截止报告期末表决权恢复的优先股			0			
	<b>持股情况</b>					
股东名称	股东性质	持股 比例 (%)	持股 数量	持有有限售 条件的股份 数量		或冻结的股 分数量
中国通用技术(集团)控股有限责任公司	国有法人	41. 27	441, 017, 272		无	
通用天方药业集团有限公司	国有法人	10.09	107, 769, 762		无	
上海汽车集团股权投资有限公司	其他	4. 00	42, 704, 626	42, 704, 626	质押	7, 117, 437
中央汇金资产管理有限责任公司	其他	2. 08	22, 264, 000		未知	
中国人寿保险(集团)公司一传统 一普通保险产品	其他	2.04	21, 822, 106		未知	
中国人寿保险股份有限公司一分 红一个人分红一005L一FH002 沪	其他	1. 47	15, 656, 650		未知	
通用技术集团医药控股有限公司	国有法人	1.38	14, 750, 967	6, 150, 071	无	
上海浦东发展银行股份有限公司 -国泰金龙行业精选证券投资基 金	其他	1. 36	14, 480, 321		未知	
中国建设银行股份有限公司一国 泰中小盘成长混合型证券投资基 金(LOF)	其他	1. 26	13, 452, 982		未知	
中国工商银行股份有限公司一国 泰估值优势混合型证券投资基金 (LOF)	其他	1. 14	12, 128, 692		未知	
上述股东关联关系或一致行动的说	通用天方药业集团有限公司、通用技术集团图股有限公司均受公司控股股东中国通用技术(集团有限责任公司控制。公司未知其他股东之间是否有联关系,也未知是否属于《上市公司股东持股变对披露管理办法》规定的一致行动人。			(集团)控股 是否存在关		
表决权恢复的优先股股东及持股数	无					



- 2.4 截止报告期末的优先股股东总数、前十名优先股股东情况表
- □适用 √不适用
- 2.5 控股股东或实际控制人变更情况
- □适用 √不适用
- 2.6 未到期及逾期未兑付公司债情况
- □适用 √不适用



### 三 经营情况讨论与分析

#### 3.1 经营情况的讨论与分析

2017 年上半年,受国家医改政策影响,医药行业继续深度调整,经营环境日益复杂。"两票制"、一致性评价等政策的实施,行业监管力度的持续加强,新业务新模式的不断涌现,产业并购的持续进行,给行业带来机遇与挑战。根据国家统计局、商务部等权威机构最新统计数据显示,全国医药工业主营业务收入2017年上半年同比增长12.6%、医药流通领域销售收入同比增长8.6%。

2017 年上半年,中国医药一方面积极应对医改政策变化,调整并创新业务经营模式,另一方面通过全面优化企业运营机制,不断增强综合实力,实现了公司经营指标的平稳增长,生产运营平稳有序,提质增效效果显著,盈利能力进一步提升,各项重点管理工作有序推进。

#### 1. 加大市场开发力度及业务转型,发展基础进一步夯实

医药工业板块,一是强化资源整合,优化业务结构,突出培育优势产品,集中力量抢占市场份额。二是积极适应市场需求,不断优化营销手段,尝试新模式、探索新方法,努力追求市场增量销售。

医药商业板块,一是创新业务模式,促进区域市场的全面深入开发。二是加大对医院客户的深度开发力度,紧密围绕区域、客户销售、品种销售、品种类别、专项业务等维度落实医院纯销 绩效目标。

国际贸易板块,持续推进业务转型升级和模式创新,公司向国际医药集成服务商、医药和医疗器械供应链综合服务商的转型已初见成效,成为中国医药行业国际化经营的领军企业。

#### 2. 持续推进精细化管理,经营效益及综合竞争力进一步提升

医药工业板块一是加快生产设施建设改造,强化基础能力建设;二是优化生产管理流程,实现挖潜降本增效。

医药商业板块一是针对市场环境变化,积极调整经营策略;二是加强物流体系建设,为流通服务能力建设打好"硬底子"。

国际贸易板块一是继续优化管理机制,构建完整的薪酬激励管理体系。二是强化风险意识, 形成了具有特色的内部控制体系。

#### 3. 积极顺应政策导向,多措并举应对行业变动

目前,国家医药卫生体制改革加速,"两票制"、一致性评价、零差率、医保控费等措施密集出台,行政监管越发严格。面对日益复杂的经营环境,中国医药多措并举、积极作为,努力在市场竞争中占据有利位置。

医药工业板块,充分发挥公司集团化优势,整合工业销售资源,实现"工业体系销售向专业化、精细化、系统化方向转变"。上半年完成设立福建、安徽、上海、浙江、贵州 5 个办事处,各办事处在结合所在区域市场特点的基础上制定了针对当地空白市场开发、资源整合等业务深度融合的商业计划。公司制定了《中国医药 2017 年一致性评价工作计划》和一致性评价工作考核办法。

医药商业板块,组织体系内工商贸企业召开"两票制政策研讨会",针对医药分开、零差率政策,及时协调相关企业采取有效措施,尽量降低政策变化对企业产生经营的负面影响,加强网络布局和终端控制力应对各地两票制政策。

#### 4. 优化企业运营机制,管理体系创新持续深入

全面预算管理工作:上半年,公司完成了《2017年深化全面预算管理指导意见》,进行了工作部署。根据指导意见的重点工作要求,完善全面预算管理体系建设,完成工业企业成本定额信息化的管理培训,并对托管企业北京长城制药厂、海南康力进行预算管理辅导。

人事制度改革工作:上半年公司积极开展了"回头看"及新一轮的现场巡视工作,并对发现的问题进行了及时整改。优化了公司职位薪酬体系、持续规范与加强工资总额管理,有效发挥了



职位薪酬的激励引导作用。进一步加强干部队伍建设,激发干部队伍活力。

风控体系建设工作:全面梳理公司各级风险管理组织机构建立情况,通过各层级责任的细化和落实,推动全面风险管理体系向业务一线延伸。

优化管理架构、处置低效资产和扭亏工作:制定了《瘦身健体提质增效工作实施方案》,将各项工作落实到位,推动公司在经济新常态下持续健康发展;进一步推进僵尸企业处置、压减层级和规范机构管理等工作。加强对亏损企业的持续督导力度,优化资源配置,逐一制定扭亏计划,进一步压缩了亏损企业数量。

信息化建设工作:继去年完成公司全面预算管理系统、主数据管理系统后,今年上半年一体 化平台项目一期4个系统已全面完成。人力资源管理系统项目已启动项目实施,财务资金决策系 统已确定项目方案。

品牌宣传工作:上半年,完成了公司 VI 手册的制作,公司新版外网上线,进一步规范了统一的企业理念与视觉形象。第77届全国药交会以"中国医药"品牌组织实施,进一步提升了品牌凝聚力和影响力。

#### 5. 投资工作取得新进展

上半年公司投资并购稳步推进,完成湖北通用新设湖北襄阳、美康百泰新设河南公司及收购 海南康力 54%股权 3 个项目。

#### 3.2 主营业务分析

#### 1. 财务报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	14, 256, 330, 584. 47	12, 029, 456, 128. 71	18. 51
营业成本	12, 412, 367, 228. 47	10, 521, 864, 980. 19	17. 97
销售费用	486, 034, 742. 96	433, 653, 295. 22	12.08
管理费用	259, 405, 123. 49	249, 915, 030. 88	3.80
财务费用	27, 967, 651. 22	29, 025, 463. 75	-3.64
经营活动产生的现金流量净额	-791, 375, 200. 04	174, 933, 229. 06	-552. 39
投资活动产生的现金流量净额	-65, 276, 246. 76	-342, 227, 536. 76	80. 93
筹资活动产生的现金流量净额	-492, 402, 213. 26	-890, 837, 817. 27	44. 73
研发支出	31, 280, 737. 56	36, 790, 115. 30	-14.98

营业收入变动原因说明:2017年上半年,中国医药营业收入同比增长 18.51%,医药工业、医药商业和国际贸易三大业务板块均实现规模增长。其中,医药工业板块和医药商业板块通过不断优化产品业务结构,加快区域扩张,完善网络布局,积极进行工商协同。

营业成本变动原因说明:营业成本同比增长17.97%,主要是销售规模扩大导致成本增长。营业成本增幅低于收入增幅,主要是医药工业板块毛利率同比提升。

销售费用变动原因说明:销售费用同比增长12.08%,主要是随着业务规模扩大导致相应的市场开发费用增加,同时,公司新投资设立或并购的企业纳入合并导致销售费用同比增长。

管理费用变动原因说明:管理费用同比增长 3.80%, 主要是计入管理费用的人工成本同比增长 14% 所致。

财务费用变动原因说明:财务费用同比下降 3.64%, 主要是利息支出同比下降所致。

经营活动产生的现金流量净额变动原因说明:经营活动产生的现金流由净流入转为净流出,主要由于业务规模迅速发展,部分应收账款尚在信用期内未回款,导致上半年现金净流出额较大。



投资活动产生的现金流量净额变动原因说明:投资活动产生的现金流出额较上年同期减少,主要由于上年同期并购泰丰医药投资支付的金额较大,今年投资并购支付的现金减少。

筹资活动产生的现金流量净额变动原因说明:筹资活动产生的现金流出额较上年同期减少,主要由于偿还银行借款金额减少。

研发支出变动原因说明:研发支出同比下降,主要是由于上半年部分研发项目受审批流程影响尚未立项,或仍处于筹备阶段,导致实际支出金额减少。

### 2. 主营业务分行业情况

单位:元

	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(%)		
医药工业	1, 475, 672, 496. 56	815, 843, 955. 48	44.71	20.89	14.82	增长 2.92 个百分点		
其中: 原料药	654, 978, 365. 92	538, 418, 547. 09	17.80	19. 77	28. 22	下降 5.41 个百分点		
化学制剂	819, 628, 420. 33	276, 623, 228. 78	66. 25	21.64	-4. 79	增长 9.37 个百分点		
中成药	1, 065, 710. 31	802, 179. 61	24. 73	1, 258. 04	1, 005. 54	增长 17.19 个百分点		
医药商业	9, 552, 357, 530. 43	8, 915, 324, 294. 32	6.67	22. 39	23. 51	下降 0.85 个百分点		
其中: 纯销	5, 265, 205, 056. 03	4, 742, 089, 121. 74	9. 94	25. 72	26. 70	下降 0.69 个百分点		
调拨	4, 287, 152, 474. 40	4, 173, 235, 172. 58	2.66	18. 53	20.08	下降 1.25 个百分点		
国际贸易	3, 465, 313, 924. 00	2, 956, 944, 588. 46	14.67	3. 18	-0.33	增长 3.01 个百分点		
内部抵消	-321, 755, 186. 09	-321, 309, 936. 35						
合计	14, 171, 588, 764. 90	12, 366, 802, 901. 91	12.74	18.30	17.88	增长 0.31 个百分点		

#### 主营业务分行业情况的说明:

2017年上半年,医药工业板块继续保持着强势增长,主营收入规模同比增长 20.89%,各工业企业通过把握市场需求,积极促进与客户的战略合作,加大协同力度,使原料药、化学制剂和中成药业务规模均实现较大幅度增长,其中,化学制剂业务核心产品销量规模进一步扩大的同时,规模效应使得毛利率同比明显增长,提升了整个工业板块的毛利率水平。中成药业务由于完成 GMP 改造,正逐步恢复生产,规模与毛利率水平同比增幅较大。

医药商业板块主营收入同比增长 22.39%,是收入增长规模最大的业务板块,主要受益于公司持续优化商业板块的资源配置,不断巩固现有市场,加大原有优势业务的开发推广力度,使业务规模呈现持续的快速增长。同时,公司积极进行投资扩张,上半年完成了湖北襄阳和黑龙江通用医疗公司的设立,进一步完善区域网络的布局。在"两票制"政策背景下,商业板块面临着战略转型,在结构转变过程中,为占领市场新开发的部分低毛利率业务拉低了商业板块的毛利水平,导致毛利率同比下降 0.85 个百分点。

国际贸易板块上半年保持了平稳增长,受业务结构变化的影响,毛利率同比提升 3.01 个百分点。

#### 3.3 医药制造业行业经营性分析

#### 1. 行业政策情况

2017年上半年,我国医药工业增速止跌回升,告别高增长,行业增速逐渐趋于平稳。据国家统计局数据显示,2017年1-6月,规模以上工业企业实现主营业务收入同比增长13.6%;实现利



润总额同比增长 22%。其中,规模以上医药制造业企业主营业务收入实现同比增长 12.6%;利润总额实现同比增长 15.9%,增速略低于整体工业水平。

十三五期间,我国医药行业在经历前期的高增长之后,在医保控费、政策支持等因素的综合作用之下已步入平稳增长期,我国医药行业将以10%左右的增速平稳发展。

2017 年处于医药行业政策的调整期和市场动荡期,国家医药政策频出,尤其是随着新医改政策的不断推进,两票制、药品零加成、医保控费、一致性评价等政策纷纷落地,使整个行业面临新的机遇和挑战。

#### 1.1 医改

医改仍是 2017 年国家的重要工作。国务院于 2017 年 1 月印发了《"十三五"深化医药卫生体制改革规划》,部署加快建立符合国情的基本医疗卫生制度,推进医药卫生治理体系和治理能力现代化。规划明确了 2017 年深化医药卫生体制改革的主要目标有:基本形成较为系统的基本医疗卫生制度政策框架;分级诊疗政策体系逐步完善,85%以上的地市开展分级诊疗试点;现代医院管理制度和综合监管制度建设加快推进,全民医疗保障制度更加高效,药品生产流通使用政策进一步健全。

2月9日,国务院出台《关于进一步改革完善药品生产流通使用政策的若干意见》,涉及药品生产、流通、使用各个环节,是药品领域全链条、全流程的重大改革政策。对于提高我国药品研发和创新能力、提高药品质量疗效、规范药品生产流通秩序、保障药品生产供应、促进合理用药、降低药品虚高价格、减轻全社会医药费用负担,以及促进医药产业供给侧结构性改革、加快产业转型升级具有非常重要的意义。

随着相关配套政策密集出台,医药-医院-医保"三医联动"的综合改革方向逐渐细化明晰。 仿制药一致性评价、药品流通"两票制"、医保付费方式改革、医保总额控制等各项政策举措,从 药品供给侧到需求侧的各个重要环节均被囊括在内,这些政策的推进和落实将逐步打破现有药品生产流通价值链条,加快药品生产以及流通行业的优胜劣汰。

医改的方向影响着整个医药行业的格局,随着政策的逐步推进落实,医药行业整合进一步加快。鉴于此,公司也在积极布局,统筹部署,努力提高经营能力、运营能力以及管理能力,以实现公司运营管理的网络化、集约化和信息化。

#### 1.2 医保

2017年2月,人力资源社会保障部发布了《关于印发〈国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2017年版)》的通知》,公布了2017年版国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录。新版医保目录的西药、中成药部分共收载药品2535个,较2009年版目录新增339个,增幅约15%。其中西药1297个,中成药1238个。中药饮片部分未作调整,仍沿用2009年版药品目录的规定。

"医保控费"成为 2017 年医疗改革的主旋律和关键词, 1 月 16 日, 国家发改委发布《关于推进按病种收费工作的通知》,要求各地方二级及以上公立医院都要选取一定数量的病种实施按病种收费,城市公立医院综合改革试点地区 2017 年年底前推行不得少于 100 家。2 月 20 日,财政部、人社部、卫计委联合发布《关于加强基本医疗保险基金预算管理发挥医疗保险基金控费作用的意见》,提出实行按病种付费、按人头付费、按床日付费等支付方式的地区,医疗机构实际发生费用低于约定支付标准的,结余部分由医疗机构留用;实际费用超过约定支付标准的,超出部分由医疗机构承担,对于合理超支部分,可在协商谈判基础上,由医疗机构和医疗保险基金分担。

医保目录的"出"和"入"将给药企营收带来重大改变,一旦其药品被纳入医保目录,快速放量将成为必然。但是,在医保控费的政策前提下,对于药企而言,医院准入和医保支付标准成为关键。在按病种收费的支付方式下,将更有利于产品质量和疗效有保证而价格更有优势的仿制药生产企业。

公司新增4个品种进入2017版医保目录,在保证产品的价值前提下,公司将通过控制自身运



营成本,系统考虑价格策略,改变渠道策略,进一步加强自身产品价值进行差异化营销等手段,以增强市场竞争力。

#### 1.3 两票制

2017年1月9日,随着国家卫计委《关于在公立医疗机构药品采购中推行"两票制"的实施意见(试行)的通知》的发布,国家版"两票制"的正式落地,截至7月5日,已有25个省、自治区、直辖市相关部门已经正式发布了关于开展药品采购两票制的实施(试行)方案。

"两票制"的实施进展牵动着市场的神经,并将对医药生产企业、医药流通企业等多个主体产生影响。医药流通企业将面临整合,医药生产企业也将面临市场营销推广变革。目前国内大多数制药企业还是以代理模式为主,然而随着两票制等政策的实施,无自营队伍的制药企业营销将陷入难以为继的困境。

为积极应对"两票制"政策影响,充分发挥公司医药领域集团化优势,充分整合工业销售资源。中国医药形成了《工业企业营销体系转型试点方案》并全力推进,以期尽快实现公司"工业体系销售向专业化、精细化、系统化方向转变"的经营思路,建设以终端为核心、区域推广和自营队伍结合、管理精细化的全国推广体系。

#### 1.4 一致性评价

**2017** 年,CFDA 继续加快推进一致性评价工作,4 月总局发布的《化学仿制药口服固体制剂一致性评价复核检验技术指南(征求意见稿)》尚在征求意见之中,5 月 CFDA 又出新举措,推出《关于发布仿制药质量和疗效一致性评价研制现场核查指导原则等 4 个指导原则的通告》(2017 年第77 号)。由此可见,主管部门仍将继续加快加强一致性评价工作的推进力度。

质量合规是药品生产企业永恒不变的主题,仿制药一致性评价在国内开展,标志着对仿制药的质量研究正在从"仿标准"向"仿产品"转变。通过优化和改进研究,确保仿制药的质量和疗效与原研药相一致,通过政策促使仿制药企业提升研发能力,掌握制剂质量控制的关键参数和技术要害,倒逼仿制药质量提升,优胜劣汰。

公司各相关工业企业的一致性评价工作目前正在紧张有序的进行,制定了一致性评价统筹计划及实施办法,确保工作有序推进。

#### 1.5 CFDA 改革

近年来,CFDA 改革围绕医药产品的供给侧全面展开并不断深化,主要包括四个方面:1)加快审评审批速度;2)提高产品质量;3)鼓励创新;4)降低价格。3月17日,CFDA发布《国家食品药品监督管理总局关于调整进口药品注册管理有关事项的决定(征求意见稿)》,旨在降低国外新药进入中国的政策门槛,实现中国新药研发和上市与全球同步。随后于5月,发布了4个关于"鼓励"创新的文件(征求意见稿),这是CFDA启动改革以来,鼓励支持创新力度最大的一次,文件涉及多个掣肘药物创新方面的问题。

6月20日,CFDA 正式加入 ICH, 成为其全球第8个监管机构成员,融入国际药品监管体系。加入 ICH 对国内制药企业提出了更高的要求,将参与国际医药竞争,面临更大的竞争压力,但对于真正有研发能力的企业来说,将获得更大的发展机遇,或将大大提升国内制药企业对研发和创新药物的投入。此外,国内一些有资本实力的企业短期内会采用海外并购的方式来提高研发和生产能力,因此在未来中国制药企业的海外并购会变得更加频繁。

#### 2. 研发总体情况

报告期内,公司获得 4 个药物临床批件,2 个药物补充申请批件;获得 8 个发明专利授权,并完成 3 个专利申报受理。目前,公司共有在研项目 69 个,其中创新药 3 个,化学仿制药 62 个,中药 4 个。

公司自设立研发中心以来,积极加强研发中心创新能力建设,完善科研管理制度,在心脑血管、抗感染、抗肿瘤等领域积极为公司经营发展培育并储备新产品。



在一致性评价工作方面,公司制定了《中国医药 2017 年一致性评价工作计划》,对 2016 年一致性评价工作进行总结,并对 2017 年一致性评价工作提出明确要求及严格追踪考核。报告期内,根据公司一致性评价工作的统筹安排,研发中心积极配合体系内各工业企业开展相关工作。

### 3. 公司主要工业产品产销量情况

主要产品	计量单位	生产量	销售量	库存量	生产量 比上年	销售量 比上年	库存量 比上年
					增减(%)	增减 (%)	增减(%)
盐酸林可霉素	十亿	683, 469	613, 390	235, 934	4. 15%	31. 70%	-26. 21%
螺旋霉素	公斤	77, 582	71, 856	34, 051	0. 23%	1. 30%	-60.03%
螺旋霉素碱	公斤	169, 420	60, 500	45, 929	-37. 73%	-37. 65%	-44. 36%
乙酰螺旋霉素	十亿	91, 594	100, 511	80, 378	-48.83%	37. 86%	-35. 59%
阿托伐他汀钙胶囊	万粒	29, 875	27, 023	6, 633	35. 01%	25. 26%	-7. 99%
乙酰螺旋霉素片	万片	76, 913	50, 958	16, 760	-8. 28%	-48. 70%	22.85%
注射用头孢哌酮钠他唑巴坦钠	支	7, 352, 880	8, 133, 965	2, 699, 494	-1.59%	-2. 43%	-24. 78%
注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠	支	17, 778, 880	14, 065, 500	5, 647, 530	131.82%	48. 68%	170.85%
注射用美洛西林钠舒巴坦钠	支	8, 129, 330	9, 391, 590	1, 814, 550	-6. 37%	16. 93%	-53. 28%
瑞舒伐他汀钙胶囊	万粒	3, 042	2, 380	1,008	593. 40%	383. 69%	557. 28%

#### 产销量情况说明:

- 1) 上表中列示的产品为公司医药工业板块销售收入贡献度较高的主要产品。
- 2) 阿托伐他汀钙胶囊、注射用哌拉西林钠他唑巴坦钠作为公司具有较强品牌知名度和市场竞争力的产品,一直处于行业前列,销量分别增长 25. 26%和 48. 68%。
- 3) 瑞舒伐他汀钙胶囊作为公司 2015 年新上市产品,通过加大市场宣传推广力度,逐步抢占市场,产销量增幅显著,同时为了保证市场供应量,库存量较上年同期增幅较大。
- 4) 报告期内,医药工业板块通过加强存货管理,优化产品库存,在保证市场供应量的前提下,合理控制了主要产品的库存量,减少资金占用。

#### 4. 按治疗领域划分的公司主要工业产品销售情况

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 (%)
抗感染类	96, 911. 29	66, 040. 72	31.85%	18. 72%	21. 38%	-1.50%
心脑血管类	36, 670. 12	7, 493. 15	79. 57%	51.85%	30. 29%	3. 38%
激素及调节内分泌功能类	3, 054. 94	994. 50	67. 45%	49.00%	14. 29%	9.89%
消化系统类	650. 32	429. 62	33. 94%	-55. 52%	-66. 01%	20. 37%
解热镇痛类	537. 61	373. 74	30. 48%	-33. 08%	-32.67%	-0.42%
中药内科用药类	106. 57	80. 22	24. 73%	1258.04%	1005. 54%	17. 19%
其他	9, 636. 40	6, 172. 44	35. 95%	-19. 49%	-24.71%	4.44%
医药工业主营业务合计	147, 567. 25	81, 584. 40	44.71%	20.89%	14.82%	2.92%



- 3.4 与上一会计期间相比,会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况、原因及其影响 □适用 √不适用
- 3.5 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况、更正金额、原因及其影响。
- □适用 √不适用