

证券代码:002880

证券简称:卫光生物

公告码:2018-010

深圳市卫光生物制品股份有限公司

关于公司存货报损的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

深圳市卫光生物制品股份有限公司（以下简称“公司”）董事会于 2018 年 3 月 29 日召开第二届董事会第十四次会议，审议通过了《关于公司存货报损的议案》，具体情况如下：

一、本次存货报损的基本情况

序号	产品编码	存货名称	规格、型号	产品有效期	单位成本（元）	数量(瓶)	报损金额（元）
1	S20130501	人血白蛋白	10g (20%, 50 ml) / 瓶	2013.5-2015.5	321.82	4,374.00	1,407,650.20
2	S20130502	人血白蛋白	10g (20%, 50 ml) / 瓶	2013.5-2015.5	321.82	4,509.00	1,451,096.20
3	S20130503	人血白蛋白	10g (20%, 50 ml) / 瓶	2013.5-2015.5	321.82	4,619.00	1,486,496.64
4	S20130904	人血白蛋白	10g (20%, 50 ml) / 瓶	2013.9-2016.9	321.82	4,617.00	1,485,853.00
合 计						18,119.00	5,831,096.04

二、本次存货报损的说明

2013 年公司为申请新版 GMP 血液制品生产线进行投料试生产，成功试产 4 批（批号分别为 S20130501，S20130502，S20130503，S20130904）共计 18,119 瓶人血白蛋白，有效期为 3 年。根据行业法规，申请 GMP 认证而试生产的人血白蛋白不能作为正常产品供患者使用，但可向国家相关部门申请作为疫苗保护剂进行出售。2014 年末公司认为试生产人血白蛋白在有效期内能否取得批复难以确

定，销售存在重大不确定性，为体现会计信息质量的谨慎性及《企业会计准则第1号—存货》当中成本与可变现净值孰低的相关要求，将18,119瓶试生产人血白蛋白按照历史成本5,831,096.04元全额计提减值准备。

现由于试生产的4批人血白蛋白未能取得作为疫苗保护剂销售的批复且均已经超过有效期，故作报损处理。

三、本次存货报损对财务状况的影响

公司2014年末已对4批试生产人血白蛋白全额计提了减值准备金，故此次报损对公司2018年度净利润不产生影响。

四、独立董事意见

独立董事发表独立意见：《关于公司存货报损的议案》已经公司第二届董事会第十四次会议审议通过。公司本次报废的存货是2013年公司申请GMP认证而试生产的人血白蛋白，该产品不能作为正常产品供患者使用，但可向国家相关部门申请作为疫苗保护剂进行出售。现由于试生产的4批人血白蛋白未能取得作为疫苗保护剂销售的批复且均已经超过有效期，故作报损处理。公司2014年末已对4批试生产人血白蛋白全额计提了减值准备金，故此次报损对公司2018年度净利润不产生影响。公司本次对存货进行报废处理，符合《企业会计准则》等相关规定和公司资产实际情况，有利于更真实、客观、公允地反映公司的资产状况，相关决策程序符合中国证监会、深圳证券交易所以及本公司《公司章程》的规定，不存在损害股东利益的情形。

五、监事会意见

公司本次存货报损符合企业会计准则和公司会计政策的有关规定，公司董事会就该存货报损事项的决策程序合法，监事会同意本次存货报损事项。

六、备查文件

- 1、深圳市卫光生物制品股份有限公司第二届董事会第十四次会议决议；
- 2、深圳市卫光生物制品股份有限公司第二届监事会第九次会议；

3、深圳市卫光生物制品股份有限公司独立董事对公司第二届董事会第十四次会议相关事项的独立意见。

特此公告

深圳市卫光生物制品股份有限公司董事会

2018 年 3 月 30 日