

证券代码：600479

证券简称：千金药业

公告编号：2017-012

株洲千金药业股份有限公司
关于 2016 年年度报告及摘要修订说明的公告

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。

株洲千金药业股份有限公司（以下简称“公司”或“千金药业”）于2017年2月28日披露了公司2016年年度报告及摘要，2017年4月11日上海证券交易所下发了《关于对株洲千金药业股份有限公司2016年年度报告的事后审核问询函》（上证公函【2017】0390号），公司于2017年4月19日发布了《千金药业关于2016年年度报告事后审核问询函的回复公告》，现根据年报问询回复公告的内容对公司2016年年度报告及摘要相应内容进行了修订，具体如下：

一、公司2016年年度报告第二节“公司简介和主要财务指标”之第九条“2016年分季度主要财务数据”；公司 2016年年度报告摘要第二节“公司基本情况”之“3.2、报告期分季度主要会计数据”修订为：

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	520,548,192.58	757,723,258.97	709,002,869.31	877,611,191.33
归属于上市公司股东的净利润	20,969,530.81	16,466,649.96	28,423,845.62	83,568,646.82
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	18,496,402.22	15,720,322.30	26,121,009.11	74,483,206.42
经营活动产生的现金流量净额	-2,066,431.88	85,474,439.87	81,582,067.29	-24,110,756.33

公司营业收入的确认时点为：药品生产、药品批发、卫生用品销售在货物交付给购货方、购货方验收并在调拨单上签字或者出具收货凭据、收入金额能够可靠计量、相关成本能够可靠计量时确认收入；药品零售、百货零售在商品交付给顾客并收取货款或取得收取货款的权利时确认收入。

各季度营业收入、净利润及扣非后净利润存在较大差异的原因是：

（1）报告期内 1 季度营业收入最低，4 季度营业收入最高，2 季度略高于 3 季度，主

要是因为每年春节都在一季度，经销商一般会在 4 季度完成节前备货及铺货，所以公司会在 4 季度出现销售的小高峰，而在一季度出现销售的低谷。公司营销改革在 2016 年已凸显效应，报告期内营业收入比上年增加 418,201,437.51 元，但应收账款余额仅增加 21,450,289.38 元，同时预收款项余额增加 15,810,067.81 元。

(2) 净利润存在较大差异的原因一是营业收入的波动（原因见上一条说明），二是销售费用的波动。各季度销售费用波动情况说明：，公司二季度销售费用率 32.43%、三季度销售费用 34.9%，高于一季度和 4 季度的销售费用率，主要是因为补充销售人员，导致二季度开始差旅费、人工成本增加，同时在二三季度集中投放广告、促销等专项费用，导致二三季度的销售费用相对较高。而一季度由于销售人员减少及春节放假等因素导致费用率较低；四季度销售费用率较低，主要原因是营业收入的增长摊薄了销售费用率。

扣非后净利润各季度的变动情况与上述净利润变动情况一致。

二、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”之第二条“报告期内主要经营情况”；公司 2016年年度报告摘要第三节“经营情况讨论与分析”之“1、报告期内主要经营情况”修订为：

报告期内主要经营情况

报告期内，公司实现营业收入 286,488.55 万元，同比增长 17.09%，其中，中药生产收入同比增长 11.08%，化学药生产收入同比增长 19.07%，药品批发零售收入同比增长 17.20%，卫生用品收入同比增长 68.98%。

归属上市公司股东的净利润 14,942.87 万元，同比增长 60.75%。归属于上市公司股东的净利润大幅增长的主要原因：一是因公司积极开拓市场，保持营业收入稳步增长，同时积极做好成本控制，其中中成药业务在营业收入增长的情况下营业成本较上年同期有所下降：报告期内，公司中成药成本 20,003.89 万元，其成本构成项目为：直接材料、人工成本、折旧、制造费用。其中本期直接材料 7416.61 万元、人工成本 4843.65 万元、折旧 1439.41 万元、制造费用 6304.22 万元，同比变动情况分别为：-677.09 万元、363.28 万元、-381.32 万元、292.81 万元；占该类总成本比分别为 37.08%、24.21%、7.2%、31.51%，占比与去年同期相比分别增减以下百分点：-2.58、2.25、-1.72、2.05。由此可见，导致中成药营业成本下降的主要原因是材料成本和折旧下降：①因公司在原药材价格处于低位时，进行了战略储备，导致主要原材料消耗单价下降，2016 年直接材料成本 7416.61 万元，同比下降 677.09 万元，降幅 8.37%。②因母公司近几年未发生新增的大额固定资产投入，母公司采用双倍余

额递减法的折旧方法，折旧公式为：年折旧额=固定资产期初账面净值×2÷预计折旧年限×100%，按照该方法，以前年度固定资产投入形成的年度折旧将逐年递减，2016 年折旧成本 1439.41 万元，同比减少 381.32 万元，降幅 20.94%；二是费用控制成效良好，其中：管理费用同比略有下降，销售费用增长比例低于营业收入增长比例；因募集资金补充流动资金后，财务费用较上年同期大幅下降；三是卫生用品业务亏损比上年同期有较大幅度减少：报告期内，卫生用品亏损 1802 万，相比 2015 年亏损 4768 万，减亏 62%。减亏的原因主要来自三个方面：①线下销售规模增加，人均销售效能提高。2016 年卫生用品线下销售规模相比 2015 年增长 65%，销售人员增长不多，人均销售额大幅度提升；2016 年卫生用品销售费用 10428.3 万元，占营业收入比重约为 63.86%，2015 年销售费用 10023.59 万元，费用率 103.7%的，同期对比 2016 年销售费用率下降了 39.84%，从而减少亏损。②线上渠道销售份额增长幅度大，所创利润增加。2016 年通过调整渠道结构，大力发展线上渠道。线上渠道销售一直是正利润，线上渠道销售大幅度上升，比 2015 年增长了 278%，销售份额占比提升了 20%，导致大幅度减亏。③广告投入减少，投放效率提升。2016 年调整广告宣传策略，由粗放型投放转向精准投放，取消了传统的电视媒体投放，重点在女性集中的爱奇艺等视频网站投放，广告投入的性价比更高。2016 年广告宣传费投入 1072.78 万，相比 2015 年 2441.62 万减少了 56%，从而导致大幅度减亏。

三、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”中第二条“报告期内主要经营情况”中第（一）项“主营业务分析”之“3、研发投入-情况说明”修订为：

情况说明

√适用 □不适用

本期研发投入总额 63,897,882.74 元，研发投入总额占营业收入比例 2.23%。其中费用化投入金额 61,855,680.01 元，占总投入比例 96.80%，资本化投入金额 2,042,202.73 元，占总投入比例 3.20%。

本公司将研究开发阶段的支出，区分为研究阶段支出及开发阶段支出。

研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。开发阶段的支出，同时满足下列条件的，予以资本化：（1）完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；（2）具有完成该无形资产并使用或出售的意图；（3）无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能证明其有用性；（4）有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；（5）归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

本公司划分内部研究阶段支出和开发阶段支出的具体标准：新产品研究开发支出划为研究阶段支出，一致性评价支出划为开发阶段支出。

一致性评价是指对已经批准上市的仿制药，需在质量与药效上达到与原研药一致的水平。在开展一致性评价过程中，药品生产企业以参比制剂为对照，全面深入地开展比对研究，包括处方、质量标准、晶型、粒度和杂质等主要药学指标比较研究，以及固体制剂溶出曲线的比较研究，以提高体内生物等效性试验的成功率，并为将药品特征溶出曲线列入相应的质量标准提供依据。一致性评价分为药学研究、生物等效试验及组织申报三个阶段，三个阶段所发生的研发费用符合资本化条件，计入资本化研发投入。

2016 年子公司千金湘江药业新产品一致性评价支出共 204 万元，全部是用于拉米夫定片、缬沙坦胶囊以及马来酸依那普利片三个品种的药学研究阶段开发支出，符合上述资本化条件，因此列入资本化研发投入。

四、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”中第二条“报告期内主要经营情况”中第（四）项“行业经营性信息分析”中“1、行业和主要药（产）品基本情况”之“（1）行业基本情况-3）医药行业政策及影响-9、稳步推进仿制药一致性评价工作”修订为：

稳步推进仿制药一致性评价工作

自今年3月5日国务院发布《关于开展仿制药质量和疗效一致性评价的意见》以来，CFDA总共公开发布了17份重点文件，其中涉及评价工作程序、参比制剂、申报资料要求等多方面内容，此外，CFDA还组织了多场培训会，足以窥见国家对一致性评价工作的重视。

2018年底前，国家基药中2007年10月1日前批准上市的化学药品仿制药口服固体制剂应完成一致性评价。其中需开展临床有效性试验和存在特殊情形的品种，应在2021年底前完成一致性评价；逾期未完成的，不予再注册。目前CFDA已经统计了2018年底前须完成一致性评价品种的批准文号数量，总计289个，并公布了承担首批一致性评价品种复核检验机构名单。首家品种通过一致性评价后，其他相同品种应在3年内完成。

影响及对策：启动一致性评价工作需要投入大量的研发经费，严格规范进行试验，一旦未通过或将导致一批药品批文消失，一批药企重组转型；通过一致性评价的产品，将增加企业的成本，从长远来看，促进医药产业健康发展。

公司一致性评价工作开展情况：

（1）公司截至目前共有13个药品需开展一致性评价，需进行一致性评价的13个药品占公司2016年度化药销售总额的比重超过70%，其中，千金湘江药业有9个品种，分别为：拉米

夫定片、缬沙坦胶囊、马来酸依那普利片、多潘立酮片、蒙脱石散、盐酸地芬尼多片、碳酸锂片、阿奇霉素颗粒、氟康唑胶囊；千金协力药业有4个品种，分别为：苯磺酸氨氯地平片（5mg）、尼群地平片（10mg）、双嘧达莫片（25mg）和盐酸小檗碱片（50mg、100mg）。以上品种中，已开展一致性评价的药品共有8个，尚未开展一致性评价的药品共5个，目前公司正积极推进相关工作，具体情况列示如下：

A. 已启动一致性评价的药品情况

序号	药品名称	主治功能	注册分类	市场容量（亿元）	2016年销售（不含税，万元）	一致性评价进展情况	预计完成时间
1	拉米夫定片	慢性乙型肝炎	原注册分类6类	21	13,578	正在进行药学研究	2018年8月
2	缬沙坦胶囊	降压药	原注册分类6类	40	15,931	正在进行药学研究	2018年10月
3	马来酸依那普利片	降压药	原注册分类6类	20	7,091	正在进行药学研究	2018年8月
4	多潘立酮片	用于消化不良、腹胀、嗝气、恶心、呕吐、腹部胀痛	原注册分类6类	3	2,082	正在进行药学研究	2018年12月
5	盐酸地芬尼多片	眩晕症、晕动病	注册分类6类	1.5	3,331	正在进行药学研究	2018年11月
6	碳酸锂片	躁狂症	原注册分类6类	0.5	1,769	正在进行药学研究	2019年10月
7	蒙脱石散	用于成人及儿童急、慢性腹泻	注册分类6类	4	2,695	正在进行药学研究	2018年6月
8	苯磺酸氨氯地平片	降压药	注册分类6类	5	339.73	已完成工艺处方研究，准备BE试验。	2018年10月

B. 未启动一致性评价的药品情况

序号	药品名称	主治功能	注册分类	市场容量	2016年销售(不含税, 万元)	计划开展情况
1	阿奇霉素颗粒	抗生素, 消炎药	原注册分类6类	46	1,492	2017年10月开展
2	氟康唑胶囊	抗真菌	原注册分类6类	22	700	2017年10月开展
3	尼群地平片	降压药	原注册分类6类	0.4	363	暂无计划
4	双嘧达莫片	抗血小板聚集	原注册分类6类	0.3	/	暂无计划
5	盐酸小檗碱片	肠道感染	原注册分类6类	0.9	/	暂无计划

(2) 在公司已开展一致性评价的8个药品中, 有7个品种按计划能够在规定期限内完成一致性评价, 有1个品种碳酸锂片按照目前计划尚不能在规定期限内完成一致性评价, 该品种2016年度销售额约为1769万元; 尚未开展一致性评价的5个药品2016年度销售总额约为2555万元。

对于上述难以在规定期限内完成一致性评价及尚未开展一致性评价的6个品种, 公司将努力争取在规定期限内完成一致性评价工作。如确实不能在规定期限内完成一致性评价工作, 将会对公司收入和利润产生一定影响, 但不构成重大影响, 上述6个品种2016年度合计销售收入4324万元, 占公司2016年度合并销售收入的比重为1.51%, 合计产生的净利润153万元, 占合并报表净利润的比重为0.89%。

五、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”中第二条“报告期内主要经营情况”中第(四)项“行业经营性信息分析”中“1、行业 and 主要药(产)品基本情况”之“(2) 主要药(产)品情况-按治疗领域划分的主要药(产)品基本情况”修订为:

按治疗领域划分的主要药(产)品基本情况

√适用 □不适用

主要治疗领域	药(产)品名称	所属药(产)品注册分类	是否属于报告期内推出的新药(产)品	报告期内的生产量	报告期内的销售量
妇科	妇科千金片	--		24,455,789	23,014,817
	妇科千金胶囊	原中药4类		17,040,658	17,731,166
心血管类	缬沙坦胶囊	原化药6类		13,371,588	13,316,219
治肝类	拉米夫定	原化药6类		1,693,756	1,612,817

		类			
治肝类	水飞蓟宾葡 甲胺片	原化药 6 类		2,517,563	2,215,685
治肝类	恩替卡韦分 散片	原化药 6 类		1,800,391	1,607,743

报告期内，公司生产的中成药以妇科中药为核心，主要妇科类中成药产品为妇科千金片、妇科千金胶囊，妇科千金片、妇科千金胶囊全年累计实现营业收入 5.71 亿元，占公司中成药营业收入比达 85%。该二个产品的主要中药材为当归和党参，当归党参二味中药材占妇科千金片、妇科千金胶囊直接材料成本的比重超过 50%。当归党参的供求情况、采购模式以及其价格波动对公司中成药成本的影响情况：

1) 当归。主要产地甘肃，2016 年总供求量约 3.6 万吨，我公司产品生产需求量约 470 吨。采购模式为由陇西千金药材有限公司在当归主产区直接进行采购。2016 年当归市场收购价 40 元/公斤附近，该药材价格每上下波动 10%，影响中成药生产成本增减 166 万元左右。

2) 党参。主要产地甘肃，2016 年总供求量约 4 万吨，我公司产品生产需求量约 400 吨。采购模式为由陇西千金药材有限公司在党参主产区直接进行采购。2016 年党参市场收购价格 50 元/公斤附近，该药材价格每上下波动 10%，影响中成药生产成本增减 177 万元左右。

六、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”中第二条“报告期内主要经营情况”中第（四）项“行业经营性信息分析”中“3、公司药（产）品生产销售情况”之“（2）公司主要销售模式分析”修订为：

公司主要销售模式分析

√适用 □不适用

公司医药制造业务的销售渠道主要是医药经销商，销售终端主要为医院、零售药店及第三终端。

两票制对公司不存在重大影响。两票制对以招商代理为主的生产企业和代理型流通企业有较大影响。公司及控股子公司采用自主销售模式，已经按照两票制模式运行，并且已实行两票制的省份对公司不存在影响。

按销售终端分类，披露公司医药制造业务对应的营业收入、净利润的情况：

项目	营业收入（不含税）	净利润
医院	454,888,774.51	57,572,898.00
零售药店	376,663,850.70	36,955,231.29
第三终端	659,225,373.02	80,759,130.45
合计	1,490,777,998.23	175,287,259.75

报告期内，公司药品生产销售退货 1,479.07 万元，占营业收入的比例为 0.52%，全部通过经销商退回。退货原因 60%以上为物流破损，因产品过效期或滞销而发生的实质性退货 397.38 万元。对因物流破损和产品过效期发生的退货采取补货方式处理，因产品滞销发生的退货冲减了当期营业收入、应收账款和营业成本。

公司主要客户为医疗机构、OTC渠道、第三终端。客户分布在除西藏、台湾以外的全国各省区。公司主要药（产）品定价原则为：

①在 OTC 渠道、第三终端市场，产品定价主要依据成本现状与竞品状况，依据产品历史价格综合形成的企业自主、全国统一定价原则。②在医疗机构市场，产品定价是由各省集中招标采购所形成的价格。

上述定价原则可能存在的经营风险：一是降价风险，在医疗机构市场，药品在参与招标时可能面临降价压力，一旦产品降价，将会对公司盈利能力产生不利影响；二是落标风险，部分省份招标定价存在突破公司的价格底限而不得不暂时退出的可能性，如果这种情况发生，将对公司在该省区的销售产生不利影响。

七、公司2016年年度报告第四节“经营情况讨论与分析”中第二条“报告期内主要经营情况”中第（四）项“行业经营性信息分析”中“4、其他说明”修订为：

其他说明

√适用 □不适用

（1）公司及控股子公司相关资质证书情况

公司名称	资质证书 类型	证书编号	发证机关	有 效 期 至	许可范围
株洲千金药业股份有限公司	药品生产许可证	湘 20150054	湖南省食品药品监督管理局	2020 年 12 月 31 日	生产地址和生产范围： 1. 湖南省株洲市荷塘区金钩山路：片剂、颗粒剂、丸剂（水丸、浓缩丸）、硬胶囊剂、糖浆剂、茶剂、酒剂（含中药提取） 2. 湖南省株洲市天元区株洲大道801号：硬胶囊剂、片剂、颗粒剂、凝胶剂（含中药提取）、栓剂

湖南千金协 力药业有限 公司	药品生产 许可证	湘 20150056	湖南省食品 药品监督管 理局	2020 年 12 月 31 日	生产地址和生产范围： 株洲市天元区黄河北路1361号： 片剂、颗粒剂、硬胶囊剂、糖浆 剂、煎膏剂（含中药提取）、原 料药（水飞蓟宾葡甲胺、恩替卡 韦）
湖南千金湘 江药业股份 有限公司	药品生产 许可证	湘 20150055	湖南省食品 药品监督管 理局	2020 年 12 月 31 日	生产地址和生产范围： 1. 湖南省株洲市文化路1号：片 剂、硬胶囊剂、颗粒剂、散 剂、溶液剂（外用）、原料 药、精神药品 2. 湖南省株洲市荷塘区金龙东 路1号：片剂、硬胶囊剂、颗 粒剂
湖南千金药 材有限公司	药品生产 许可证	湘 20150059	湖南省食品 药品监督管 理局	2019 年 12 月 02 日	生产地址和生产范围： 湖南省株洲市天元区株洲大道 801号：中药饮片[净制、切制、 炮炙（炒制、炙制、蒸制、煮制）]
陇西千金药 材有限公司	药品生产 许可证	甘 20160110	甘肃省食品 药品监督管 理局	2021年4 月28日	生产地址和生产范围： 陇西县中医药循环经济产业园 长安路天宝路什字：中药饮片
湖南千金大 药房连锁有 限公司	药品经营 许可证	湘 BA731000 5	湖南省食品 药品监督管 理局	2019 年 11月2日	经营方式： 零售（连锁） 经营范围： 中成药、中药饮片、 化学制剂药、生化药品、生物制 品、抗生素制剂、蛋白同化制剂 及肽类激素（限胰岛素）
湖南千金医 药股份有限 公司	药品经营 许可证	湘 AA733001 0（更）	湖南省食品 药品监督管 理局	2019 年 10 月 10 日	经营方式： 批发 经营范围： 中药材、中成药、中 药饮片、化学原料药、化学药制

					剂、生化药品、生物制品、抗生素原料药、抗生素制剂、麻醉药品及一类精神药品、二类精神药品、蛋白同化制剂及肽类激素、药品类易制毒化学品制剂
陇西千金药材有限公司	药品经营许可证	甘AB932H034	甘肃省食品药品监督管理局	2019年12月26日	经营方式: 批发（非法人） 经营范围: 中药材（国限品种除外）、中药饮片
湖南千金医用材料有限公司	医疗器械生产许可证	湘20150054	湖南省食品药品监督管理局	2020年8月9日	生产地址: 新化县洋溪镇官渡桥 生产范围: III类: 6865医用缝合材料及粘合剂

（2）公司近期不存在相关许可证到期未能续期的障碍。

八、公司2016年年度报告第五节“重要事项”中第十五条“重大合同及其履行情况”

之“（二）担保情况”修订为：

担保情况

√适用 □不适用

单位：元 币种：人民币

公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）													
担保方	担保方与上市公司的关系	被担保方	担保金额	担保发生日期 (协议签署日)	担保起始日	担保到期日	担保类型	担保是否已经履行完毕	担保是否逾期	担保逾期金额	是否存在反担保	是否为关联方担保	关联关系
报告期内担保发生额合计（不包括对子公司的担保）						0.00							
报告期末担保余额合计（A）（不包括对子公司的担保）						0.00							
公司及其子公司对子公司的担保情况													
报告期内对子公司担保发生额合计						70,000,000.00,							
报告期末对子公司担保余额合计（B）						0.00							
公司担保总额情况（包括对子公司的担保）													

担保总额 (A+B)	0.00
担保总额占公司净资产的比例 (%)	0.00
其中:	
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的金额 (C)	0.00
直接或间接为资产负债率超过70%的被担保对象提供的债务担保金额 (D)	0.00
担保总额超过净资产50%部分的金额 (E)	0.00
上述三项担保金额合计 (C+D+E)	0.00
未到期担保可能承担连带清偿责任说明	
担保情况说明	2015年4月9日, 千金大药房 (公司全资子公司) 提供总额度为3,000.00万元的连带责任保证担保, 系为千金医药在光大银行株洲分行开具银行承兑汇票进行的担保业务, 担保到期日为2016年4月8日。该笔担保经千金大药房2015年3月20日召开的第四届董事会第二次会议、2015年4月7日召开的2015年第一次临时股东大会审议通过。 2016年3月25日, 千金大药房 (公司全资子公司) 提供总额度为4,000.00万元的连带责任保证担保, 系为千金医药在招商银行株洲分行开具银行承兑汇票进行的担保业务, 担保到期日为2016年12月31日。该笔担保经2016年3月4日召开的第四届董事会第五次会议、2016年3月22日召开的2016年第一次临时股东大会审议通过。

九、公司2016年年度报告第十一节“财务报告”中第七条“合并财务报表项目注释”

中第10项“存货”之“(1) 存货分类”修订为:

存货分类

√适用 □不适用

单位: 元 币种: 人民币

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	跌价准备	账面价值	账面余额	跌价准备	账面价值
原材料	70,404,225.91	94,924.02	70,309,301.89	43,796,474.17		43,796,474.17
在产品	12,971,089.41	19,234.15	12,951,855.26	6,414,843.57	37,179.20	6,377,664.37
库存商品	260,870,668.15	205,531.24	260,665,136.91	211,909,515.89	932,562.99	210,976,952.90
周转材料	2,126,273.41		2,126,273.41	1,887,592.46		1,887,592.46
消耗性生物资产				1,401,507.89		1,401,507.89

建造合同形成的已完工未结算资产						
低值易耗品	878,757.82		878,757.82	1,072,412.14		1,072,412.14
包装物	7,938,238.46		7,938,238.46	4,929,323.85		4,929,323.85
发出商品	3,174,927.72		3,174,927.72	1,833,795.82		1,833,795.82
委托加工物资	415,778.86		415,778.86			
合计	358,779,959.74	319,689.41	358,460,270.33	273,245,465.79	969,742.19	272,275,723.60

公司期末存货中库存商品的主要构成如下：

	库存商品	占库存商品的比例
1. 药材	21,817,218.73	8.36%
2. 药品	213,537,546.97	81.86%
3. 卫生用品	21,136,866.80	8.10%
4. 其他	4,379,035.65	1.68%
合计	260,870,668.15	100.00%

公司的主要材料、产成品价格走势：1、报告期公司中药生产产品销售价格稳中有升，其中妇科千金胶囊价格平稳、妇科千金片价格有所上升；原材料基本上从原产地收购，价格呈上升趋势，其中党参预期 2017 年价格涨幅较大。原材料和产成品可变现净值明显高于成本，不存在减值迹象。2、报告期公司西药生产产品销售价格大部分呈上升趋势，仅毛利率较高的拉米夫定、缬沙坦胶囊销售价格稍有下降，但原材料和产成品可变现净值明显高于成本，不存在减值迹象。3、报告期公司药品批发零售的毛利率为 16.86%，库存商品总体不存在减值迹象。4、报告期公司卫生用品价格全面呈上升趋势，原材料和产成品可变现净值明显高于成本，不存在减值迹象。

从主要材料、产成品价格走势分析，报告期公司的存货不存在减值迹象，因此公司年末仅对已到有效期尚未报损的存货计提存货跌价准备，计提比例 100%。报告期末公司已到有效期尚未报损的存货 319,689.41 元，共计提存货跌价准备 319,689.41 元。存货的效期管理好，对已到有效期的存货及时报损，计提的存货跌价准备就少。通过查阅已披露的医药行业上市公司年报，部分上市公司期末存货跌价准备在 50 万元左右。说明我公司存货跌价准备的计提充分。

公司库存商品的构成及其保质期、一年内到期、两年内到期的库存商品量如下：

	保质期	库存商品	其中：一年内到期	两年内到期
1. 药材	无保质期	21,817,218.73		
2. 药品	18 个月至 3 年	213,537,546.97	1,486,669.20	75,767,245.65
3. 卫生用品	3 年	21,136,866.80	3,298.48	1,437,312.45
4. 其他	无保质期	4,379,035.65	54,302.58	724,894.99
合计		260,870,668.15	1,544,270.26	77,929,453.09

公司对已到保质期的库存商品按要求进行报损，已报损库存商品的会计处理为：借记管理费用、贷记库存商品，报告期内报损到期库存商品 2,106,603.85 元。

除上述修订内容外，本公司2016年年度报告及摘要其他内容不变，《千金药业2016年年度报告（修订稿）》、《千金药业2016年年度报告摘要（修订稿）》将与本公告同日披露于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn），敬请投资者查询。

特此公告。

株洲千金药业股份有限公司

董事会

2017 年 04 月 22 日