

证券代码：000739

证券简称：普洛药业

公告编号：2013-52

普洛药业股份有限公司 2013 半年度报告摘要

1、重要提示

(1)

本半年度报告摘要来自半年度报告全文，投资者欲了解详细内容，应当仔细阅读同时刊载于巨潮资讯网或深圳证券交易所网站等中国证监会指定网站上的半年度报告全文。

(2) 公司简介

股票简称	普洛药业	股票代码	000739
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	葛向全	楼云娜	
电话	0579—86559672	0579—86557527	
传真	0579—86558122	0579—86558122	
电子信箱	000739@apelo.com	louyunna@163.com	

2、主要财务数据及股东变化

(1) 主要财务数据

公司是否因会计政策变更及会计差错更正等追溯调整或重述以前年度会计数据

√是 □否

	本报告期	上年同期		本报告期比上年同期增减 (%)
		调整前	调整后	调整后
营业收入 (元)	1,958,233,144.31	872,287,286.03	1,717,557,776.75	14.01%
归属于上市公司股东的净利润 (元)	80,884,309.57	7,684,018.45	60,680,161.15	33.3%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 (元)	77,787,856.76	3,794,022.43	53,475,378.11	45.46%
经营活动产生的现金流量净额 (元)	77,790,130.03	93,762,976.44	247,658,034.05	-68.59%
基本每股收益 (元/股)	0.1034	0.0299	0.081	27.65%
稀释每股收益 (元/股)	0.1034	0.0299	0.081	27.65%

加权平均净资产收益率（%）	5.29%	0.96%	4.88%	0.41%
	本报告期末	上年度末		本报告期末比上年 度末增减（%）
		调整前	调整后	调整后
总资产（元）	4,328,986,677.77	2,125,670,926.37	4,107,220,717.96	5.4%
归属于上市公司股东的净资产（元）	1,707,095,387.99	801,073,422.04	1,351,142,066.49	26.34%

(2) 前 10 名股东持股情况表

报告期末股东总数		43,668				
前 10 名股东持股情况						
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	质押或冻结情况	
					股份状态	数量
浙江横店进出口有限公司	境内非国有法人	14.77%	120,425,310			
浙江光泰实业发展有限公司	境内非国有法人	13.06%	106,519,760		质押	78,805,070
横店集团康裕药业有限公司	境内非国有法人	5.62%	45,815,760			
横店集团控股有限公司	境内非国有法人	4.27%	34,801,230			
横店集团家园化工有限公司	境内非国有法人	4.22%	34,423,214			
江信基金公司—工行—中江国际信托 中央财富 2 号投资集合资金信托计划	其他	3.24%	26,400,000			
中国工商银行—诺安股票证券投资基金	其他	2.21%	17,985,019			
青岛供销社资产运营中心	境内非国有法人	1.37%	11,200,000			
尚建华	境内自然人	1.35%	11,000,000			
华宝信托有限责任公司	国有法人	1.05%	8,600,000			
上述股东关联关系或一致行动的说明		浙江横店进出口有限公司、浙江光泰实业发展有限公司、横店集团康裕制药有限公司、横店集团家园化工有限公司为关联企业，与横店集团控股有限公司构成一致行动人关系。				

(3) 控股股东或实际控制人变更情况

控股股东报告期内变更

√ 适用 □ 不适用

新控股股东名称	横店集团控股有限公司
变更日期	2013 年 01 月 08 日

指定网站查询索引	http://www.cninfo.com.cn/
指定网站披露日期	2013 年 01 月 08 日

实际控制人报告期内变更

☐ 适用 ☒ 不适用

3、管理层讨论与分析

2013年，国务院大部制改革后，成立了国家食品药品监督总局，政策资源等得到优化组合、药品监管审批效率得以提升、促使行业更快更好发展。新版基本药物目录、新版 GMP 等一系列行业新政的调整为行业内具竞争力的规范药企带来新的利好。同时竞争加剧带来的行业内并购重组、外资药企转向基层市场大举渗透、政策性药品降价等，使医企面临双重考验。

普洛药业上半年经过关联资产重组完善公司治理、整合内部资源优势，完善业务流程。公司以此为切入点，加强产品研发、积极进行市场布局、加快新旧厂区整合改造工作、完善整体区域布局、优化产能调整、以此展现一个全新的普洛。

一）依托资本市场、整合优势资源、优化资本结构、提升公司管理

经过 2012 年末普洛药业资产重组、实现公司关联医药资产整体上市。2013 年 3 月公司定增募集 3 亿资金，4 月公司明确医药主业更名为“普洛药业股份有限公司”，6 月公司完成资本公积金 10 转 10 方案。

2013 年上半年，公司完成了安徽普洛康裕制药有限公司的增资，山东普洛得邦医药有限公司吸收合并了山东优胜美特医药有限公司，浙江巨泰药业有限公司吸收合并了浙江施泰乐制药有限公司。通过这一系列资产及股权关系调整后，逐步优化公司产业结构及内部资源整合。

二）加快投资项目建设、推进优化产业布局调整

1、抓紧横店制剂园区建设，推进金华、武义制剂工厂整体搬迁的各项工作，完成了提取车间、综合制剂车间设计，并计划于8月底结项，主要的生产设备及公用工程设备已完成招标；

2、公司的衢州制剂新区一期工程按计划完成，一期工程年内可投入正式生产，二期工程无菌粉蒸项目也将随之进入建设阶段；

3、抓紧推进公司安徽制药园区项目建设。利用该区域优势公司可对部分项目的工艺流程、设备设施、排污处理等进行了提高改进，项目完成后可大大改进部分产品收率，安徽园区目前共已取得705亩土地证，通过了安全设施设计的专家评审及当地安监局的批复，为一期项目的顺利投产奠定了法规保障；目前，一期项目工程辅助综合楼菌种中心已完成初装修，精烘包车间、成品仓库、发酵车间已完成主体结构，其他配套工程正在紧张有序的建设中。

4、公司在山东投资建设的“年产 300 吨羟基甲氧基乙苯及年产 2000 吨联苯腈项目”配套工程已经基本完成，7 月份已投入生产；“年产 300 吨阿托伐他汀钙中间体 ATS 项目”已完成立项、环评、安评等工作，AP003 项目配套工程已经基本完成。

三）加强研发工作

1. 公司近年来一直注重在研发方面的投入，目前公司已形成由 4 名千人计划专家领衔，共 300 余名科

研人员组成的研发团队，为公司产品的技术稳定及核心产品的技术升级提供强大的支持；公司上半年直接研发费用投入 4,459 万元，比上年同期新增 997 万元。

目前公司除了已具备的 162 个药品文号外，后续还有 25 个药品文号已正在报国家药监部门评审中，在评审中的 25 个文号中：1 个为 1 类新药，7 个为 3 类新药，15 个为 6 类药等（按方向分：肿瘤类 1 个，心血管类 2 个，精神病类 3 个，呼吸类 2 个等）；公司的“重组 EDI-8T 蛋白”也于最近获得发明专利申请。

2. 公司目前正在开发的原料药类有盐酸帕洛诺司琼、盐酸美金刚、非布索坦等 20 余个新品。其中四个原料药：盐酸美金刚、氢溴酸右美沙芬、头孢替安酯、左乙拉西坦已完成了中试并提交了 CFDA 注册申报；六个原料药已完成中试工艺验证；十一个原料药正在开展小试研究。

公司开发的制剂项目有头孢地尼胶囊、头孢克肟咀嚼片、左氧片剂、盐酸美金刚片剂、乌苯美司片剂、西他沙星片和颗粒、酮咯酸氨丁三醇鼻喷剂、左乙拉西坦片等 20 多个，其中左氧片剂为制剂出口战略产品，目前已顺利完成小试工作，进行中试生产和向 WHO 注册申报；盐酸美金刚片剂为“十二五”重大专项项目产品，完成了注册生产现场核查并已提交了 CFDA 注册申报，正准备国外注册申报，产品具有良好的市场前景。

3. 生物制药方面公司对硫酸新霉素进行了立项，现已完成引进的相关准备工作。开展了泰乐菌素和香兰素产品 3 个专利的申报工作。硫酸粘菌素产品的一项研究于去年获得国家发明专利，今年吉他霉素的一项专利也已通过国家审批。另外，泰乐菌素和香兰素产品的 3 项新工艺研究也获得了突破，已向国家申请了专利，正在申报当中。

4. 利用由子公司上海普洛药物研究院研发的国内领先的 EGF 高活性生物产品，完成了自有 EGF 护肤品的商标名的查证和注册申报工作，并已获得薇芙妮、美裕怡芙两个商标的注册受理，为今后相关产品的生产和销售打下了基础。目前，正与具备相关资质的 OEM 生产商进行合作，委托冻干粉加工、精华液加工。同时，正在进行人碱性成纤维细胞生长因子的生产工艺的开发等。

5. 深化合同制备项目，加强与国际一流企业的合作，学习国际先进的开发、管理理念，锻炼一批技术和管理队伍。目前正在开展的合同制备项目有钾盐等 20 余个项目，业务逐步在深入中。

四）优化公司产品、接轨国际管理，推进注册认证工作

1. 公司的头孢地尼原料药、胶囊制剂等生产线上半年通过了新版 GMP 认证、产品也已逐步上市，其他如头孢克肟片、头孢克肟咀嚼片等新产品也已上市，丰富了公司制剂品种；

2. 公司上半年完成 9 个品种在 13 个国家和地区的注册，其中左乙拉西坦获得美国 FDA DMF 注册号，OTC 原料药氢溴酸右美沙芬获得美国 NDC 号，兽药原料药磷酸泰乐菌素获得美国 FDA VMF 登记号。接待了 8 个跨国医药企业的审计，为企业深入拓展国际市场奠定良好基础。上半年，公司参与制定的酒石酸美托洛尔和氢溴酸安非他酮两个原料药正式通过美国药典委员会（简称“USP”）审批，成为国际标准。

五）提升内部管理水平，加强内部控制，减少系统风险。

上半年，公司进一步推进了财务信息化系统建设工作，实现了各子公司财务信息一体化并网管理工作，

强化公司财务管理及人员委派工作，重新修订了企业内控管理制度，进一步提高完善管理水平。同时，各子公司结合公司的实际，积极探索产业化管理的新模式，在统一的战略方案指导下，各子公司在各细分业务领域不断创新管理方案，优化生产管理，严格落实生产责任制，加强对预算执行、成本控制、EHS 管理、创新管理等多个方面的考核，有效推动降本增效。