

公司代码：600216

公司简称：浙江医药

浙江医药股份有限公司

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 未出席董事情况

未出席董事职务	未出席董事姓名	未出席董事的原因说明	被委托人姓名
董事	李男行	工作原因	李春波
独立董事	彭师奇	疫情原因	黄董良

4 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。

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

经天健会计师事务所(特殊普通合伙)审计，2019 年度归属于母公司股东的净利润为 342,772,695.25 元，母公司净利润为 441,724,161.74 元。按《公司章程》规定，以 2019 年度实现的母公司净利润 441,724,161.74 元为基数，提取 10%法定盈余公积金 44,172,416.17 元，提取 5%的任意盈余公积金 22,086,208.09 元后，加上母公司期初未分配利润 4,434,156,001.77 元，期末母公司可供股东分配利润为 4,788,656,182.20 元。公司拟以 2019 年 12 月 31 日公司总股本 96,512.8 万股为基数，扣除公司已回购股份 682.75 万股，向全体股东每 10 股派送现金红利 10 元（含税），计派送现金红利 95,830.05 万元，剩余未分配利润结转下一年度。

二 公司基本情况

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	浙江医药	600216	

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	叶伟东	裘珂
办公地址	浙江绍兴滨海新城畅和路58号	浙江绍兴滨海新城畅和路58号
电话	0575-85211969	0575-85211969
电子信箱	zmc3@163.com	zmc3@163.com

2 报告期公司主要业务简介

（一）主营业务

公司于 1999 年 10 月在上海证券交易所上市，根据中国证监会发布的《上市公司行业分类指引》（2012 年修订），公司所属行业为医药制造业（C27）。报告期内公司主营业务未发生变化，主营业务为生命营养品、医药制造类产品及医药商业。

生命营养品主要为合成维生素 E、维生素 A、天然维生素 E、维生素 H(生物素)、维生素 D3、辅酶 Q10、 β -胡萝卜素、斑蝥黄素、叶黄素、番茄红素等维生素和类维生素产品。

医药制造类产品主要为抗耐药抗生素、抗疟疾类等医药原料药，喹诺酮、抗耐药抗生素、降糖类、激素类等医药制剂产品，以及叶黄素、天然维生素 E、辅酶 Q10 等大健康产品。

医药商业主要是公司下属医药流通企业浙江来益医药有限公司以配送中标药品为主，以零售为辅，经营范围包括：中药材、中药饮片、中成药、化学药制剂、抗生素制剂、生物制品、麻醉药品、第一类精神药品、第二类精神药品、体外诊断试剂、蛋白同化制剂、肽类激素、医疗器械等。

（二）经营模式

1、采购模式

公司所有物料均按生产工艺要求及国家相关法规要求的质量标准采购，建立了原材料供应商评价体系和原材料检验控制制度，审定合格供应商并定期复核，保证原材料的品质。提供用于生产出口产品的原材料供应商需经过 FDA、TGA 等认可。

公司医药商业主要通过直接向制药企业进行采购，代理其产品在浙江省的销售，或向其他销售代理商采购药品后销售给医疗机构、药品零售商与批发商。

2、生产模式

目前公司的各生产线按照以销定产的原则生产。销售部门制定销售计划；生产计划调度部门制定生产总计划并了解进度，统一协调；车间按照 GMP 规范组织生产；生产管理部门监督安全生产；质量保证部负责对生产过程的各项关键质量控制点和工艺流程进行监督检查。

3、销售模式

生命营养品根据适用对象分动物营养品和人类营养品，主要用于饲料添加剂，以及食品、膳食补充剂和化妆品领域。动物营养品主要以自营出口的方式销售至欧美地区，同时也通过国内外贸易公司或中间商销售至南美、东南亚等非主流市场。人类营养品主要通过规模较大的膳食补充剂生产企业、大型化妆品公司直接建立业务关系，并与有实力的分销商建立合作关系。

公司医药原料药绝大多数用于出口，且以自营出口为主，少量通过贸易公司、中间商出口。医药制剂产品则主要采用直营队伍销售和区域招商代理两种模式进行销售，销售模式分析详见本报告第四节经营情况讨论与分析之“（四）行业经营性信息分析-公司主要销售模式分析”。

医药商业主要是公司下属医药流通企业浙江来益医药有限公司，在以省为单位的药品集中采购政策下，以公立医院为主要目标市场，以服务为手段，凭借规范经营、规模经营来赢得发展。

（三）行业情况说明和业绩驱动因素

1、维生素行业

维生素是人和动物生长必须摄取的微量有机物质，市场需求主要来自于其下游的饲料、食品、医药等领域，总体需求平稳低速增长，供给集中度高，市场价格长期呈现周期性波动。报告期内，受猪瘟影响，下游养殖行业景气度低迷，饲料用维生素需求下降。国外供应商因设备故障、不可抗力事件停产，造成供货紧张的局面，同时受间甲酚反倾销影响，维生素 E 生产成本提高。江苏响水“3.21”特别重大爆炸事故后，国内加大对化工产业的安全、环保整治，部分化工园区因不符合环保要求被停产限产，导致部分基础化工原料价格上涨，制造业企业同时面临环保执法力度加大和原材料成本上升等问题。

2、医药行业

医药关乎民生，周期性、区域性不明显。人口老龄化、城市化、健康意识的增强以及疾病谱的不断扩大促使医药需求持续增长。报告期内，“4+7”带量采购全面铺开，注射剂一致性评价正式启动，2019 年国家医保目录正式公布，药品信息化追溯体系建设 5 项标准发布，政策的变化进一步提高药品质量安全保障水平，直接影响了整个医药行业。

（四）公司所处的行业地位

公司作为全国医药大型综合性化学制药企业，2009 年被浙江省人民政府列为浙江省工业行业龙头骨干企业。报告期内，公司入围了 2018 年度中国医药工业百强榜（名列第 53 位）；2019 年度浙江省高新技术企业生物与新医药技术领域十强（名列第 8 位）。《新型稀缺酶资源研发体系创建及其在医药领域应用》项目（第二完成单位：浙江医药股份有限公司新昌制药厂）获“国家科技进步二等奖”。浙江省科技厅把依托浙江医药股份有限公司的“浙江省药物合成生物学重点实验室”列入“2020 年度省级重点实验室培育建设名单”。

经过多年发展，公司已成为我国脂溶性维生素、抗耐药抗生素、喹诺酮类抗生素产品的主要生产基地，合成维生素 E，天然维生素 E， β -胡萝卜素，斑蝥黄素，盐酸万古霉素及替考拉宁等

产品居国际国内前列；公司制剂产品：乳酸左氧氟沙星氯化钠注射液（商品名“来立信”），注射用盐酸万古霉素（商品名“来可信”），注射用替考拉宁(商品名“加立信”)在国内市场占有重要地位。目前，浙江医药已发展成为一家技术先进、规模庞大、实力雄厚、对全球市场具有影响力的医药企业。

3 公司主要会计数据和财务指标

3.1 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	10,362,361,270.54	10,047,916,676.64	3.13	9,793,411,768.06
营业收入	7,043,927,618.70	6,858,741,580.66	2.70	5,692,580,365.44
归属于上市公司股东的净利润	342,772,695.25	364,549,966.03	-5.97	253,145,602.27
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	219,819,148.01	377,124,935.13	-41.71	213,434,574.32
归属于上市公司股东的净资产	7,860,815,574.04	7,646,790,331.10	2.80	7,289,230,174.34
经营活动产生的现金流量净额	447,249,287.45	579,907,748.59	-22.88	503,468,945.03
基本每股收益（元/股）	0.36	0.38	-5.26	0.27
稀释每股收益（元/股）	0.36	0.38	-5.26	0.27
加权平均净资产收益率（%）	4.44	4.87	减少0.43个百分点	3.57

3.2 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	1,718,620,418.75	1,867,030,993.16	1,733,802,914.79	1,724,473,292.00
归属于上市公司股东的净利润	132,958,785.09	147,865,294.47	79,318,271.36	-17,369,655.67
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	73,590,681.51	148,445,410.44	66,646,368.38	-68,863,312.32
经营活动产生的现金流量净额	-35,624,950.01	206,245,801.38	168,507,742.08	108,120,694.00

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

☐适用 ☒不适用

4 股本及股东情况

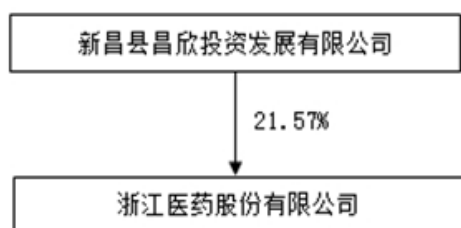
4.1 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

截止报告期末普通股股东总数（户）					59,218		
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数（户）					45,214		
截止报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）							
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）							
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	
新昌县昌欣投资发展有限公司	0	208,192,361	21.57	0	无	0	境内非国有法人
国投高科技投资有限公司	0	151,127,573	15.66	0	无	0	国有法人
香港中央结算有限公司	23,961,836	25,210,569	2.61	0	无	0	未知
中央汇金资产管理有限责任公司	0	21,935,500	2.27	0	无	0	国有法人
仙居县国有资产投资集团有限公司	0	17,244,632	1.79	0	无	0	国有法人
浙江省国际贸易集团有限公司	0	13,004,012	1.35	0	无	0	国有法人
中国农业银行股份有限公司—交银施罗德成长混合型证券投资基金	9,887,413	9,887,413	1.02	0	无	0	未知
中国工商银行股份有限公司—中欧时代先锋股票型发起式证券投资基金	9,115,389	9,115,389	0.94	0	无	0	未知
中国银行股份有限公司—易方达医疗保健行业混合型证券投资基金	8,748,300	8,748,300	0.91	0	无	0	未知
中国建设银行股份有限公司—交银施罗德蓝筹混合型证券投资基金	7,984,700	7,984,700	0.83	0	无	0	未知
上述股东关联关系或一致行动的说明		1、持有公司 5%以上股份的股东之间不存在关联关系或一致行动的情况； 2、公司未知其他股东之间是否存在关联关系或一致行动的情况。					

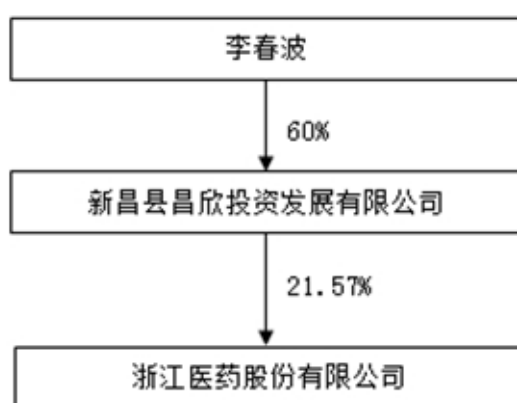
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

√适用 □不适用



4.3 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



4.4 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

5 公司债券情况

☐ 适用 ☒ 不适用

三 经营情况讨论与分析

1 经营情况讨论与分析

2019 年，全球经济环境风云变幻，国际贸易暗潮汹涌。国内经济增速持续放缓，影响经济增长的不确定性因素加大。国家医药政策改革深入推进，医药行业竞争激烈。面对国内外风险挑战明显上升的复杂局面，公司在董事会的领导下，坚持“改革、规范、创新、节约”发展方针，扎实做好生产经营，持续推进结构优化升级，劈波斩浪，行稳致远。

2019 年，公司经营形势延续了稳中向好的发展态势。全年实现营业收入 704,392.76 万元，较上年同期增加 2.70%，实现归属于母公司股东的净利润 34,277.27 万元，较上年同期减少 5.97%。

2020 年伊始，中华民族经受了又一次考验，全民动员，众志成城，共同战“疫”。疫情发生后，公司严格贯彻党中央、国务院的重要指示，积极响应国家号召，及时根据各级政府的部署，

迅速响应，科学部署，制定了相应制度规范并逐级逐部门落实到位。同时，公司在不同阶段，分别向每位员工发放了《慰问信》、《感谢信》，以及《致湖北返司员工的一封信》，并在疫情严峻的2月执行“带薪抗疫”。在得到政府复工的相关通知及复工审批后，以“谨慎复工”为原则，有序地推进，目前，员工已基本到岗。

面对经济新常态，公司着力打造合理经济增速下的结构优化，实现经济高质量发展，进展如下：

报告期内，国内安全环保形势严峻，全国性化工园区整治严格。公司积极开展隐患排查、风险识别与评估，完善法律收集与内部文件的整合；积极进行监管模式的转变，强化与机、电、仪专业部门的沟通合作，从以往单纯的HSE综合安全监管模式逐渐转变为综合安全监管+专业性安全监管（1+X）相结合的安全监管新模式，提升了本质安全监管水平；强化各种培训，积极推进领导干部下基层与班组活动，提升全员的安全意识与安全技能。公司总体安全形势良好，顺利通过了政府部门的各种检查，并得到充分肯定。2019年度，昌海生物分公司获得了浙江省首批“环保领跑示范企业”的荣誉称号。浙江医药昌海生物产业园是浙江省第一批“污水零直排区”。昌海生物分公司是绍兴市绿色工厂、浙江省绿色企业、浙江省清洁生产优秀企业。

报告期内，研发和技术创新工作多点布局。随着新药管理法的实施，药品注册法规在新药的概念、界定、申报注册及技术转让等方面发生了重大改变，这些改变对于创新药物的开发研制、临床试验等都产生了十分重要的影响。目前，公司共有在研新药新产品项目37项，处于临床研究或BE阶段5项，申报生产8项。公司产品一致性评价工作有序推进并取得初步成效，仿制药质量与疗效一致性评价已申报及在研17项。其中，诺氟沙星片通过了一致性评价。目前一致性评价已申报口服固体制剂产品3个，注射剂产品8个。

公司的ADC大分子项目ARX788乳腺癌临床研究I期已基本完成。ARX788的胃癌临床研究也已开展。2019年12月，ARX788的II期/III期临床研究获CDE批准同意，现正在开展II期/III期临床研究的准备工作。

2019年，公司申请发明专利25项，授权发明专利21项。截至2019年12月31日，公司累计申请发明专利615项，授权发明专利223项，其中授权国际发明专利92项。

公司项目“新型稀缺酶资源研发体系创建及其在医药领域应用”获得2019年度国家科技进步二等奖、教育部科技进步奖一等奖；“类胡萝卜素的合成新技术”获2019年度浙江省科技发明奖。同时，公司获批一项国家“重大新药创制”科技重大专项项目。

报告期内，经济结构优化升级持续推进。公司进一步提升合成VE品质，合成VE油粗品含量

已提升为 96.5%，色度已降低为 1.0，食品添加剂生育酚提升为 99.9%，达到欧洲药典要求。达托霉素的发酵水平同比提高了 25%，分离纯化收率同比提高 16%，原料成本同比降低 60%。VA 项目（扩产）基本完成，设计产能 1000 吨/年。VE 粉、VA 微粒、VD3 微粒、2%D-生物素等产品可稳定生产。

子公司创新生物开展了万古无菌喷干项目的整改工作，经确认验证后，顺利完成了 APS(无菌工艺模拟验证)三步法验证，目前正在准备相关缺陷答复完善和 NDA 资料再提交准备工作。

公司保健食品正常商业化生产，产品质量稳定，技经水平高于同行。积极开展国际和国内的认证和注册，加大健康产品的研发和注册力度，取得食品经营许可证，累计取得产品生产批文 20 个，相关产品均已投入生产，品类也从原保健食品基础上增加了固体饮料、压片糖果等三类。2019 年取得 8 个保健食品备案文号。

子公司昌海制药通过 HSE 体系 ISO14001 和 ISO45001 认证，完成安全生产许可证换证；盐酸米诺环素项目（专用车间）已安装完成，开始试生产。

公司下属医药商业子公司来益医药优化产品结构，加强市场开发，扩大品种引进，提升了销售能力；来益物流通过服务转型，实现降费增效；来益大药房完成对好药师大药房的合并，门店由 15 家增加到了 21 家，医保药店由 12 家增加到了 18 家，增设了 DTP(Direct to Patient)药房，探索了互联网+，增强了批零一体化的竞争力。

2 报告期内主要经营情况

报告期内，公司生命营养品实现销售额 228,394.40 万元，占公司营业收入的 32.42%，同比减少 14.47%；医药制造实现销售额 250,074.73 万元，占公司营业收入的 35.50%，同比增加 8.63%；医药商业实现销售额 223,386.82 万元，占公司营业收入的 31.71%，同比增加 20.17%。生命营养品、医药制造类、医药商业对公司的毛利贡献占比分别为 26.68%、68.31%、4.96%。

3 导致暂停上市的原因

☐适用 ☒不适用

4 面临终止上市的情况和原因

☐适用 ☒不适用

5 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

1. 本公司根据财政部《关于修订印发 2019 年度一般企业财务报表格式的通知》(财会〔2019〕6 号)、《关于修订印发合并财务报表格式（2019 版）的通知》(财会〔2019〕16 号)和企业会计准则的要求编制 2019 年度财务报表，此项会计政策变更采用追溯调整法。2018 年度财务报表受重

要影响的报表项目和金额如下：

原列报报表项目及金额		新列报报表项目及金额	
应收票据及应收账款	1,539,936,559.96	应收票据	280,780,882.52
		应收账款	1,259,155,677.44
应付票据及应付账款	827,709,755.91	应付票据	51,385,691.82
		应付账款	776,324,064.09

2. 本公司自 2019 年 1 月 1 日起执行财政部修订后的《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》（以下简称 CASS22）《企业会计准则第 23 号——金融资产转移》《企业会计准则第 24 号——套期保值》以及《企业会计准则第 37 号——金融工具列报》（以下简称新金融工具准则）。根据相关新旧准则衔接规定，对可比期间信息不予调整，首次执行日执行新准则与原准则的差异追溯调整 2019 年 1 月 1 日的留存收益或其他综合收益。

新金融工具准则改变了金融资产的分类和计量方式，确定了三个计量类别：摊余成本；以公允价值计量且其变动计入其他综合收益；以公允价值计量且其变动计入当期损益。公司考虑自身业务模式，以及金融资产的合同现金流特征进行上述分类。权益类投资需按公允价值计量且其变动计入当期损益，但非交易性权益类投资在初始确认时可选择按公允价值计量且其变动计入其他综合收益(处置时的利得或损失不能回转到损益，但股利收入计入当期损益)，且该选择不可撤销。

新金融工具准则要求金融资产减值计量由“已发生损失模型”改为“预期信用损失模型”，适用于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金融资产、租赁应收款。

执行新金融工具准则对公司 2019 年 1 月 1 日财务报表的主要影响如下：

项 目	资产负债表		
	2018 年 12 月 31 日	新金融工具准则 调整影响	2019 年 1 月 1 日
交易性金融资产		184,243,726.47	184,243,726.47
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	8,679,246.89	-8,679,246.89	
其他流动资产	356,300,160.81	-20,000,000.00	336,300,160.81
可供出售金融资产	246,574,079.58	-246,574,079.58	
其他非流动金融资产		91,009,600.00	91,009,600.00

其他非流动资产	25,336,495.07		25,336,495.07
其他应付款	364,821,283.08	-607,061.48	364,214,221.60
短期借款	375,000,000.00	471,261.48	375,471,261.48
一年内到期的非流动负债	108,323,650.00	135,800.00	108,459,450.00
其他综合收益	124,519,257.07	-122,762,792.95	1,756,464.12
未分配利润	4,124,317,173.29	122,762,792.95	4,247,079,966.24

6 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

7 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

本期将浙江昌海制药有限公司等纳入公司合并范围。

序 号	公司名称	简 称
1	浙江昌海制药有限公司	昌海制药公司
2	浙江新码生物医药有限公司	新码生物公司
3	浙江创新生物有限公司	创新生物公司
4	浙江来益进出口有限公司	来益进出口公司
5	浙江来益生物技术有限公司	来益生物公司
6	浙江来益医药有限公司	来益医药公司
7	浙江来益大药房连锁有限公司	来益大药房公司
8	杭州来益物流有限公司	来益物流公司
9	新昌县来益生态农业发展有限公司	来益生态公司
10	上海来益生物药物研究开发中心有限责任公司	上海来益公司
11	上海维艾乐健康管理有限公司	上海维艾乐公司
12	香港博昌贸易有限公司	香港博昌公司
13	维泰尔有限责任公司（美国）	维泰尔公司
14	ZMC 欧洲有限责任公司	ZMC 欧洲公司
15	跃益（上海）健康管理有限公司	上海跃益公司
16	浙江来益投资有限公司	来益投资公司
17	新昌县鲟鲤生物科技有限公司	鲟鲤生物公司

18	宁波市镇海医药药材有限责任公司	镇海医药公司
19	宁波久旭中药饮片有限公司	宁波久旭公司
20	绍兴时立态合科技有限公司	时立态合公司
21	浙江可明生物医药有限公司	可明生物公司
22	浙江芳原馨生物医药有限公司	芳原馨生物公司
23	NOVOCODEX, INC.	Novocodex 公司
24	ZMUC, INC.	ZMUC 公司
25	ZMC-UK 有限责任公司	ZMC-UK 公司

董事长：李春波

董事会批准报送日期：2020 年 4 月 23 日