

公司代码：600789

公司简称：鲁抗医药

山东鲁抗医药股份有限公司
2019 年半年度报告摘要

一 重要提示

1 本半年度报告摘要来自半年度报告全文，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半年度报告全文。

2 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半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
独立董事	黄正明	因公出差，未能亲自参加会议	孙宗彬

4 本半年度报告未经审计。

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

无

二 公司基本情况

2.1 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	鲁抗医药	600789	

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	田立新	包强明
电话	0537-2983174	0537-2983060
办公地址	济宁市太白楼西路173号	济宁市太白楼西路173号
电子信箱	tlx600789@163.com	qmbao@126.com

2.2 公司主要财务数据

单位：元 币种：人民币

	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减(%)
总资产	7,072,904,166.81	6,567,448,497.67	7.70
归属于上市公司股东的净资产	2,987,560,161.74	2,927,215,865.66	2.06
	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增

	(1-6月)		减(%)
经营活动产生的现金流量净额	91,140,543.68	-7,757,105.11	
营业收入	1,853,115,369.55	1,576,896,320.48	17.52
归属于上市公司股东的净利润	81,708,391.92	122,979,098.29	-33.56
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	67,987,696.47	105,535,351.42	-35.58
加权平均净资产收益率(%)	2.75	5.01	减少2.26个百分点
基本每股收益(元/股)	0.09	0.15	-40.00
稀释每股收益(元/股)	0.09	0.15	-40.00

2.3 前十名股东持股情况表

单位：股

截止报告期末股东总数(户)		116,122				
截止报告期末表决权恢复的优先股股东总数(户)		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	质押或冻结的股份数量	
山东省人民政府国有资产监督管理委员会	国家	21.12	185,896,620		无	
山东发展投资控股集团有限公司	国有法人	3.19	28,108,108		无	
华鲁投资发展有限公司	国有法人	3.19	28,108,107	28,108,107	无	
济南文景投资合伙企业(有限合伙)	境内非国有法人	0.87	7,671,757		无	
财通基金-浦发银行-财通基金-浦发银行-山东社会保障基金1号资产管理计划	境内非国有法人	0.80	7,027,027		无	
鲁资创业投资有限公司	国有法人	0.77	6,763,513		无	
济南国惠兴鲁股权投资基金合伙企业(有限合伙)	境内非国有法人	0.76	6,698,513		无	
财通基金-中国银行-财通基金-富春创益定增4号资产管理计划	境内非国有法人	0.55	4,839,124		无	
王志波	境内自	0.50	4,432,324		未知	

	然人					
山东运金股权投资有限公司	境内非 国有法 人	0.45	3,935,170		无	
上述股东关联关系或一致行动的说明		上述股东中，公司国家股股东与其他流通股股东不存在关联关系，也不属于《上市公司股东持股变动信息披露管理办法》中规定的一致行动人；未知其他流通股股东之间是否存在关联关系，也未知其他流通股股东是否属于《上市公司股东持股变动信息披露管理办法》中规定的一致行动人。				
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明		不适用				

2.4 截止报告期末的优先股股东总数、前十名优先股股东情况表

适用 不适用

2.5 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

2.6 未到期及逾期未兑付公司债情况

适用 不适用

三 经营情况讨论与分析

3.1 经营情况的讨论与分析

（一）报告期内公司经营情况回顾

报告期内，公司按照年初重点工作部署，认真抓好生产经营、项目建设、进园退城、产品结构调整等工作，积极开拓国际市场，企业效益保持相对稳定。报告期内实现营业收入 185311.54 万元，同比增长 17.52%；实现归属于上市公司股东的净利润 8170.84 万元，同比下降 33.56%。

1、搬迁完成后产能逐步发挥

原料药及中间体总产量同比增加 30.18%。制剂粉针产量同比增加 19.14%，片剂同比增加 24.32%，胶囊剂同比增加 18.85%。通过产销量的增加有效冲减了价格下行的压力，并实现产销平衡。

2、降成本工作取得较好成效

“退城进园”搬迁集约效益初步显现，公司降成本取得突出成绩。1-6 月份，公司可比产品成本降低率 6.79%，完成年度目标的 71%。动力消耗、原材料价格、制造费用变动以及主要产品大观霉素、氨苄西林、头孢唑林酸/钠等的可比成本降低取得较好效果。

3、新项目建设加快推进

在完成“退城进园”搬迁的基础上，公司又相继启动了 15 个新建项目的建设。在项目管理上，公司建成项目全流程电子平台，强化施工过程管理，推行“五张表”制度，加强了项目验收和后评价管理；定期组织开展项目建设专项检查，及时杜塞管理漏洞、防控风险。

4、产品研发工作进展顺利

公司目前共有 3 个创新品种，17 个仿制药项目在研。其中，3 个原料品种已完成资料申报，取得原料药登记备案号；4 个产品的工艺变更正在推进；6 个拟评价基药产品均已启动评价工作（2 个产品已通过现场核查，3 个产品申报国家局并受理）。拟评价非基药产品已启动 10 个。注射剂一致性评价项目两批共启动 10 个品种。

5、子公司支撑能力进一步增强

2019 年在成长性子公司的培育上，重点推行精细化、个性化、订单化、指标化新型管控帮扶模式，并制订印发了《2019 年培育成长性子公司工作专项》，明确七家成长性子公司 2019 年主要经济指标、重点工作与管控帮扶事项。上半年主要子公司收入比同期增长了 21.16%，对公司整体支撑能力进一步增强。

6、生命线工程扎实推进

安全方面：公司对重点岗位进行梳理排查。利用风险检查，加强现场安全管控。上半年共组织各类生产岗位安全检查活动 8 次，迎接上级安监和应急部门检查 19 次，并顺利通过检查验收。环保方面：重点针对脱盐工艺开展技术论证和方案制定工作；加快 MVR 的调试进度和中水回用方案的制定；原料药板块合成清污水近零排污项目已试运行。质量方面：公司加强产品质量提升工作，组织质量网络人员培训 8 次，通过盐酸大观霉素非无菌粉 FDA 现场检查 1 次，通过国家局组织的阿莫西林胶囊一致性评价现场检查 1 次，通过国内 GMP 认证 4 次。

（二）行业竞争格局和发展趋势分析

2019 年医药经营环境错综复杂，行业整体面临竞争加剧的局面，对市场资源配置的适应性提出了新的挑战。伴随“三医联动”机制医改政策的持续推动，医药行业正处在深刻变革中，医药行业整体增速放缓已成为新常态。随着医药行业重要纲领性政策文件、匹配细则频发，新版医保目录、一致性评价、优先审评、创新药等重要改革将有望取得成果，但未来随着带量采购等政策的落地及全国推广，预计医药行业仍将承受较大的业绩和价格下行的压力。国家经济的发展、人口的增长、社会老龄化程度加重以及民众健康意识的不断增强，我国医药行业稳步增长的趋势将持续。与此同时，医保控费、带量采购、两票制、医保支付结构调整、药品上市许可持有人制度试点等政策将持续加码，推进医药供给侧结构性改革将持续深入，仿制药替代原研药的步伐不断加快，创新药将迎来发展机遇期。医药行业依旧是国内增长预期明确的细分领域之一。

1、“4+7”带量采购

1 月 17 日，国务院办公厅发布《国家组织药品集中采购和使用试点方案》（国办发〔2019〕2 号），选择北京、天津、上海等 11 个城市开展试点工作。3 月 12 日，国家卫健委主任马晓伟在人民大会堂接受采访时表示，“4+7”带量采购还会进一步扩大范围。4 月 3 日，国务院常务会议，会议听取药品集中采购、短缺药供应及医疗救助工作汇报，要求让更多群众在用药就医上受益。提出带量采购要全面推开。5 月 17 日，全国医改工作电视电话会议，医改工作将及时完善和全面推开国家组织药品集中采购制度，推动降低药品和高值医用耗材虚高价格。6 月 4 日，国务院办公厅发布 2019 年医改重点任务时提到，要扎实推进国家组织药品集中采购和使用试点，认真总结试点经验，及时全面推开。

带量采购会使仿制药价格竞争加剧，引导国内仿制药趋向集约化生产，并加速市场置换。长期来看，带量采购将重构我国医药市场行业生态环境和企业关系，促使仿制药行业将加速创新升级和市场模式。

2、医保目录动态调整

4 月 17 日，国家医保局发布《2019 年国家医保药品目录调整工作方案》，目录调整旨在优化药品结构，提升医保药品保障水平，缓解参保人员用药难用药贵问题。新版国家医保药品目录常规目录于今年 8 月 20 日发布，谈判准入目录将于 9-10 月发布。

此次调入的西药和中成药应优先考虑国家基本药物、癌症及罕见病等重大疾病治疗用药、慢

性病用药、儿童用药、急救抢救用药等。此次调整强调了“有进有出”，不符合条件的药物将被调出医保。

3、疾病诊断相关分组(DRG)付费

6月5日，国家医保局、财政部、国家卫健委、国家中医药局联合印发《关于按疾病诊断相关分组付费国家试点城市名单的通知》，确定了北京、天津、河北省邯郸市等30个城市作为疾病诊断相关分组(DRG)付费国家试点城市。按照“顶层设计、模拟测试、实际付费”三步走的思路，国家医保局要求，确保2020年模拟运行，2021年启动实际付费。

这意味着医保支付方式从“按项目付费”到“按病种付费”的变革将在全国更大范围内试点。“按项目付费”即按诊疗项目付费，而“按病种付费”是通过统一的疾病诊断分类，制定出每种疾病的定额偿付标准，“明码标价”，医保机构按这个统一标准向医疗机构支付费用。此次《通知》明确了北京、天津、上海等30个城市作为试点名单，随着试点的进一步扩大，预计医保支付改革将进入快车道。

(三) 下半年工作重点

1、持续降低生产成本，提升公司运营质量

根据上半年公司降成本的情况和对下半年的市场预测，按照公司调整后的降成本目标值，继续把降成本作为全年工作的重中之重，分解到具体单位和产品上。进一步提高公司运营质量。各单位加强长期产成品的处置和控制。重点关注应收账款风险敞口问题，减少赊销，降低风险等级。强化信用管理，严控超信用额度发货。

2、加强精细化管理，对冲市场竞争压力

(1) 制剂板块要重点做好营销精细化管理，构建销售风险防控体系。建立对业务人员公平公正的评价标准，将对营销精细化管理要求不折不扣地贯彻到营销实际工作中去，牢固树立结果导向过程管控模式。

(2) 原料药板块抓好重点产品规划，强化生产精细化管理，实现原料药恢复性增长，提高半合青和头孢类产品竞争力。加快项目报批和建设进度，开展医药中间体合作生产，启动MES试点，实现生产数字化管理，提高管理效率和劳动生产率。

3、新产品研发提速，加快推进产业化进程

(1) 强化在研仿制药、一致性评价项目的周期性管控，做到规范化、高效率、高效能推进。组织协调配置公司资源，确保一致性评价工作顺利进行

(2) 根据公司研发各平台建设进度(制剂中试平台、原料中试平台、生物技术产业化大平台等)，合理配置研发项目，加强对外合作，保证平台资源合理利用及高效运行，保证新产品研发中试进度。

(3) 新产品结构调整坚持产业化和市场化、商业化紧密结合，提前做好新产品上市准备，研发、生产、销售等环节做到无缝链接，形成新产品开发的体系。

4、提升生命线工程，全面夯实基础管理

环保方面：进一步提升环保设施运行质量，完成前端脱盐及VOCs的收集治理，尽快按照源头废水水质情况开展针对性技术对接，逐一治理，加快中水回用方案的论证。

安全方面：把安全生产摆到“高于一切、重于一切、先于一切”的位置，落实年度安措计划，确保足额提取、专款专用。

质量方面：组织做好年度管理专项的持续推进和措施落实工作，跟踪做好质量体系短板提升工作，强化异常管控，降低损失。继续做好外部协调和内部自查自纠工作，顺利完成GMP认证、客户审计等工作。

5、党建引领，实现企业高质量发展

按照党委“抓党建要实”的要求，紧紧围绕公司生产经营中心工作开展党建，在“嵌入”和

“融入”上下功夫。党委要研究事关公司改革发展的“三重一大”事项，管大局、把方向、控风险，发挥好党委在生产经营中的政治核心作用。引领企业文化建设，确保企业团队建设的正确方向。进一步增强基层党组织的战斗力和战斗力。切实加强党风廉政建设，建立意识形态领域的风险防控体系。

3.2 与上一会计期间相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况、原因及其影响

适用 不适用

财政部于 2017 年 3 月 31 日发布了《企业会计准则第 22 号—金融工具确认和计量》（财会[2017]7 号）、《企业会计准则第 23 号—金融资产转移》（财会[2017]8 号）、《企业会计准则第 24 号—套期会计》（财会[2017]9 号），于 2017 年 5 月 2 日发布了《企业会计准则第 37 号—金融工具列报》（财会[2017]14 号）（以下统称“新金融工具准则”），要求境内上市企业自 2019 年 1 月 1 日起施行。公司自 2019 年 1 月 1 日起执行新金融工具准则。详见第十节财务报告五、重要会计政策及会计估计之 10. 金融工具及 41. 重要会计政策及会计估计的变更。

3.3 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况、更正金额、原因及其影响。

适用 不适用

山东鲁抗医药股份有限公司
董事长：彭欣
2019 年 8 月 28 日