

一重要提示
1 本年度报告摘要来自年度报告全文,为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划,投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上获取报告全文。
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 中天运会计师事务所(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。
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
以实施权益分派股权登记日的总股本为基数,向全体股东每 10 股派发现金股利 3 元(含税),同时以公积金向全体股东每 10 股转增 3 股,该预案尚需提交 2019 年年度股东大会审议批准。
二 公司简介
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	变更前股票简称
A 股	上海证券交易所	健友股份	603707	无
联系人和联系方式		董事会秘书	证券事务代表	
姓名	黄伟伟			
办公地址	南京市高新技术产业开发区学府路 16 号			
电话	025-86900789			
电子信箱	nk@nk-pharmaco.com.cn			

2 报告期公司主要业务简介
健友股份始终秉承“建设一流国际化生物制药企业”的企业愿景,以“阳光文化、品质产品、卓越运营、共享发展”为企业文化纲领,致力于打造国际化、高品质的医药生产企业。以高品质原料药产品为基础,顺应行业发展,实现垂直一体化的协同效应,发展和巩固中国低分子肝素制剂市场地位的同时,在全球低分子肝素制剂产业寻求突破空间,以肝素行业为导向,在其他种类医药产品方面加强研发突破,打造具有全球供应能力的大型医药企业。

(一)主要业务
公司业务涵盖医药领域研发、生产、营销全产业链,是国家认定的高新技术企业。主要产品覆盖心血管、抗肿瘤、抗感染、手术辅助用药等领域。公司产品以肝素素系列产品为主,涵盖高品质肝素原料药、低分子肝素制剂等主要产品,协同抗肿瘤药及其品类产品研发、生产和销售。

公司是中国肝素原料药生产龙头企业,是国内少数同时通过美国 FDA 和欧盟 EDM 认证的肝素原料药生产企业。公司肝素终端制剂也快速发展,目前是国内少数时期拥有三种低分子肝素制剂批件的生产企业。同时,报告期内依托肝素制剂在欧洲、巴西、美国等国际市场的持续开拓,是公司未来收入的重要增长点。

公司研发能力快速提升,最近三年以年均 10 个产品速度申报公司累计申报产品数量超过 40 个。公司产品已获准注册批准文号 7 个,国际市场获准注册批件超过 20 个,包括 3 铂注射液、苯磺阿曲库注射液、氟维司群注射液、盐酸去肾肾上腺素注射液、度鲁特醇注射液、米力农注射液等产品在美国获批。这些产品围绕心脑血管、抗肿瘤、手术辅助用药等几个细分领域,不断丰富产品线,积极拓展海外市场,快速实现无国注射剂全球化市场。

(二)运营模式
1. 生产模式

公司采取以销定产为主,结合库存和市场价格确定产量的生产模式。公司所有无注射剂产线开始按照“一流生产设备、国际标准化生产”的理念建设,目前,公司所有产线均通过美国 FDA 认证,生产过程中,公司严格遵守 GMP 和 cGMP 标准的要求,保证药品质量及药品的安全性、有效性。

2. 采购模式
公司根据生产的实际需要,原材料市场的供应情况等综合因素决定采购计划,制定了严格的供应商管理体系,在人员配备、质量管理、原材料管理、生产工艺等方面有严格的规定。公司在主要原材料采购过程中,在国内外产生信用集中采购模式,在加大规模、充分利用公司的集中化质量高效率生产的同时,也上和上游企业在商业上的伙伴关系,并积极管理和促进全产业链的质量提升和持续,形成良性稳定的商业合作,更好应对市场竞争。

3. 销售模式
(1)肝素原料药销售模式
在肝素原料药销售上,公司一直采取以“直接销售为主,经销商销售为辅”的模式。公司通过持续不断的提高产品品质,跟踪国际主流制剂生产企业产品品质性,与 Sanofi、Pfizer 等主流肝素类制剂公司建立了长期稳定的合作关系,形成了有效的客户黏性。并且,公司通过选取有实力的国际经销商,以最大限度覆盖除主流肝素制剂企业以外的其他客户。

(2)国内低分子肝素制剂业务
公司国内低分子肝素制剂业务在传统第三方临床代表学术推广的模式基础上,开发了互联网

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“公司”)于 2020 年 4 月 28 日召开第三届董事会第十八次会议、第三届监事会第十四次会议,审议通过了《关于注射用药品生产线技改扩能项目延期的议案》,同意根据实际情况将“注射用药品生产线技改扩能项目”的预定可使用状态日期延长至 2020 年 6 月 30 日。现将相关情况公告如下:

一、募集资金基本情况
经中国证券监督管理委员会《关于核准南京健友生化制药股份有限公司首次公开发行股票的公告》(证监许可[2017]1026 号)核准,南京健友生化制药股份有限公司(以下简称“公司”)向社会公众发行人民币普通股 A 股 6,500 万股,每股发行人民币 7.21 元,募集资金总额为人民币 47,535,000.00 元,扣除与发行有关的费用(不含税)人民币 34,090,094.34 元,公司实际募集资金净额为人民币 42,344,905.66 元。已由江苏天衡会计师事务所(特殊普通合伙)验证,并出具天衡验字(2017)第 00096 号验资报告。

根据《南京健友生化制药股份有限公司首次公开发行股票招股说明书》披露内容及 2017 年 10 月 30 日第三届董事会第十四次会议通过的《关于变更部分募集资金投资项目的议案》,本公司本次募集资金投资项目基本情况如下:

序号	项目名称	原投资总额	原计划使用募集资金	调整后投资总额	调整后使用募集资金
1	肝素钠原料药产能扩大项目	28,000.00	20,000.00	23,754.00	15,754.00

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重要提示:
重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

重资产比例:每 10 股派发现金红利 3 元(含税),即以公积金每 10 股转增 3 股。
本次利润分配以利润分配股权登记日登记的总股本为基数,具体日期将在权益分派实施公告中披露。
在实施权益分派股权登记日前公司总股本发生变动的,拟维持每股分配转增比例不变,相应调整分配转增数量,并将另行公告具体调整情况。

一、利润分配方案内容
经中天运会计师事务所(特殊普通合伙)审计,公司 2019 年度实现归属于上市公司普通股股东的净利润为 694,961.60 元,截至 2019 年 12 月 31 日,公司期末可供分配利润为人民币 1,713,832,031.46 元。经董事会决议,公司 2019 年年度拟以实施权益分派股权登记日登记的总股本为基

2019 年度报告摘要

公司代码:603707 公司简称:健友股份

南京健友生化制药股份有限公司

网管理体系,建立临床代表的管控和服务平台,分享公司产品学术,对第三方临床代表学术工作进行持续跟踪,促进其满足国家相关政策要求,有效提升第三方临床代表的业务黏性,在利用第三方临床代表快速触达市场能力,提升学术推广能力,快速扩大销售规模。

(3)美国制剂销售业务
美国医药市场是全球质量准入标准最高的市场之一,也是全球利润水平维护相对比较较好的竞争市场。美国医药销售市场客户主要包括药品集中采购组织、连锁药店以及药品配送公司等大型医药流通企业。

2019 年度,公司通过收购美国医药公司 Medial,落地了公司在美国医药制剂营销本部的建立,通过搭建当地有能力的销售团队,紧贴最终客户,以美国医药销售思维进入和开拓美国制剂市场。通过开展对美国医药市场产品的分析,在产品选择上选取更加适应美国医药销售的产品,围绕抗肿瘤、抗感染、麻醉药、泌尿系统、抗感染等大类,选取产品生命周期长,符合美国医药市场需求的,通过公司产品优势,和渠道良好的互动,建立与医药集中采购组织的联系,加强拓展搜索与跟进,扩大公司参与投标的机会,以产品品质、供应保障等方面的优势扩大市场占有率。

同时,公司通过一些医药销售和制造企业合作,通过 CMO 等形式贴牌生产,丰富公司产品结构,快速提升市场需求,扩大产能利用率,有效的降低产品成本,更好的参与市场竞争。

美国市场是公司制剂产品重要市场,公司会持续加大产品投入,不断扩大在美国市场的销售规模,在最具竞争力的市场以我们的产品质量和营销能力,建立公司品牌,同时产品也更好地服务于中国、人民、中国。

(4)全球其他地区制剂销售业务
除中美医药市场外,公司依托肝素注射液在欧洲、南美市场陆续获批。针对全球非中美市场,目前公司主要采取与当地代理商或医药企业合作的方式进入市场,参与竞争。公司在选取合作伙伴时,会在当地进行筛选,选取当地有一定影响力合作伙伴,快速切入和长期服务市场,是我们的目标和方向。

(三)行业情况说明
根据国家统计局统计:2019 年医药制造业规模以上工业企业实现营业收入 23,908.6 亿元,同比增长 7.4%,高于全国规模以上工业企业同期整体水平 3.6 个百分点。发生营业成本 13,505.4 亿元,同比增长 5.7%,高于全国规模以上工业企业同期整体水平 1.6 个百分点。实现利润总额 3,119.5 亿元,同比增长 5.9%,高于全国规模以上工业企业同期整体水平 9.2 个百分点。医药制造业营业收入利润率为 13.05%,较上年同期提升 0.3 个百分点,高于全国规模以上工业企业同期整体水平 7.19 个百分点。

我国是全球最大的肝素素产品出口国,主要包括肝素制品、肝素原料;而肝素制剂目前主要还是在国内外销售,只有少量出口。全球肝素素制剂生产企业主要是美国的大型药企,我国临床使用的肝素制剂,特别是低分子肝素制剂,国外厂商也占有很大比例。

(1)肝素原料药
作为生物制剂的肝素原料药属于特色原料药,不同于大宗原料药,中国企业在这方面具有独特优势。上游肝素素资源后生产能力的逐步淘汰,国际肝素素需求稳步增长,下游制剂厂商生产产能有限,肝素原料药供需紧张,肝素原料药价格上涨,价格每克每克每克。2019 年 12 月份我国肝素原料药均价为 8,976.83 美元/千克,同比增长 45.82%,肝素出口价格整体上涨幅度较大,2019 年肝素出口量达 208,251 吨,同比增长 1.5%。肝素原料药持续保持量价齐升的良好态势。

(2)肝素制剂
作为临床应用最广泛和最有价值的抗凝、抗血栓药物之一,肝素类药物在抗血栓医药市场上占据重要地位。全球老龄化加剧,肥胖人群规模不断增长以及新兴医药市场的快速发展将推动全球肝素类药物市场需求持续增加,具有较强抗凝和抗血栓能力的肝素类药物市场具有较好的发展前景。

我国低分子肝素市场使用量呈相对平稳,但发展非常快速,生产企业较多,低分子肝素制剂企业一直未进行分类管理。2019 年 11 月 15 日,国家药品监督管理局审评中心发文,建议低分子肝素注射液进行分类申报,同时对国内已上市的低分子肝素制剂在一定的时间内根据其工艺等进行细分,质量标准进行提高。

(四)公司生产、质量标准的提高
公司从事肝素原料药的生产 20 余年,是全球最主要的高品质肝素原料药供应商之一,也是中国仅有的两家向美国大量供应高品质肝素原料药的企业之一,2019 年已位居龙头地位。

公司 2014 年开始采取严格的质量管理体系,即质量提升,这主要得益于公司生产、质量标准的提高。2019 年 12 月 31 日,公司共生产低分子肝素原料药 1,000,000 公斤,同比增长 45.82%,肝素出口价格整体上涨幅度较大,2019 年肝素出口量达 208,251 吨,同比增长 1.5%。肝素原料药持续保持量价齐升的良好态势。

公司是国内首家依美国肝素原料药在美国获批的企业,拥有四条通过美国 FDA 认证的无菌

三、募投项目延期的具体情况、原因及影响
(一)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(三)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(四)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(五)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(六)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(七)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(八)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(九)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(十)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(十一)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(十二)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(十三)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(十四)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(十五)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(十六)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(十七)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(十八)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(十九)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二十)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(二十一)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二十二)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(二十三)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二十四)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(二十五)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二十六)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(二十七)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(二十八)本次募投项目延期原因
项目原计划于 2019 年 12 月 31 日前完成相关设备的采购及安装调试,并投入使用,但由于项目需要满足设备高标准,实施过程难度较大,初步验收涉及的部分设备到货较晚,导致公司该项目无法按计划完成。公司决定将该项目建设期延长至 2020 年 6 月 30 日。

(二十九)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(三十)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(三十一)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

(三十二)本次募投项目延期原因
本次募投项目延期原因:“注射用药品生产线技改扩能项目”,预计投资金额 6,500 万元,拟使用募集资金 6,500 万元,若资金不足,不足部分将由企业自筹资金解决。由公司全资子公司健友制药有限公司实施,主要用于上述注射剂产能提升工程,建设新的全自动化生产线技改项目,在建设期进行设备采购、安装调试、GMP 车间改造及人员配备等。

注射剂产线和冻干线。

近年来,随着国内医药行业的持续发展,全球药企更加重视中国市场,国内大型药企也不断寻求全球市场机会。受益于中国全球化的研发、生产、质量体系,公司承接国外药企的产业项目和中药企的全球申报项目持续增长。

(五)报告期内业绩驱动因素
公司 2019 年各项经济指标较快增长,主要驱动因素有以下方面:一是肝素原料药供需矛盾突出,导致价格一路高企,前期公司战略性库存策略使得报告期内毛利率提升较大,为公司毛利的主要贡献者。二是公司产品结构优化。从肝素原料药进入无国注射剂领域,公司花费了 10 年时间,在今年获得了丰硕的成果,依托肝素原料药在美国、巴西、欧洲获批意味着公司的国际化、制剂化于落地,带来的销售收入及利润增长将逐步显现。三是肝素原料药产品的获批,公司产品将进一步提升。未来将覆盖除心脑血管、抗肿瘤类以外更广泛的医药领域。

四是 CDMO 业务的持续增长。
3 公司主要会计数据和财务指标
1.近 3 年主要会计数据和财务指标

单位:元 币种:人民币	2019 年	2018 年	本年比上年增减(%)	2017 年
总资产	5,078,419,276.66	3,402,323,291.73	49.26	2,694,760,477.54
营业收入	2,469,669,305.11	1,700,330,667.14	45.25	1,112,726,003.22
归属于上市公司股东的净利润	604,961,604.92	424,549,136.66	42.50	314,222,399.37
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	587,364,048.60	411,166,740.69	42.85	305,602,832.04
归属于上市公司股东的净资产	2,966,492,802.68	2,421,112,751.62	22.53	2,052,264,031.29
经营活动产生的现金流量净额	-841,381,294.60	62,368,493.94	-1,449.05	-234,586,486.85
基本每股收益(元/股)	0.84	0.59	42.37	0.47
稀释每股收益(元/股)	0.84	0.59	42.37	0.47