

公司代码：600976

公司简称：健民集团

健民药业集团股份有限公司
2019 年年度报告摘要

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仔细阅读年度报告全文。

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、中审众环会计师事务所（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

2019年度分配预案：按照公司总股本 153,398,600 股计算，每 10 股派现金红利人民币 2.00 元（含税），合计分配利润 30,679,720.00 元。

二 公司基本情况

（一）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	健民集团	600976	武汉健民

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	胡振波	周捷
办公地址	武汉市汉阳区鹦鹉大道484号	武汉市汉阳区鹦鹉大道484号
电话	027-84523350	027-84523350
电子信箱	whjmhzb@163.com	Jie.zhou@whjm.com

（二）报告期公司主要业务简介

1、主要业务

公司主要从事药品的研发、制造、批发与零售业务，公司所处行业为医药制造业（C27）（中国证监会《上市公司行业分类指引》（2012 修订））。公司主营业务分为医药工业和医药商业两大板块，具体如下：

医药工业以母公司和全资子公司叶开泰国药为主开展药品的研发、制造和销售业务，研发业务以公司下设的儿童药物研究院为主开展新药研发和老产品的二次开发，在研的品种有小儿宣肺止咳糖浆、小儿牛黄退热贴等，详见本报告第四节；制造业务主要为药品的生产，药品聚焦儿科、妇科、老年等多个治疗领域，涵盖颗粒剂、片剂、丸剂、胶囊剂、糖浆剂、膏剂等剂型近 500 个品种、品规，其中龙牡壮骨颗粒用于治疗 and 预防小儿佝偻病，小儿宣肺止咳颗粒、小儿宝泰康颗粒、小儿解感颗粒等为小儿感冒类用药，健脾生血颗粒、健脾生血片用于治疗缺铁性贫血；小金胶囊、小金丸用于乳腺增生类疾病，公司主要品种还有通便胶囊、健民咽喉片、健胃消食片等。

医药商业板块主要为药品的批发和零售，药品批发业务主要通过公司下属福高公司、维生公司两家医药商业子公司开展，销售本公司及其他企业的医药产品，包括中药、西药、保健品、医疗器械、玻璃仪器、化学制剂等，业务区域主要集中在广东、湖北等地，零售业务主要通过子公司新世纪大药房开展，主要经营品种有中成药、化学药品、生物制剂、保健品等。报告期内医药商业收入占营业收入的比例为 50.49%。

中医诊疗服务：公司全资子公司健民中医门诊部（武汉）有限公司从事中医诊疗服务。

2、经营模式

2.1、医药工业经营模式

原材料采购模式：公司采购中心对原材料采购实行专业化集中招标管理，统筹规划原辅包材的外部采购，大宗物料实施战略性采购。根据生产情况、市场状况合理规划库存量，安排采购计划和采购时点；严格执行安全库存制度及中药材采购标准，除部分药材（人工麝香）为国家指定专供外，其余中药原材料均通过专业人员亲临产地、药材市场挑选，特殊中药材实施规格等级优选或道地药材基地亲自培育，确保公司每批中药材品质上层，为公司制造精品中药奠定基础。

生产模式：公司严格执行 GMP 标准，根据销售情况、库存状况、市场环境等合理安排生产计划，确保药品生产供应；公司严格按照 GMP 及药典要求，对药品生产中使用的原辅包材、生产的半成品和产成品进行质量检测，并对生产过程、生产工艺等进行监控，确保药品质量安全。

销售模式：主要分为 OTC 产品和处方药产品销售。

公司 OTC 销售采取渠道分销和直供专销两种模式。渠道分销模式主要依靠品牌拉动，由医药商业公司向公司采购，再将产品分销至各类批发和零售终端；直供专销模式主要依靠公司营销团队完成由公司向连锁药店直接供货。

公司处方药销售主要采用以专业化学术推广为主的销售模式，处方药严格按照国家招投标的规定执行中标价格，医疗机构按中标价格通过医药商业公司采购公司产品。

2.2、医药商业经营模式

公司严格执行 GSP 标准，充分保障药品流通过程中的产品质量。医药商业主要从药品生产企业购进产品，通过自有销售渠道销往区域内的其他医药商业、医疗机构或药店。

3、行业情况

医药行业是我国国民经济重要组成部分之一，具有高投入、高产出、高风险、高技术密集型特点，行业没有明显的周期性特点。医药行业对于保护和增进人民健康、提高生活质量，救灾防疫、军需战备以及促进经济发展和社会进步均具有十分重要的作用。

3.1、行业经营模式

新《药品管理法》2019 年 12 月 1 日起施行，新版《药品管理法》体现了“最严谨的标准、最严格的监管、最严厉的处罚、最严肃的问责”四个最严精神，进一步健全了覆盖药品研制、生产、经营、使用全过程的法律制度，对医药行业原有的生产、经营模式影响主要表现在：

鼓励药物研发与创新：总则中明确规定了国家鼓励研究和创制新药，同时增加和完善了十多个条款，增加了多项制度举措，为鼓励创新，加快新药上市，将保障药品及时供应上升到法律层面。

全面实施药品上市许可人制度。允许药品上市许可人委托其他企业进行药品生产和经营工作，打破“研产销”一体化格局。药品上市许可持有人依法对药品研制、生产、经营、使用全过程中的药品安全性、有效性和质量可靠性负责，确保药品可追溯。

GMP、GSP 标准归入生产许可和经营许可一并检查。GMP、GSP 认证取消，企业的 GMP、GSP 标准执行情况将直接与药品生产许可和经营许可挂钩。本次法规修订也对建立专业化、职业化药品检察员队伍进行了规定，未来飞检频率的提升加上检查队伍素质的提高，将会进一步约束药企的不合规行为，起到强化药品安全监督检查的作用。

强化药品全过程管理。一是严格药品研制、生产、流通环节。规定从事药品研制，应当遵循药物非临床研究质量管理规范、药物临床试验质量管理规范，保障药品研制全过程持续符合法定要求。规定持有人应当建立药品质量保证体系，严格药品上市放行。持有人应当按照国家规定全面评估、验证变更事项对药品安全性、有效性和质量可控性的影响。同时要求持有人应当建立并实施追溯制度，保证药品可追溯。二是加强药品上市后管理。规定建立年度报告制度，持有人每年将药品生产销售、上市后研究、风险管理等情况按照规定向药品监管部门报告；持有人应当主动开展药品上市后研究，对药品安全性、有效性和质量可控性进行进一步确证，对已识别风险的药品及时采取风险控制措施；给用药者造成损害的，依法承担赔偿责任。

全面加大对违法行为的处罚力度，相应提高了财产罚幅度、加大了资格罚力度、增加了自由罚手段等，落实“处罚到人”。在对企业依法处罚的同时，对企业法定代表人、主要负责人、直接负责的主管人员和其他责任人员也予以处罚，包括没收违法行为发生期间其所获收入、罚款、一定期限甚至终身禁业等。

为贯彻实施新修订《药品管理法》，国家市场监督管理总局 2019 年 12 月 13 日就《药品注册管理办法》、《药品生产监督管理办法》《药品经营监督管理办法》作出相应修订，并公开征求意见。

3.2、行业的周期性、区域性和季节性特征

（1）周期性

医药行业的需求具有刚性特征，受宏观经济波动的影响较小，属于弱周期行业，行业抗风险能力较强。

（2）区域性

医药行业也没有明显的区域性特征，由于药品销售与区域经济水平存在一定的关联性，因此经济发达地区的销售情况相对好于经济欠发达地区。

（3）季节性

医药行业整体而言不具有明显的季节性特征，受中国传统节日春节的影响，通常第一季度的销售相对较低。此外，具体的药品品种因适应症的高发期受季节因素影响，相应的药物市场存在一定的季节性特征。

3.3、医药行业发展阶段

我国医药行业经历了医疗体制改革和人均收入提高带来的快速发展。自 2009 年国家启动新一轮医药卫生体制改革以来，十年间政府卫生投入近 10 万亿，三大基本医疗保险制度的相继建立，医疗卫生保障覆盖率逐年提高，医疗服务量（人口红利）和人均医疗费用显著提升，医药行业实现了快速发展。2007-2017 年，我国医药制造产业规模以上企业的主营业务收入从 5967 亿元增长至 28200 亿元，复合增长率达到 16.8%，远高于同期 GDP 增长率。随着全民医保的基本实现，全国医疗服务量人次增速放缓（人口红利衰减）；国家医改持续深入推进，一致性评价，带量采购、医保目录准入谈判等政策的落地实施，进一步压缩了药品利润空间，医药企业承压，行业增速有所放缓。医药制造规模以上企业 2018 年营业收入同比增长 12.6%，增速与 2017 年基本持平，2019 年营业收入同比增长 7.4%，增速较 2018 年下降 5.2 个百分点。

根据中国产业信息网关于我国医药行业发展相关分析，随着国家政策对医药行业发展的调控，我国医药行业发展有明显的三个阶段，具体如下：

第一阶段（~1988年）从无序到有序。1988年3月，我国卫生部首部《药品生产质量管理规范》诞生，我国制药工业从一般工业生产中划分出来，告别生产无统一标准、规范的时代。

第二阶段（1989~2012年）：进入90年代后，我国相继进行了多轮GMP标准修订和提升，淘汰了大量不符合生产质量要求的药企和药品（或医院自制药品）；新医改启动，国家基本医疗保险制度建立，参保人数快速提升。这个时期医药行业整体以超25%以上的增速高速发展。

第三阶段（2013~至今）：2013年后，在全民医保体系逐渐完善，人口老龄化趋势加剧，医疗费用不断攀升，我国开始在医保控费，提高药品质量，保障药品供应等方面进行一系列改革。医院支付方式改革，从总量预付到按项目付费、再到按疾病诊断相关分组（DRGs）；招投标政策推进到带量采购、医保目录准入谈判及动态调整，药品价格持续下降；两票制压缩流通环节，减少过票和加价，小的经销商和代理商陆续退出或者被收购；仿制药一致性评价、药品追溯体系建立以及鼓励药物研发创新等政策落地执行，行业监管趋严，药品质量显著提升，企业间竞争更加激烈，优胜劣汰挤出效应明显。这个阶段，医药行业增速放缓，政策引导我国医药行业向高质量、高技术型创新药物发展，越来越严苛的行业监管措施也让医药行业以更合理的速度，更健康的方式发展。

4、报告期内业绩驱动因素

2019年公司营业收入223,893.71万元，同比增长3.58%，医药工业的营业收入同比增长13.93%。医药商业的营业收入同比下降4.88%，母公司营业收入同比增长16.89%，叶开泰营业收入同比增长17.71%。医药工业收入的增长主要是公司加强广告投放、渠道建设，深入开展产品医学价值研究，提升产品品质，实现公司内外资源的整合优化，推动公司产品销售增长，具体详见本报告第四节“报告期内主要经营情况”。

5、公司所处的行业地位

公司通过多年经营，树立了良好的口碑和较好的用户基础。公司（含在控股股东华立医药的统计口径内，包含健民集团和昆药集团两家上市公司）在工信部2018年度医药工业百强榜中排名第49位；2019年，“健民”品牌连续11年入选“中国500最具价值品牌”；小金胶囊二次开发及标准化研究内容获国家科技进步二等奖、拔毒生肌散标准研究获中华中医药协会科技进步二等奖，湖北中药优势品种质控关键技术与应用获湖北省科技进步一等奖，公司还是湖北省民营企业100强、武汉市民营企业100强企业。

从choice金融终端数据统计，申万行业分类的医药生物类上市公司319家，其中中药类上市公司67家，根据2018年年报资料，健民集团营业收入在医药生物类上市公司中排132位，在67

家中药类上市公司中排第 33 位，净利润在医药生物类上市公司中排 222 位，在中药类上市公司中排 46 位，公司收入及利润水平排位相对靠后。

（三）公司主要会计数据和财务指标

1、近 3 年的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	1,928,540,639.98	1,722,182,745.84	11.98	1,924,156,418.46
营业收入	2,238,937,123.13	2,161,476,637.85	3.58	2,711,502,822.83
归属于上市公司股东的净利润	91,490,271.53	81,217,735.22	12.65	90,777,560.92
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	83,011,313.86	62,185,486.61	33.49	73,308,988.19
归属于上市公司股东的净资产	1,201,459,541.60	1,139,760,504.37	5.41	1,089,596,776.89
经营活动产生的现金流量净额	74,449,432.67	63,598,253.15	17.06	35,197,182.49
基本每股收益 (元/股)	0.60	0.53	13.21	0.59
稀释每股收益 (元/股)	0.60	0.53	13.21	0.59
加权平均净资产收益率(%)	7.71	7.29	增加0.42个百分点	8.62

2、报告期分季度的主要会计数据

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	515,057,156.40	596,911,944.9	720,222,222.12	406,745,799.71
归属于上市公司股东的净利润	27,050,335.08	28,905,693.2	17,510,302.60	18,023,940.66
归属于上市公司股东的扣除非经	24,813,676.84	24,712,350.8	15,175,317.87	18,309,968.33

常性损益后的净利润				
经营活动产生的现金流量净额	-17,280,433.83	36,924,754.8	-28,996,831.14	83,652,826.25

- 1、三季度营业收入增长而净利润较一、二季度下降的主要原因是公司加大市场投入及部分研发项目因停止继续研发所发生的前期费用转入当期损益。
- 2、四季度归属于上市公司股东的净利润较一、二季度下降主要是工业收入下降带来的净利润减少以及年末计提减值准备及公允价值变动损失的影响。
- 3、经营活动现金流量季度间波动较大主要是半年度及年末加大回款力度所致。

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

适用 不适用

(四) 股本及股东情况

1、普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

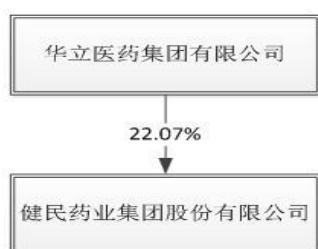
单位：股

截止报告期末普通股股东总数（户）					10,606		
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数（户）					10,337		
截止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		
前 10 名股东持股情况							
股东名称 （全称）	报告期内 增减	期末持股数 量	比例 （%）	持有有 限售条 件的股 份数量	质押或冻结情况		股东 性质
					股份 状态	数量	
华立医药集团有限公司	0	33,852,409	22.07		无		境内非 国有法 人
中国工商银行股份有限公司—东方红新动力灵活配置混合型证券投资基金	0	7,647,686	4.99		无		其他
华立集团股份有限公司	4,640,600	6,628,541	4.32		无		其他
招商银行股份有限公司—东方红京东大数据灵活配置混合型证券投资基金	39,069	6,109,073	3.98		无		其他
华安未来资产—宁波银行—华立集团股份有限公司	0	4,631,664	3.02		无		其他

泰康资管—交通银行—泰康资产管理有限责任公司优势精选资产管理产品	789	3,225,445	2.10		无		其他
中国建设银行股份有限公司—中欧新蓝筹灵活配置混合型证券投资基金	-159,700	3,034,819	1.98		无		其他
深圳市南方鑫泰投资发展有限公司—南方鑫泰—私募学院菁英145号基金	0	2,832,341	1.85		无		其他
兴业银行股份有限公司—中欧新趋势股票型证券投资基金(LOF)	0	2,284,691	1.49		无		其他
中国工商银行股份有限公司—中欧精选灵活配置定期开放混合型发起式证券投资基金	-97,000	2,067,299	1.35		无		其他
上述股东关联关系或一致行动的说明	华安未来资产—宁波银行—华立集团股份有限公司、华立集团股份有限公司与华立医药集团有限公司为一致行动人。						
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	公司没有优先股						

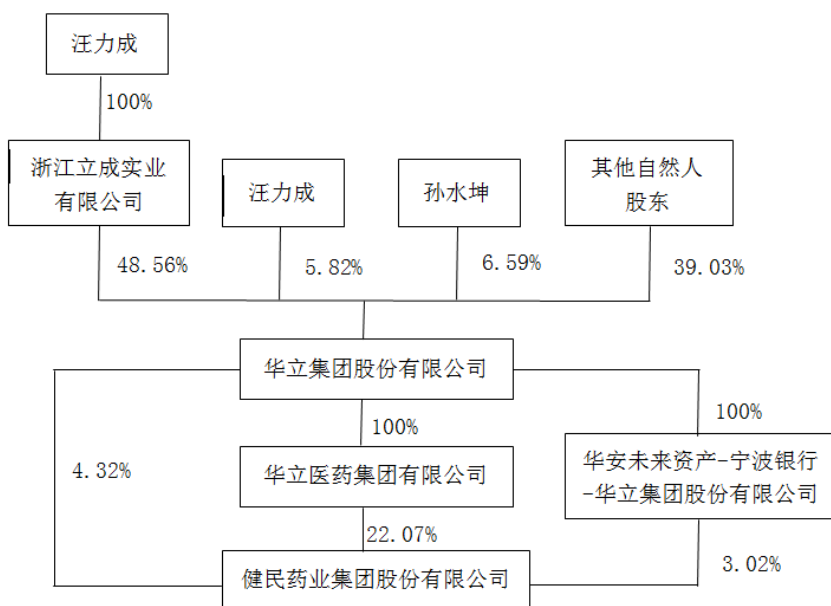
2、公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

适用 不适用



3、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



4、报告期末公司优先股股东总数及前 10 名股东情况

适用 不适用

(五) 公司债券情况

适用 不适用

三 经营情况讨论与分析

1 报告期内主要经营情况

2019年，新《药品管理法》开始实施，新版医保目录发布、一致性评价及带量采购等医疗卫生体制改革政策持续深入推进，加速医药行业的去劣存优和转型升级。公司积极应对医药行业环境及政策变化，紧紧围绕“效益就是生命”年度工作主题，开展营销变革与品牌提升，推进精细化管理与精益生产，加强研发，努力夯实内生动力，推动核心业务持续发展，报告期内公司经营情况稳定，利润水平有所提升。2019年公司营业收入223,893.71万元，同比增长3.58%，医药工业的营业收入同比增长13.93%。医药商业的营业收入同比下降4.88%，母公司营业收入同比增长16.89%，叶开泰营业收入同比增长17.71%；实现归属于上市公司股东的净利润9,149.03万元，同比增长12.65%。

(1) 营销工作

以产品价值回归为核心，以龙牡壮骨颗粒为载体，通过产品重新定位、产品包装更新升级、广告精准投放以及“寻找吃龙牡的人”、“十大金牌店长/店员评选”等创意营销活动，重塑品牌影响力，唤醒老用户记忆的同时发展新用户；梳理产品价值链，调整产品结构，集中优势资源培养大品种；加大新产品培育力度，深挖产品临床应用价值，启动复方紫草油多中心试验等多项研究；优化渠道资源，加大医院、OTC药店、基层医疗机构等终端开发力度；优化组织结构，建立事业部长效考核机制，提升业务人员积极性。

全年工业营业收入同比增长13.93%；其中核心产品龙牡壮骨颗粒、健脾生血片、小儿宝泰康颗粒、小儿宣肺止咳颗粒、健民咽喉片等较上年同期均有不同程度的增长，新产品雌二醇凝胶、复方紫草油等按年度计划顺利推进。

2019年公司小儿感冒颗粒、小儿宣肺止咳颗粒、小儿麻甘颗粒3个产品新进入《2019年版国家医保目录》。

（2）研发工作

以市场为导向，以中医药为核心，梳理研发战略，突出儿科用药特色，确定以儿童药物新制剂、中药新药、老品种二次开发三大研发方向。

加快在研项目进度，系统布局研发新项目。左乙拉西坦口服溶液完成 CDE 发补资料提交、呋塞米口服溶液完成中试，利胃胶囊、小儿宣肺止咳糖浆、牛黄小儿退热贴、吸入用盐酸氨溴索溶液 III 期临床实验按进度推进；枳术通便颗粒已完成临床前研究；经典名方黄芪桂枝五物汤、阳和汤已完成物质基准的制备与质量标准研究，新立项托莫西汀口服溶液、JMEY001、JMEY002 等研发品种 4 个。

老产品二次开发持续推进，小金胶囊标准化研究项目完成技术与财务验收，系统生物学研究完成，发表 SCI 等论文 8 篇；拔毒生肌散完成标准修订，获国家审批通过；雌二醇凝胶完成品质提升研究。

“湖北省中药优势品种质控关键技术及应用”获得 2019 年湖北省科技进步奖一等奖；取得枳术通便颗粒处方及制备方法发明专利授权 3 项。

（3）生产工作

加大生产投入。投资 1.8 亿元启动“健民集团叶开泰智能制造基地建设与扩产升级项目（一期）”建设，主体工程完成 70%，配套设施完成 30%；小品种颗粒剂生产车间部分工程完成、GMP 仓库改造投入使用；完成片剂、硬胶囊剂、糖浆剂、煎膏剂（膏滋）丸剂、颗粒剂、散剂等车间 GMP 现场检查及再认证工作。

实施精益生产，修订完善各项执行标准及岗位 SOP，进行 5S 管理，建立精益项目奖励机制、精益人才培养计划，有效结合信息化手段实现生产现场管理精益求精，提高生产效率的同时提升产品品质。

重塑生产供应链体系，整合武汉及叶开泰国药两大生产基地，实现人、财、物等资源统筹兼顾，优化配置，通过产销联动、精细排产，合理生产，进一步节能降耗等，有效提升生产计划达成率，实现产品及时供应。优化质量管理体系，提升质量标准，严把产品质量关，合理调整人员和组织机构，加强培训与考核，全年市场抽检合格率 100%。

优化安全生产防范体系，严格生产过程管控。重点对生产工艺技术及流程，易燃易爆、有毒有害等物品存放、使用及作业活动等关键风险点进行日常监测和定期排查，确保全年安全生产目标达成。

4、新业务发展

适时推进新业务发展，中医诊疗服务聚焦儿科特色，持续开展义诊、健康讲座等特色服务，以叶开泰中医药文化街区为核心发展文创旅游服务业，成功申报国家 AAA 级旅游景区、首批武汉市现代服务业集聚区、武汉市特色文化产业园等项目。大健康产业利用叶开泰古方开发出传统中药和创新养生产品，报告期内新增保健产品 4 个、药食同源产品 3 个，加强京东、天猫旗舰店等电商网络建设，新增健民滋补养生、叶开泰化妆品两个旗舰店，结合区域经销商代理合作门店直营控销等实现线上线下同步销售。

5、管理工作

优化人力资源管理，以“优服务、改结构、提人效”为重心，推进组织优化，实现人力成本下降；建立人力资源信息系统，实现组织、人员、考勤、薪酬福利智能化管理。持续完善激励机制，强化干部绩效管理，建立星级员工考核机制、专业技术评定机制等多元考核体系。

实施开源节流，建立预算执行考核机制，加强费用管控，降低管理成本；继续加强信息化体系建设，两化融合贯标顺利取得国家认证，商业公司、母公司信息化系统提升。

持续加强企业文化建设，开展读书分享会、小球比赛等文娱活动，“公司工会之家”荣获武汉市模范之家称号。

2 导致暂停上市的原因

适用 不适用

3 面临终止上市的情况和原因

适用 不适用

4 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

经公司第八届董事会第二十四次会议于 2019 年 4 月 19 日决议通过，公司于 2019 年 1 月 1 日起执行新金融工具准则。对于首次执行该准则的累积影响数，公司拟调整 2019 年年初留存收益或其他综合收益以及财务报表其他相关项目金额，对 2018 年度的财务报表未予重述。

执行新金融工具准则对公司的主要变化和影响如下：

公司于 2019 年 1 月 1 日及以后将持有的某些理财产品、股权收益权等，其收益取决于标的资产的收益率，原分类为可供出售金融资产。由于其合同现金流量不仅仅为对本金和以未偿付本金为基础的利息的支付，公司在 2019 年 1 月 1 日及以后将其重分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，列报为交易性金融资产。

公司在日常资金管理中将部分银行承兑汇票背书或贴现，既以收取合同现金流量又以出售金融资产为目标，因此，公司在 2019 年 1 月 1 日及以后将该等应收票据重分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益金融资产类别，列报为应收款项融资。

执行新金融工具准则对公司合并财务报表的影响如下：

(1) 首次执行日前后金融资产分类和计量对比

2018 年 12 月 31 日（变更前）			2019 年 1 月 1 日（变更后）		
项目	计量类别	账面价值	项目	计量类别	账面价值
其他流动资产	摊余成本	386,308,608.86	交易性金融资产	以公允价值计量且其变动计入当期损益	378,914,749.01
			其他流动资产	摊余成本	8,709,608.86
应收利息	摊余成本	405,080.99			
应收票据	摊余成本	129,689,324.39	应收款项融资	以公允价值计量且其变动计入其他综合收益	129,689,324.39
可供出售金	以成本计量	46,857,074.19	其他非流动	以公允价值计量且其变	46,996,421.19

2018年12月31日(变更前)			2019年1月1日(变更后)		
项目	计量类别	账面价值	项目	计量类别	账面价值
融资产	(权益工具)		金融资产	动计入当期损益	

(2) 对2019年1月1日留存收益和其他综合收益的影响

项 目	合并未分配利润	合并盈余公积	合并其他综合收益
2018年12月31日	538,259,519.41	146,641,565.22	
1、将可供出售金融资产重分类为其他非流动金融资产并重新计量	118,444.95		
2、将理财产品重分类为交易性金融资产并重新计量	770,040.75		
2019年1月1日	539,148,005.11	146,641,565.22	

5 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

6 与上年度财务报告相比，对财务报表合并范围发生变化的，公司应当作出具体说明。

适用 不适用

截至2019年12月31日，本集团纳入合并范围的子公司共8户，详见本附注九“在其他主体中的权益”。本集团本年合并范围比上年增加2户，即全资子公司武汉健民文化产业有限公司、全资子公司海南晴川健康科技有限公司，详见本附注八“合并范围的变更”。

健民药业集团股份有限公司

董事长：汪思洋

2020年4月16日