

证券代码: 002653

证券简称: 海思科

公告编号: 2018-031

海思科医药集团股份有限公司 2017 年年度报告摘要

一、重要提示

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,投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

董事、监事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	内容和原因
----	----	-------

声明

除下列董事外,其他董事亲自出席了审议本次年报的董事会会议

未亲自出席董事姓名	未亲自出席董事职务	未亲自出席会议原因	被委托人姓名
-----------	-----------	-----------	--------

非标准审计意见提示

☐ 适用 ☒ 不适用

董事会审议的报告期普通股利润分配预案或公积金转增股本预案

☒ 适用 ☐ 不适用

是否以公积金转增股本

☐ 是 ☒ 否

公司经本次董事会审议通过的普通股利润分配预案为:以 1,069,611,620 为基数,向全体股东每 10 股派发现金红利 2.80 元(含税),送红股 0 股(含税),不以公积金转增股本。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

☐ 适用 ☒ 不适用

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	海思科	股票代码	002653
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	王萌	郭艳	
办公地址	西藏山南市泽当镇三湘大道 17 号	西藏山南市泽当镇三湘大道 17 号	
电话	0893-7834865	0893-7834865	
电子信箱	wangm@haisco.com	gy@haisco.com	

2、报告期主要业务或产品简介

(1) 主要产品及用途

海思科医药集团股份有限公司是一家集新药研发、生产制造、销售等业务于一体的多元化、专业化医药集团上市公司。公司现有主要产品绝大部分为国内首家或独家仿制,现有销售品种 29 个。产品在国内市场销售,主要包括多烯磷脂酰胆碱注射液、注射用脂溶性维生素系列、甲磺酸多拉司琼注射液、盐酸纳美芬注射液、氟哌噻吨美利曲辛片、注射用头孢哌酮钠他唑巴坦钠等,涉及肝病、肠外营养、抑郁、抗生素等领域。主要产品及用途如下:

a.多烯磷脂酰胆碱注射液是国内少数对肝细胞膜结构及细胞代谢有修复作用、疗效确切的药品,主要用于肝炎、肝硬化、

脂肪肝、胆汁阻塞等肝胆疾病的治疗，进入国家医保乙类产品目录。本报告期，该产品在护肝类药品中占据9.31%的市场份额，同类品种中销售额排名第二。我公司是国内唯一销售该品种的企业。

b.注射用脂溶性维生素系列为静脉补充维生素用药，主要用以满足人体对脂溶性维生素A、维生素D2、维生素E、维生素K1的生理需要，进入国家医保目录，公司在国内首家解决了多种维生素的难溶问题，目前脂溶性维生素I/II排名第二，占有所有脂溶性维生素市场份额32.76%。

c.甲磺酸多拉司琼注射液是国产独家，并由多个权威指南和《临床路径-肿瘤疾病分册》推荐的一线止吐药，主要用于放化疗所致恶心呕吐及术后恶心呕吐的治疗，进入国家医保目录，占同类产品市场份额100%。

d.盐酸纳美芬注射液是速效、强效、长效、安全的新型阿片受体拮抗剂，可用于神经内外科、麻醉科、急诊科、ICU、儿科、骨科、康复科等多个科室，进入国家医保目录，占同类产品市场份额33.94%，排名第二。

e.氟哌噻吨美利曲辛片适应症广，全科用药，主要用于抑郁和焦虑的治疗，进入国家医保目录，在同类产品市场份额中排名第二。

f.注射用头孢哌酮钠他唑巴坦钠是第三代头孢菌素与酶抑制剂复合制剂，且为感染患者的经验型选择，全面针对各种产酶耐药菌株，进入10省地方医保目录和4省地方新农合目录，同类产品市场份额排名第四位。

(2) 经营模式

a.研发模式

公司通过专业、专注、国际化的研发思路布局研发领域，在创新药及高端仿制药两个领域都有相当数量的项目正在研究当中。

在创新药研究领域，公司通过建设小分子创新药研发平台，在特定细分领域针对特定靶点开发具有国际竞争力的创新药，聚焦于麻醉及镇痛(HSK3486)、糖尿病及并发症(HSK7653)、肿瘤以及呼吸等疾病领域。目前合作开发的新药有治疗前列腺癌(HC1119)以及肺癌等实体肿瘤(MVX系列)。目前共有6个1类新药在研，2019年前后有望在美国上市第一个创新药物。

在高端仿制药领域，公司聚焦肝病消化、心脑血管、糖尿病、抗生素及皮肤用药等领域的仿制药；通过建设高端仿制药研发平台，基于自身的高技术壁垒平台以区分国内其他仿制药厂，主要聚焦在综合工艺极其复杂的仿制药，如多室袋肠外营养药物中长链脂肪乳/氨基酸(16)/葡萄糖(16%)注射液等药物及吸入粉雾剂药物格隆溴铵吸入剂等；避开原研药专利，有自主专利保护的仿制药，如心脑血管领域的磺达肝癸钠注射液等产品及抗肝病/艾滋病病毒药物替诺福韦艾拉酚胺片等产品。2000年成立以来累计开发成功50个品种，其中首仿上市18个，首仿率超过36%。

b.销售模式

公司销售模式采用精细化管理的区域代理制与终端直销相结合的模式。

根据产品特点，选择实力较强的区域代理商构建销售网络，通过对区域代理商的学术培训，提高其专业水平，并指导其完成区域市场开拓工作，从而凭借产品优势构建起高效的销售网络。

同时，随着国家政策的调整，公司积极调整销售模式，尝试在一些省区自建营销团队，培养营销人员，自主销售产品。通过一年多的运行，直销模式运作良好，未来直销模式占比还将逐渐加大。

c.生产模式

目前公司的生产包括合作生产和自主生产两部分，其中合作生产约占近70%。

合作生产的合作方目前主要有两家，分别是成都天台山制药有限公司和四川美大康佳乐制药有限公司。目前两个合作厂家产能充足，质量稳定，能使合作产品的生产得到保障。

公司的自主生产规模自2011年以来逐年扩大，在2011年仅占生产总量的5%，2017已经达到30%。公司辽宁、四川等四个生产基地所建设的生产线日益成熟、全面，在满足公司自行申报的新产品自主生产的同时，对委托生产和合作生产也已形成日益重要的补充。

(3) 主要业绩驱动因素

公司的主要业绩驱动因素是通过产品品牌的建立与宣传实现新产品的快速放量以及通过渠道下沉使老产品实现稳定放量。

(4) 所属行业发展状况及周期性特点

预计未来5-10年，医药行业将彻底迈入新时代，药品回归疗效、药企回归研发导向、医疗服务回归线下医疗的本源。新行业趋势下，治疗性用药有望爆发。战略符合行业趋势的企业将长期获得高于行业平均增长的增速。国家医保基金增长稳定，压力有所缓解。2017年1-11月医疗保险基金收入增速持续超过支出增速，商业医保增长快速，未来有望成为医药行业新的支付方。

从行业趋势来看，创新药物大发展时代已经来临。国产创新药在未来的5-10年将以大品种潜力的广义创新药为主。研发投入、实力强的龙头企业长期将胜出。

另外，优先审评、加速审评将使创新药上市频率加快，国内创新药开始进入收获期。2016年2月26日CFDA发布了《关于解决药品注册申请积压实行优先审评审批的意见(2016年第19号)》，2017年10月8日中共中央办公厅、国务院办公厅印发了《关于深化审评审批制度改革鼓励药品医疗器械创新的意见》，政策持续加码鼓励创新，向创新药和临床疗效确切药品，长期有利于研发能力强、有品种实力的工业企业。

同时，高品质仿制药也将迎来结构性的良好机会。多重政策推动国产高品质仿制药和国产创新药加速进口替代国内用药结构仍有较大调整空间。和全球销售前20的药物多数为肿瘤用药、生物药形成明显对比，国内用药结构仍有很大调整空间，疗效确切、临床急需的创新药、高品质仿制药较少。

随着新版医保目录和国家谈判品种、一致性评价和优先审评等政策推进，未来国内整体用药结构有望升级，高品质国产仿制药和国产创新药占比有望不断提升。未来随着国产高品质仿制药完成一致性评价，竞争格局进一步优化，国产进口替代有望加速。

2017年医药工业迎新变化周期，10%是医药工业增速的底部区域，或有望达到13%-15%。医保控费呈现缓和迹象，另外新版医保目录调整结构性医保控费及商业保险的崛起，医药工业增速可能进一步复苏；市场正在摒弃唯低价中标，2017年为执行新标大年，处方药价格进入相对稳定期；优先审评等创新药审批环境正在优化。

2016-2017年，国家接连推出多项医药相关政策，《“健康中国2030”规划纲要》、《中医药发展战略规划纲要（2016—2030）》、创新药物优先审批等政策都对医药行业未来的快速发展提供了较好的政策支撑，政策红利有望带来医药行业新的增长。

此外，我国人口老龄化进一步加剧，国内整个医药市场的规模将随着老龄化人口的增加规模不断加大并加入新一轮快速增长周期。

（5）公司行业地位

公司的研发实力在化学制药行业中名列前茅，在肠外营养细分市场占有率第一，是全国第五大肝病用药生产企业，在肝病及消化和抗感染两个细分市场占据重要地位。

3、主要会计数据和财务指标

（1）近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

√ 是 □ 否

追溯调整或重述原因

同一控制下企业合并

单位：人民币元

	2017 年	2016 年		本年比上年增减	2015 年	
		调整前	调整后		调整前	调整后
营业收入	1,856,160,925.11	1,435,606,586.81	1,435,606,586.81	29.29%	1,212,453,343.66	1,212,453,343.66
归属于上市公司股东的净利润	237,553,210.53	452,723,897.47	442,778,890.98	-46.35%	372,157,949.35	370,813,625.59
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	98,625,690.34	245,661,931.00	245,661,931.00	-59.85%	299,733,234.35	299,733,234.35
经营活动产生的现金流量净额	391,810,909.97	426,111,876.39	409,195,107.37	-4.25%	443,027,933.01	436,954,031.68
基本每股收益（元/股）	0.22	0.42	0.410	-46.34%	0.35	0.34
稀释每股收益（元/股）	0.22	0.42	0.410	-46.34%	0.35	0.34
加权平均净资产收益率	11.20%	21.26%	20.84%	-9.64%	17.30%	17.25%
	2017 年末	2016 年末		本年末比上年末增减	2015 年末	
		调整前	调整后		调整前	调整后
资产总额	4,108,830,089.91	3,714,349,995.02	3,743,578,710.09	9.76%	3,227,546,193.04	3,233,809,657.51
归属于上市公司股东的净资产	1,985,630,767.27	2,264,547,988.07	2,252,824,375.49	-11.86%	2,156,604,841.49	2,154,508,747.66

（2）分季度主要会计数据

单位：人民币元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	272,950,704.12	565,057,951.71	477,449,026.29	540,703,242.99
归属于上市公司股东的净利润	44,355,963.07	94,097,446.08	74,821,019.46	24,278,781.92
归属于上市公司股东的扣除非	21,224,596.84	80,470,973.18	11,004,456.27	-14,074,335.95

经常性损益的净利润				
经营活动产生的现金流量净额	-20,718,189.06	95,325,342.82	46,258,105.79	270,945,650.42

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

☐ 是 ☒ 否

4、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

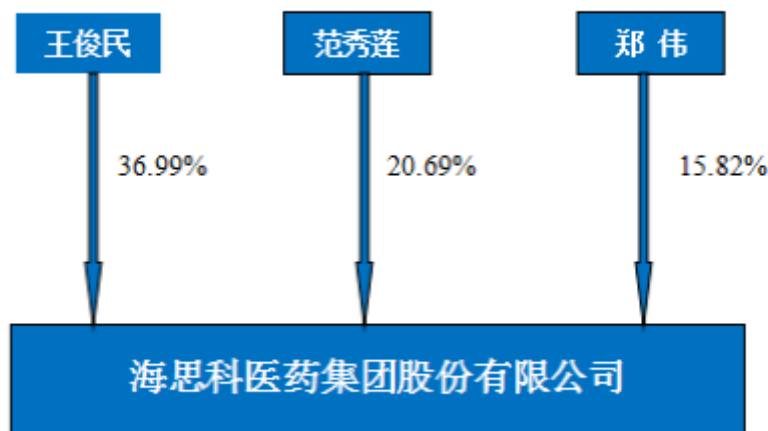
报告期末普通股股东总数	17,207	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	16,506	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况							
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结情况		
					股份状态	数量	
王俊民	境内自然人	36.99%	399,550,400	299,662,800	质押	151,780,000	
范秀莲	境内自然人	20.69%	223,465,600	167,599,200	质押	96,140,000	
郑伟	境内自然人	15.82%	170,877,600	128,158,200	质押	29,527,559	
申萍	境内自然人	5.90%	63,771,185		质押	1,100,000	
杨飞	境内自然人	3.88%	41,872,686		质押	8,400,000	
海思科医药集团股份有限公司回购专用证券账户	其他	0.99%	10,658,380				
渤海国际信托股份有限公司—渤海富盈 50 号单一资金信托	其他	0.92%	9,886,568				
郝聪梅	境内自然人	0.79%	8,538,000				
中央汇金资产管理有限责任公司	国有法人	0.62%	6,732,700				
工银瑞信基金—农业银行—工银瑞信中证金融资产管理计划	其他	0.33%	3,560,100				
上述股东关联关系或一致行动的说明		王俊民、范秀莲、郑伟系一致行动人共同控制公司，申萍系王俊民配偶，杨飞系范秀莲女儿，郝聪梅系郑伟配偶，王俊民先生参与投资的渤海国际信托股份有限公司—渤海富盈 50 号单一资金信托持有公司股份 9,886,568 股。除上述关系外，公司未知上述股东之间是否存在其他关联关系或属于一致行动人。					
参与融资融券业务股东情况说明（如有）		无					

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

☐ 适用 ☒ 不适用

公司报告期无优先股股东持股情况。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系



5、公司债券情况

公司是否存在公开发行并在证券交易所上市，且在年度报告批准报出日未到期或到期未能全额兑付的公司债券
否

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求
否

报告期内公司围绕着既定的目标紧密推进各项工作，公司实现营业收入18.56亿元，同比增长29.29%，实现净利润2.29亿元，同比下降47.47%，主要系受营销策略调整及持续加大研发投入力度所致。公司在产品研发、市场营销、自主生产等方面持续扎实地推进各项工作，报告期内，公司荣获中华全国工商业联合会医药行业商会“中国医药行业成长五十强企业”、中华全国工商业联合会医药行业商会“中国医药制造业百强企业”、中华全国工商业联合会医药行业商会“中国医药守法诚信企业”、西藏“非公有制企业营业收入20强”、“非公有制企业纳税20强”、“非公有制企业创新20强”、“非公有制企业公益慈善20强”称号。

2017年经营计划完成情况如下：

(1) 研发方面

2017年在研制剂项目57个，其中仿制药50个，创新药6个，全营养配方食品1个，主要涉及4个治疗领域，消化道及代谢25个、神经系统7个、呼吸系统9个、心血管系统10个、其他领域6个；取得制剂批件12个，其中临床批件10个，生产批件2个。报告期内，新申报项目4个，其中原料药1个，制剂3个。

2017年制剂项目的批件获取情况：

项目编号	名称	类别	批件类型	批件时间
HEISCO-144	盐酸氮卓斯汀丙酸氟替卡松鼻喷剂	仿制药	临床批件	2017.02.10
HEISCO-121	格隆溴铵粉吸入剂	仿制药	临床批件	2017.02.24
HEISCO-149	替诺福韦艾拉酚胺片	创新药	临床批件	2017.02.24
HEISCO-157	琥珀酸多西拉敏维生素B6肠溶片	仿制药	临床批件	2017.03.10
HEISCO-156	糠酸氟替卡松鼻喷雾剂	仿制药	临床批件	2017.06.13
HEISCO-140	HSK3486乳状注射液	创新药	临床批件	2017.08.17
HEISCO-108	地奈德乳膏	仿制药	临床批件	2017.08.25
HEISCO-124	夫西地酸戊酸倍他米松乳膏	仿制药	临床批件	2017.09.03
HEISCO-132	茚达特罗格隆溴铵粉吸入剂	仿制药	临床批件	2017.09.21

HEISCO-180	HSK7653片	创新药	临床批件	2017.11.16
HEISCO-8	复方氨基酸注射液（18AA-??	仿制药	生产批件	2017.01.18
HEISCO-52	夫西地酸钠软膏	仿制药	生产批件	2017.12.28

（备注：3486 为补充批件，氨基酸 18AA-VII 为补充规格）

报告期内新获得授权专利26件，新申请68篇，商标新申请95件。

（2）营销方面

2017年,在两票制全面推行,药占比控制等政策营销下,在公司调整下肠外营养系列产品在公司销售额占比持续下降,目前占比37.9%,公司主导推广产品得到快速增长,公司重点产品甲磺酸多拉司琼注射液同比增长超过187%,精氨酸谷氨酸注射液同比增长195%,恩替卡韦胶囊持续快速增长226%,其他产品如注射用甲泼尼龙琥珀酸钠、马尼地平片、卢帕他定片等增长率都150%以上。目标医院开发3000余家,终端覆盖得到进一步提升。

公司为了顺应新时代新营销,响应国家政策号召,2017年公司初步提出了“学术营销,品牌营销,渠道营销,终端为王”的营销战略。对营销模式进行了调整,从过去粗放招商模式调整为精细化管理模式,通过组织架构调整,新成立商务渠道部,按细分领域搭建市场部,按照产品属性不同成立口服药事业部和销售一部。销售以专业化推广为导向,对客户进行精细化管理。

全面开展商业渠道的归拢整合,与国药控股开展省级对接会20余场,确定了主渠道合作的发展方向,建立工业、商业、推广服务商的三方合作平台。

学术方面与中华医学会合作,针对肝病领域在全国范围开展了继续教育活动15场,省级年会20余场,城市沙龙和科室会千余场,并实现了专家讲学术,公司组织加代理商有机配合的学术体系。

（3）生产方面

a. 辽宁海思科

辽宁海思科全年生产上市产品3289.6万瓶,原料药生产73批次共10122.4kg,同比增长29.55%。研发试制110批。

质量监管方面,完成上市产品日常监控930批,试制产品监控110批;共完成约304项验证工作及26次验证状态维护取样工作,共330项。完成原辅包材886批,中间产品846批及成品856批,检测准确、及时率100%。全年累计接受国家、省、市局各类检查14次,通过率100%。

2017年7月,完成101车间GMP认证,8月完成了全营养配方食品Hisco-97、Heisco-98研发试制及工艺验证,11月通过脂肪乳氨基酸(17)葡萄糖(11%)注射液注册生产现场检查。

b. 四川海思科

报告期内,四川海思科完成生产上市产品原料药共266批14821.06kg。完成上市品种产量约5885.7万粒/片/袋,其中恩替卡韦胶囊同比2016年产量增长51%。

四川海思科分三批完成了上市产品转移至眉山生产厂的工作;启动眉山二期工程建设,完成了低湿车间以及氢化、罐区、磷脂等车间建设;完成了原料201、202、203、205车间改造或优化;不断优化上市品种工艺,2017年上市品种收率较2016年有所提升;年内川海注册核查、GMP认证通过率达100%,主要包括:片剂GMP再认证、二期品种动态核查、二期品种GMP认证、技术转让动态核查、富马酸替诺福韦二吡呋酯GMP认证等。

四川海思科制订完善的安全检查计划,全年累积查出隐患96个,下发12期安全隐患整改通知书,并跟进隐患整改情况促使所有隐患整改均落实到位。

2、报告期内主营业务是否存在重大变化

☐ 是 ☒ 否

3、占公司主营业务收入或主营业务利润 10%以上的产品情况

☐ 适用 ☒ 不适用

4、是否存在需要特别关注的经营季节性或周期性特征

☐ 是 ☒ 否

5、报告期内营业收入、营业成本、归属于上市公司普通股股东的净利润总额或者构成较前一报告期发生重大变化的说明

☐ 适用 ☒ 不适用

6、面临暂停上市和终止上市情况

☐ 适用 ☒ 不适用

7、涉及财务报告的相关事项

(1) 与上年度财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况说明

☒ 适用 ☐ 不适用

(1) 会计政策变更

因执行新企业会计准则导致的会计政策变更

2017年4月28日，财政部以财会[2017]13号发布了《企业会计准则第42号——持有待售的非流动资产、处置组和终止经营》，自2017年5月28日起实施。本公司按照财政部的要求时间开始执行该项会计准则。

2017年5月10日，财政部以财会[2017]15号发布了《企业会计准则第16号——政府补助（2017年修订）》，自2017年6月12日起实施。经本公司第三届董事会第十次会议于2017年8月31日决议通过，本公司按照财政部的要求时间开始执行该项会计准则。

《企业会计准则第42号——持有待售的非流动资产、处置组和终止经营》准则规范了持有待售的非流动资产或处置组的分类、计量和列报，以及终止经营的列报。

执行《企业会计准则第16号——政府补助（2017年修订）》之前，本公司将取得的政府补助计入营业外收入；与资产相关的政府补助确认为递延收益，在资产使用寿命内平均摊销计入当期损益。执行《企业会计准则第16号——政府补助（2017年修订）》之后，对2017年1月1日之后发生的与日常活动相关的政府补助，计入其他收益；与日常活动无关的政府补助，计入营业外收支。

(2) 会计估计变更

基于本公司发展规划，公司积极调整营销模式，努力逐步推进营销渠道下沉，公司本年及今后开展的销售业务在客户特征、信用政策、结算惯例等方面都将有渐进的调整变化，基于上述变化，本公司对应收账款坏账准备之会计估计进行了认真研究，希望通过更准确更公允的核算办法，对应收账款坏账准备的账龄和计提比例进行细化和补充，以便更准确地反映公司的经济业务。本公司于2017年3月30日召开了第三届董事会第三次会议，审议并通过了《关于公司会计估计变更的议案》。修订情况如下：

账龄	修订前应收账款计提比例(%)	修订后应收账款计提比例(%)
1年以内（含1年，下同）		
其中：[6个月以内]	5.00	0.50
[7~12个月]	5.00	5.00
1至2年	10.00	10.00
2至3年	20.00	20.00
3至4年	50.00	50.00
4年以上	100.00	100.00

本次会计估计变更无需提交股东大会审议，自公司董事会审议通过之日起执行。本次会计估计变更对本公司2017年12月31日财务状况及2017年度经营成果的影响如下：

受影响的报表项目名称	影响金额
应收账款坏账准备	-17,629,578.36
递延所得税资产	-1,603,382.78
资产减值损失	-17,629,578.36
所得税费用	1,603,382.78
净利润	16,026,195.58
归属于母公司股东的净利润	16,026,195.58
少数股东损益	

(2) 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况说明

□ 适用 √ 不适用

公司报告期无重大会计差错更正需追溯重述的情况。

(3) 与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

√ 适用 □ 不适用

本年度合并范围增加新设立的一级子公司成都海思科医疗器械有限公司、西藏钦创藏药研究发展有限公司、二级子公司成都天九保健品有限公司、Haisco (U.S.) Medtech Inc.。收购三级子公司FronThera International Group Limited、四级子公司FronThera U.S. Holdings Inc.、五级子公司FronThera U.S. Pharmaceuticals LLC。成都海思科医疗器械有限公司系本公司于2017年4月6日投资设立的全资子公司，注册资本10,000.00万元。截止2017年12月31日，医疗器械实收资本1,000.00万元。西藏钦创藏药研究发展有限公司系本公司与拉萨拉钦科创文化产业发展有限公司于2017年8月14日在西藏共同出资设立的控股子公司，注册资本200.00万元，其中：本公司认缴140.00万元，占注册资本70%；拉萨拉钦科创文化产业发展有限公司出资认缴60.00万元，占注册资本30%。截止2017年12月31日，西藏钦创藏药研究发展有限公司实收资本为0.00元。成都天九保健品有限公司系子公司川海投资设立的全资子公司，注册资本100.00万元。截止2017年12月31日，川海尚未实际缴付出资。Haisco (U.S.) Medtech Inc.系子公司香港海思科于2017年1月在美国加州Santa Rosa投资设立的全资子公司，US公司注册登记的股数为1,000.00股，每股面值0.0001美元。FronThera International Group Limited系二级子公司海思科药业于2017年11月2日与集团控股股东王俊民先生、范秀莲女士、郑伟先生控股的关联公司Haisstain Advisors Co., Ltd.签订收购协议购买的子公司。截止2017年12月31日，注册资本5万美元，海思科药业持有FronThera International Group Limited60.33%股权。四级子公司FronThera U.S. Holdings Inc.系三级子公司FronThera International Group Limited的全资子公司，注册资本10万美元。五级子公司FronThera U.S. Pharmaceuticals LLC系四级子公司FronThera U.S. Holdings Inc.的全资子公司。

(4) 对 2018 年 1-3 月经营业绩的预计

□ 适用 √ 不适用

海思科医药集团股份有限公司

法定代表人：王俊民

2018 年 4 月 10 日