

# 湖南景峰医药股份有限公司

## 2020 年度董事会工作报告

2020 年度，公司董事会按照《公司法》《证券法》《深圳证券交易所股票上市规则》《深圳证券交易所上市公司规范运作指引》《公司章程》《董事会议事规则》等有关法律、法规及规范性文件的要求，本着对公司及全体股东负责的精神，认真行使权利和履行法律、法规赋予的职责，积极有效地开展工作。公司董事会在本年度的工作报告如下：

### 一、2020 年度经营情况回顾

2020 年是国家经济社会运行极不平凡的一年。面对突如其来的疫情，公司一方面积极应对疫情带来的直接和间接影响，另一方面加快组织复产复工，为经济发展、社会稳定做出应有贡献。受疫情影响，2020 年实际经营时间相对较短，因此给公司的经营业绩带来了一定的压力。同时，随着国家医疗改革的深入推进，公司对内深化改革、对外加快转型，努力走出一条适应社会需要、适应行业需求、适应自身发展的道路。“改革”与“发展”依旧是医药行业的主旋律。面对政策环境和市场环境的新变化，公司积极拥抱变革、快速适应调整。

随着国家进一步推动实施“健康中国”战略和深化医药卫生体制改革，对于药品价格、销量、格局以及符合 FDA、GMP 标准药品生产的重塑效应十分明显，药品价格进入了新一轮调整期，在国家医保控费的大背景下，医药制造企业的发展模式、盈利能力面临巨大挑战。国内药品审评审批加速以及优先审评政策出台对医药产业影响较大。无论进口品种还是国产品种，都呈现出批文数量快速上升的趋势。随着药品审批标准提高，仿制药一致性评价持续推进，带量采购逐步扩面，行业进入快速分化、结构升级、淘汰落后产能的阶段，具有医药自主创新能力以及拥有知识产权保护的企业将在未来市场竞争中处于优势地位。

报告期内，公司克服各种困难，坚定信念、勇往直前。公司继续坚持“走与国际接轨的仿制药产业化道路”战略，认真执行公司中长期发展规划，实施以高壁垒仿制药为主、长短结合、多维研发生产管线并进的战略布局。公司的业务选择符合国际医药行业发展趋势，继续探索高端特色制剂和创新药研发管线，聚焦核心业务，以内生发展为主、外延扩张为辅，不断提升整体竞争力。为整合资源，

优化资产配置，提高资产使用效率，有效盘活资产。

报告期内，公司共实现营业收入 87,791.86 万元，较上年同期下降 34.68%；实现营业利润-101,595.38 万元，较上年同期增加亏损 11.84%；实现归属于上市公司股东的净利润-96,992.24 万元，较上年同期增加亏损 9.87%；经营活动产生的现金流量净额为-27,168.42 万元，较上年同期减少 851.12%；每股收益-1.10 元，每股净资产 0.73 元。

2020 年，医疗改革继续深化，公司继续推进以自主经营为主，代理外包为辅的经营模式，为做深、做透、做精、做大、做强市场，促进终端上量，大力度投入资源继续加强营销网络的建设和专业化的学术推广，实现营销渠道的深度下沉，强化省地市县密集化营销网络的覆盖。

报告期公司主要经营情况如下：

### **1、积极推动战略转型，确保主力产品稳定态势，挖掘新兴产品的增长潜力**

#### **(1) 生产经营方面**

报告期内，上海景峰根据市场需求完成生产任务，保障公司产品的稳定供应。生产管理以精益思想，不断提高运行效率，保证良好质量水平，提升运营效益。生物产品车间 CMO 业务已逐步有序开展，目前已完成多个真核生物产品、原核生物产品以及生物制剂的 CMO 业务，稳步构建 CMO 运营体系，拓展新的业务领域，增加业务收益。同时，上海景峰以透明质酸产业角度进行产品规划，实现透明质酸发展全新格局。医用透明质酸钠凝胶（眼科）已获生产行政许可，玻璃酸钠系列产品有序生产，充分展示了公司多维度的创新融合发展方向，以及在药品研发、制造领域的效率，体现了公司制造体系的技术储备的完善性和较好的产业化能力，能更好地为消费者提供优异产品，迎接未来市场发展的需求。

贵州景峰经过多年的发展，在药物的研发、生产、销售方面打下了扎实的基础，在实现自身价值的同时积极回馈社会，承担应有的社会责任，诚信纳税并提供更多就业机会。贵州景峰积极承接参芎葡萄糖注射液在心脑血管疾病领域的优势和资源，适时开展参芎葡萄糖注射液的中药注射剂安全性再评价；对盐酸昂丹司琼注射液进行研究与开发，购置实验仪器与设备，完成小容量车间厂房、仓库、洁净管道等公用系统改造；贵州景峰研发的盐酸替罗非班氯化钠注射液（100ml）已通过国家药品监督管理局仿制药质量和疗效一致性评价，并于 2021 年 3 月获得一致性评价的批件。

贵州景诚拥有心脑宁胶囊、妇平胶囊、通迪胶囊、消炎利胆胶囊、复方胆通

胶囊、骨筋丸胶囊、抗栓胶囊、儿童回春颗粒、复方柳啞气雾剂、冰梘伤痛气雾剂、镇痛活络酊等 11 个产品的国家批准文号，产品覆盖内科、外科、妇科、儿科、皮肤科等治疗范围方面的疾病。

海南锦瑞制药有限公司秉承公司“走与国际接轨的仿制药产业化发展道路”，充分利用海南省优惠扶植政策，稳步推进一致性评价和仿制药新药研发工作。2020 年度，注射用盐酸吉西他滨、注射用兰索拉唑和盐酸伊立替康注射液、注射用培美曲塞二钠等在品种的一致性评价研究工作顺利推进。海南锦瑞现正在积极准备伏立康唑片的申报和迎检工作，作为国家第五批创新型试点企业，海南锦瑞已建立自主研发与联合开发并举的技术创新与转化体系，未来将实现一致性评价预期目标和仿制药新药研发目标，扩大产品销售规模，增强公司发展后劲。

大连德泽在年初、年中及年末经历了三波疫情，其经营活动承受了较大的风险和挑战。报告期内，大连德泽按照董事会，管理层的统一部署，采取了积极有效的疫情防控措施和经营举措，稳扎稳打，稳健经营，依托前期经营结果和现阶段的不懈努力，基本实现了年初制定的经营目标，为后续发展提供了保障。

## （2）营销方面

报告期内，公司坚持贯彻国家医药各项政策，持续进行营销体系变革，包括营销组织体系的变革与重构，形成以省区销售总经理责任制与多产品矩阵管理相结合的扁平高效的营销模式，同时逐步从销售向营销转变，理顺了目前业务线结构，以考核为手段，逐步完成商务、推广、财务、人力的整合，设立销售部、商务部、市场部、政府事务部、营销财务部、营销人力部等职能中心，搭建起完备的营销支撑平台体系。在营销模式创新方面，公司坚持走专业化自主经营为主，外包和代理为辅的发展道路，加强对终端市场把控力度。积极扩大以学术营销为主的自营销队伍建设，激发和释放优质外包代理伙伴的潜能和权益，实现多产品多渠道的销售网络，通过持续变革，公司自主经营占比逐年增加，外包和代理占比逐年降低。同时针对公司产品布局进行立体化细分探索，逐步整合和梳理已有产品，明确产品区隔，在同一领域内进行资源共享，优势互补，形成了以心血管、肿瘤，骨妇儿为重点的产品群，同时，公司将持续进行学术投入，着力拓宽产品的临床影响力，打造高效的学术推广平台，不断加强循证医学及证据链打造，搭建临床专家、药学专家、学术带头人平台，通过基础研究、临床研究、药物经济等研究，深入挖掘产品价值及进行临床价值管理，让最终患者得到更大的获益。

2020 年，公司部分业务受疫情影响；目前已经恢复，公司将持续深入开拓

营销渠道，多元化推进以完成全年既定目标。

### （3）国际化方面

当下医药行业竞争程度不断加剧，行业集中程度不断提高，公司着眼于未来行业发展，于 2020 年继续大力推进制剂国际化项目。利用公司的原料药和制剂技术优势，在贵州景峰和上海景峰分别开展国际化建设项目，贵州景峰于 2020 年下半年同步完成美国 FDA 注册申请，上海景峰计划于 2021 年上半年同步完成美国 FDA 以及中国 NMPA 仿制药注册申请，实现产品在中美市场同时上市销售。截至报告披露日，Praxgen Pharma 累计完成 15 个产品 ANDA 申报，获得 11 项 ANDA 批件及 1 项 ANDA 暂定批准通知（原研制剂尚在专利保护期内，预计 2021 年 10 月到期，该产品等待正式批准）。Praxgen Pharma 将有助于公司形成具有高技术壁垒的仿创药研发管线，成为公司国际化道路上的一大竞争优势。

### （4）人力资源方面

公司基于“以奋斗者为本”的理念，紧密围绕价值创造、价值评价和价值分配开展人力资源工作。通过内外部渠道吸引与招揽人才，积极发现奋斗者，在资源配置和价值分配上向奋斗者倾斜，营造以奋斗者为本的组织氛围，构建人才辈出的动态人力资源管理机制。

在人才招聘环节，从素质、潜能、品格、学历及经验等各个方面对候选人进行考察，拓展包含领军专家、业内专业人才和院校学生为主体的综合人才获取渠道，充分尊重候选人意愿，按照双向选择的原则引进优秀人才。

关注员工培养与组织融入，通过专业培训与岗位实践相结合、自我学习与团队培训相结合的方式，让员工迅速融入组织、提升员工工作能力。在培养体系搭建上，构建高阶人才培养、技工人才培养及基层员工培养结合的立体培养体系，遵循“育”与“用”结合、“训”与“战”结合的原则，实现组织与员工同步成长。

## 2、研发初步兑现成果，提升公司未来产品竞争力

公司研发产品线构建初期以核心业务为主，关注具有首仿前景的品种，加速公司业务成长，逐步加大成长业务和创新业务的培育力度，增加复杂制剂的比例和开展创新药、生物药的开发，梯次实现业务升级。报告期内，公司投入研发资金 25,287.86 万元，占营业收入比例为 28.41%。

报告期内，公司全资及控股子公司共获得 NMPA2 个药品一致性评价补充申请受理通知书（盐酸伊立替康注射液和注射用兰索拉唑）和医用透明质酸钠凝胶

生产行政许可。截止本报告披露日，公司共有 15 个产品 ANDA 申报，获得 11 项 ANDA 及 1 项 ANDA 暂定批准通知；盐酸替罗非班氯化钠注射液（100ml）通过了一致性评价。公司共持有专利 194 项，其中发明专利 139 项，新增专利 19 项。

截止本报告披露日，一致性评价及注射剂再评价项目注射用盐酸吉西他滨、盐酸伊立替康注射液、注射用兰索拉唑正处于补充申请审评中，盐酸替罗非班氯化钠注射液已通过一致性评价，盐酸替罗非班浓溶液拟于 2021 年提交补充申请资料；贵州景诚心脑宁胶囊的再评价项目研究中，作为国家重点研发计划子课题“心脑宁胶囊精确干预急性冠状动脉综合征后状态合并颈动脉斑块残余风险研究”已经顺利完成多个中心的筹备和启动，目前正在有序开展对受试者的筛查和入组工作，其他循证项目也按计划有序推进。

化药新药项目：1 类新药交联玻璃酸钠注射液正处于 II 期临床推进中。

生物药项目：JZB01、JZB28、JZB34 均处于临床研究阶段。

复杂注射剂项目：公司已搭建基于脂质体主动载药技术的商业化生产线，生产线采用全自动设计，具有自动化程度高、产能大的技术优点，现生产线已投入使用。产品管线中主要产品研发状态如下：JS01 抗肿瘤脂质体项目已完成工艺验证，产品质量达到预期标准；JS02 及 JF1908 抗肿瘤复杂注射剂项目处于小试研究阶段。氟比洛芬酯注射液已完成 CDE 审评与 CFDI 现场检查，氟比洛芬酯解热适应症 II 期临床已完成，处于 III 期临床准备阶段。

普通注射剂项目：JS03、JS06、JS07、JF1906 已完成工艺验证批次生产；JF1907、JF1910 处于中试工艺开发阶段。

固体制剂项目：固体制剂板块建成可支撑普通固体制剂及纳米制剂项目的小、中试平台。其中，复杂固体制剂项目 JF1901、JF1902 处于中试工艺开发阶段；普通固体制剂项目伏立康唑片、来曲唑片、普瑞巴林胶囊处于 NMPA 审评阶段，其中来曲唑片已通过 CDE 技术审评与 CFDI 现场核查；伏立康唑片和普瑞巴林胶囊已完成 CDE 技术审评，并等待 CFDI 现场核查。JRC05 已完成正式 BE 试验；JF1909 已完成工艺验证批次生产；JF1903 已完成中试工艺开发；JF1912 处于小试研究阶段。

### **3、深度梳理投资项目，积极实现资产聚焦**

报告期内，公司继续整合前期投资，深入开展了投资项目优化梳理工作，有序处置项目，并不断完善评价体系，以夯实主业为目标，并择机将目前低效的资

产进行有机整合，保障主业健康持续发展。公司战略定位清晰，集中资源发展主营业务，增强核心竞争力，更好地聚焦“走与国际化接轨的仿制药产业化道路”的发展战略布局。

截止到本报告披露日，根据公司发展规划和经营需要，公司规划原料药和制剂产品生产线建设项目，旨在整合原料药生产资源、完善产业链、加速公司在制剂领域的发展，将有利于提升公司的盈利能力和可持续发展动力，促进公司持续、稳定、健康发展。

## 二、2020 年董事会运作情况

### （一）董事会会议情况

报告期内，公司共召开 9 次董事会会议，董事会的召集、召开符合法律法规和《公司章程》要求。公司董事认真负责地出席董事会会议，积极学习法律法规，勤勉尽责地履行董事职责。董事会会议审议事项具体情况如下：

1、2020 年 4 月 28 日，公司以现场与通讯方式召开了第七届董事会第十九次会议，会议审议并通过了《2019 年度总裁工作报告》、《2019 年度董事会工作报告》、《2019 年度财务决算报告》、《2019 年度利润分配的议案》、《关于公司会计政策变更的议案》、《关于 2019 年度计提资产减值准备的议案》；《2019 年年度报告全文及摘要》、《2019 年度内部控制评价报告》、《董事会 2019 年度募集资金存放与实际使用情况专项报告》、《关于 2020 年度董事、监事、高级管理人员薪酬的议案》、《关于公司及所属子公司 2020 年度申请综合授信并提供相应担保的议案》、《关于召开 2019 年度股东大会的议案》及《2020 年第一季度报告全文及正文》。

2、2020 年 5 月 8 日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十次会议，会议审议并通过了《关于转让子公司部分股权的议案》；《关于召开 2020 年第二次临时股东大会的议案》。

3、2020 年 7 月 28 日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十一次会议，会议审议并通过了《关于签署投资合作建设“常德市原料药和制剂国际化产业园项目”的合作框架协议的议案》。

4、2020 年 8 月 26 日，公司以现场与通讯方式召开了第七届董事会第二十二次会议，会议审议并通过了《关于聘任公司财务总监的议案》、《公司 2020 年半年度报告全文及摘要》、《关于使用闲置资金购买低风险保本型理财产品的议案》及《公司董事会关于募集资金 2020 年半年度存放与使用情况的专项报告》。

5、2020年9月11日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十三次会议，会议审议并通过了《关于转让海门慧聚药业有限公司20%股权的议案》。

6、2020年10月28日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十四次会议，会议审议并通过了《公司2020年第三季度报告全文及正文》及《关于“景峰制药新建研发中心项目”延期的议案》。

7、2020年11月9日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十五次会议，会议审议并通过了《关于公司对外提供反担保的议案》及《关于召开2020年第三次临时股东大会的议案》。

8、2020年11月26日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十六次会议，会议审议并通过了《关于继续使用部分闲置募集资金暂时补充流动资金的议案》。

9、2020年12月2日，公司以通讯方式召开了第七届董事会第二十七次会议，会议审议并通过了《关于续聘会计师事务所的议案》及《关于召开2020年第四次临时股东大会的议案》。

## **（二）董事会各专门委员会工作情况**

董事会各专门委员会根据《上市公司治理准则》、《公司章程》和公司董事会各专门委员会工作细则等相关规定，切实履职，勤勉尽责，为规范公司治理结构、公司发展提供了专业性建议，促进了公司规范运作和科学管理。报告期内董事会各专门委员会具体履行职责情况如下：

### **1、公司董事会战略委员会履职情况：**

董事会战略委员会是董事会下设的专门工作机构，成员由3名董事组成，主要负责对公司长期发展战略和重大投资决策进行研究并提出建议。

### **2、公司董事会审计委员会履职情况：**

董事会各专门委员会根据《上市公司治理准则》《公司章程》和公司董事会各专门委员会工作细则等相关规定，切实履职，勤勉尽责，为规范公司治理结构、公司发展提供了专业性建议，促进了公司规范运作和科学管理。报告期内董事会各专门委员会具体履行职责情况如下：

#### **（1）公司董事会战略委员会履职情况：**

董事会战略委员会是董事会下设的专门工作机构，成员由3名董事组成，主要负责对公司长期发展战略和重大投资决策进行研究并提出建议。

#### **（2）公司董事会审计委员会履职情况：**

公司董事会审计委员会由 3 名董事组成，其中主任委员由独立董事、专业会计人士担任。按照《公司董事会审计委员会工作细则》和《公司独立董事年报工作制度》等规定，公司董事会审计委员会全体成员本着勤勉尽责、实事求是的原则，积极推进公司审计工作的开展，具体履职情况如下：

1) 2019 年年报审计工作期间，共召开 3 次审计委员会会议，对公司审计计划及财务报表资料进行审阅，并与年审会计师进行了充分沟通。审计委员会关于立信会计师事务所（特殊普通合伙）2019 年度审计工作情况的总结如下：

认真审阅了公司 2019 年度审计工作计划及相关资料，与负责公司年度审计工作的立信会计师事务所（特殊普通合伙）注册会计师协商确定了公司 2019 年度财务报告审计工作的时间安排。

在年审注册会计师进场前认真审阅了公司初步编制的财务会计报表。

公司年审注册会计师进场后，董事会审计委员会与公司年审注册会计师就审计过程中发现的问题以及审计报告提交的时间进行了督促、沟通和交流。

公司年审注册会计师出具初步审计意见后，董事会审计委员会再一次审阅了公司 2019 年度财务会计报表，并提出相关审议意见。

在立信会计师事务所（特殊普通合伙）完成 2019 年度审计报告工作后，董事会审计委员会召开会议，对立信会计师事务所（特殊普通合伙）从事本年度公司的审计工作进行了总结。

(2) 2020 年 11 月 30 日第七届董事会审计委员会召开临时会议，审议通过了《关于续聘会计师事务所的议案》。

(3) 为更好地开展 2020 年年报审计工作，审计委员会于 2020 年 12 月 24 日召开了 2020 年年报审计进场前沟通会，与负责公司审计工作的注册会计师确定了 2020 年度财务报告审计计划等相关工作安排。

### **3、公司董事会薪酬与考核委员会履职情况：**

董事会薪酬与考核委员会是董事会设立的专门工作机构，负责制定、审查公司董事、监事及高管人员的薪酬政策及考核标准，并依照上述考核标准及薪酬政策进行考核。董事会薪酬与考核委员会成员由 3 名董事组成，其中 2 名为独立董事，主任委员由独立董事担任。

报告期内，董事会薪酬与考核委员会依据公司董事、监事及高管人员主要工作职责及公司 2019 年度主要财务指标和经营目标完成情况，对董事、监事及高管人员进行绩效评价，并根据绩效评价结果及薪酬分配政策提出董事、监事及高



管人员的报酬数额及奖励方案。2020年4月24日,薪酬与考核委员会召开会议,审议通过了《2019年度董事、监事、高级管理人员薪酬的议案》及《关于2020年报董事、监事、高级管理人员薪酬的议案》。

#### **4、公司董事会提名委员会履职情况:**

董事会提名委员会是董事会设立的专门工作机构,由3名董事组成,其中独立董事2名;主要负责对《公司章程》所规定的具有提名权的提名人所提名的董事和高级管理人员的任职资格进行审核,向董事会报告,对董事会负责。

2020年8月26日,公司提名委员会召开2020年第一次会议,审议通过了《关于提名公司财务总监的议案》。

2020年12月25日,公司提名委员会召开2020年第二次会议,审议通过了《关于提名第八届董事会非独立董事的议案》及《关于提名公司第八届董事会独立董事的议案》。

#### **(三) 独立董事履职情况**

报告期内,公司独立董事根据《公司法》、《证券法》、《深圳证券交易所股票上市规则》、《公司章程》和《独立董事工作制度》等有关法律、法规的规定,认真履行忠实和勤勉义务,对公司的制度完善和日常经营决策等方面提出了专业性的意见和建议,对报告期内公司关联方和对外担保情况的专项说明、利润分配预案、内部控制评价报告、高级管理人员薪酬、募集资金存放与使用情况、续聘会计师事务所等事项出具了独立、公正的意见,为完善公司的监督机制,维护公司和全体股东的合法利益发挥了积极的作用。

#### **(四) 完善公司法人治理情况**

董事会严格按照《公司法》、《证券法》、《深圳证券交易所股票上市规则》等有关法律、法规的要求,不断完善公司法人治理结构,健全公司内部控制制度,以进一步提高公司治理水平,促进公司规范运作。

报告期内,公司股东大会、董事会均能严格按照相关规章制度规范地召开,各位董事均能认真履行自己的职责,勤勉尽责,公司治理结构符合《公司法》、《公司章程》及其他法律、法规和规范性文件的规定。

#### **(五) 信息披露工作**

董事会严格按照监管部门的要求,指定《中国证券报》、《证券时报》、《上海证券报》、《证券日报》和巨潮资讯网作为公司的信息披露媒体,认真履行信息披露职责,确保真实、准确、完整地对外披露信息。报告期内,公司如期披露了年

报、半年报和季报，全年对外披露各类临时公告 83 份，公平、公正、公开地向全体投资者披露信息，客观地反映公司情况。

#### （六）投资者关系管理工作

报告期内，公司董事会下设董事会秘书处认真做好公司投资者关系管理工作，协调公司与证券监管机构、股东、证券服务机构、媒体等之间的信息沟通。

#### （七）股东大会召开及落实股东大会决议情况

报告期内，公司召开了 5 次股东大会会议，决定了 2019 年度利润分配、续聘会计师事务所、2020 年度董监高人员薪酬方案等事项，董事会和管理层对股东大会的各项决议均予以贯彻落实。

### 三、2021 年度董事会工作思路

2021 年是“十四五”开局之年，是我国在全面建成小康社会、实现第一个百年奋斗目标之后，乘势而上开启全面建设社会主义现代化国家新征程、向第二个百年奋斗目标进军的第一年。公司将在董事会的正确领导下，全力以赴推动公司发展。公司 2021 年主要规划如下：

#### 生产规划：

公司生产体系继续推行降本增效、降低制造成本。贵州景峰已经取得盐酸替罗非班氯化钠注射液（100ml）一致性评价的注册批件，公司将积极做好生产安排，满足市场需求。海南锦瑞除完成现有产品的生产外，做好伏立康唑片、来曲唑片、普瑞巴林胶囊的注册现场生产考核准备工作。上海景峰和贵州景峰在服务好现有 CDMO 客户外，继续积极拓展新的 CDMO 业务，最大限度地利用现有生产线的产能，充分发挥生物制品、细胞毒制剂、乳剂、预灌封注射剂、冻干等技术平台的优势。

#### 研发规划：

公司研发中心以“建立完整、高效、国内领先的研究开发系统，制定并持续更新科学、稳健的产品线规划”为目标，建立健全与国际接轨的研发质量管理体系，确保申报产品符合 NMPA 及 FDA 的相关法规要求，加强建设研发项目管理体系，确保研发项目按计划高质量的完成。

化药新药项目：NMPA 1 类新药交联玻璃酸钠注射液完成 II 期临床研究，并启动 III 期临床试验样品生产。

复杂注射剂项目：氟比洛芬酯注射剂取得 NMPA 生产批件，JS01 项目启动正式 BE 试验，JS02、JF1908 项目计划年内完成工艺验证。

普通注射剂项目：注射用盐酸吉西他滨、注射用兰索拉唑、盐酸伊立替康注射液年内通过一致性评价。JS03、JS06、JF1906 项目年内完成 NMPA 申报，JF1907、JF1910 项目完成工艺验证。

固体制剂项目：伏立康唑片、来曲唑片、普瑞巴林胶囊项目年内取得 NMPA 生产批件，JRC05、JF1909 项目完成 NMPA 申报。复杂固体制剂项目 JF1901、JF1902 计划年内完成注册批生产。JF1903 项目年内完成工艺验证并启动 BE 试验。

生物药项目：2021 年 JZB01、JZB34、JZB28 将继续推进临床研究。

公司在产品立项上始终以谨慎的态度，依据自身研发优势及核心竞争力，从多维度进行产品评估，并预测未来产品市场竞争态势，以及未来销售量等市场数据。随着临床研究推进以及研发里程碑的逐步实现，在产品上市后获得收益。

销售规划：

公司始终牢记“为社会提供优质药品，为客户提供优质服务，为患者改善生命质量”的使命，以“坚持走专业化自主经营为主，外包和代理为辅的发展道路”作为公司未来五年核心的营销战略，坚持贯彻国家医药各项政策，以“做透、做精、做好、做强、做大市场”为营销原则，做好深度营销，推进各销售模式的整合，聚焦核心产品领域，充分挖掘产品价值，对产品进行合理定位，组成优势产品群，同时细分市场、细分产品，逐渐渗透、贴近终端，实现全产品网点覆盖，打造企业品牌优势。

投资规划：

公司积极优化低效资产、回笼资金，继续推进“聚焦核心资产”战略，深化重组、推进战略转型，利于公司的长远发展和持续经营，符合全体股东的利益。此外，公司将继续借助政府的大力支持，积极参与医药研发、项目技改、基地建设等工作，促进公司产业结构调整 and 升级，进一步增强公司产业核心竞争力。公司将继续协调各子公司一起认真落实、积极衔接，确保政府出台的相关政策、措施帮助公司实现效益最大化，为股东带来长久回报。

2021 年，董事会将继续严格按照《公司法》、《证券法》、《上市公司信息披露管理办法》、《深圳证券交易所股票上市规则》及《深圳证券交易所上市公司规范运作指引》等法律、法规文件和《公司章程》及相关内控制度规定，进一步提高公司规范运营及治理水平，严格按照相关法律法规的要求，认真履行信息披露，

确保信息披露的真实、准确和完整；全方位提高公司生产经营管理水平；认真做好投资者关系管理工作，通过多渠道加强与投资者的联系和沟通，树立公司良好的资本市场形象。

**特此报告**

湖南景峰医药股份有限公司董事会

2021年4月30日