

公司代码: 688136

公司简称: 科兴制药

科兴生物制药股份有限公司
2024 年年度报告摘要

第一节 重要提示

1、 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 www.sse.com.cn 网站仔细阅读年度报告全文。

2、 重大风险提示

公司已在本报告中详细阐述经营过程中可能面临的风险，有关内容敬请查阅本报告“第三节管理层讨论与分析”之“四、风险因素”。

3、 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证年度报告内容的真实性、准确性、完整性，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。

4、 公司全体董事出席董事会会议。

5、 致同会计师事务所（特殊普通合伙）为本公司出具了标准无保留意见的审计报告。

6、 公司上市时未盈利且尚未实现盈利

☐是 ☒否

7、 董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司2024年度利润分配预案为：拟以实施权益分派股权登记日的总股本为基数，向全体股东按每10股派发现金红利人民币0.8元（含税），不进行资本公积转增股本，不送红股。截至2025年3月31日，公司总股本为199,642,250股，扣减公司回购专用证券账户中股份后的股本为197,761,678股，以此计算合计拟派发现金红利15,820,934.24元（含税），占公司2024年度合并报表实现归属于上市公司股东净利润的比例为50.26%。上述利润分配预案已经公司第二届董事会第二十二次会议审议通过，尚需提交股东大会审议通过后方可实施。

8、 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

☐适用 ☒不适用

第二节 公司基本情况

1、 公司简介

1.1 公司股票简况

√适用 □不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	科兴制药	688136	不适用

1.2 公司存托凭证简况

□适用 √不适用

1.3 联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	王小琴	邱帝围
联系地址	深圳市南山区高新中一道与科技中一路交汇处创益科技大厦B栋19楼	深圳市南山区高新中一道与科技中一路交汇处创益科技大厦B栋19楼
电话	0755-86967773	0755-86967773
传真	0755-86967891	0755-86967891
电子信箱	ir@kexing.com	ir@kexing.com

2、 报告期公司主要业务简介

2.1 主要业务、主要产品或服务情况

公司是一家主要从事重组蛋白药物和微生态制剂的研发、生产、销售一体化的创新型国际化生物制药企业，专注于抗病毒、肿瘤与免疫、血液、消化、退行性疾病等治疗领域，聚焦于新型蛋白、抗体药物、递送系统、基因工程载体疫苗等技术方向，通过“创新+海外商业化”双轮驱动的平台型发展模式，致力于用生物技术服务全球患者，成为高品质生物药领导者。

公司依托 30 年积累的商业化经验以及全国性的营销网络和渠道资源，成功的海外商业化实践、优质的海外商业化资源、快速的海外注册能力，与国内外生物科技公司建立战略合作。国内覆盖医院、药店、第三终端约 20,000 家，国外已实现欧盟、巴西、埃及、菲律宾、印尼等超 70 个国家的准入与销售。报告期内，公司与北京亚宝生物药业有限公司、正大天晴药业集团、青峰医药集团、九源基因、博安生物等合作引进了甲苯磺酸索拉非尼片、哌柏西利胶囊、奥拉帕利片、司美格鲁肽注射液、恩扎卢胺、地舒单抗等多个重磅药物的海外商业化权益，已逐步形成乳腺癌等治疗领域小分子药物、抗体药物、复杂注射剂的药物集群。

公司继续聚焦新型蛋白、新型抗体等技术方向，秉承“自主研发+合作开发”模式，与国内外先进科研院所及研发型公司密切合作，丰富研发管线布局，加快尖端技术的产业化应用。同时，公司快速推进各项在研项目进度，获得 GB08 注射液药物临床试验批准通知书，持续 GB08 注射液、人生长激素等项目的 I 期临床试验及聚乙二醇化人粒细胞刺激因子注射液、干扰素 α 1b 吸入溶液等项目的 III 期临床试验工作。

报告期内，公司主要产品的行业龙头地位得到进一步提升，根据北京国药诚信的数据结果显示，2024 年“赛若金®”国内短效注射用人干扰素的市场占有率保持排名第一，“依普定”在国内人促红素的市场占有率排名第二。公司目前主要产品已经形成了稳固的市场地位和良好的品牌优势，搭建了全国性的营销网络，其中等级医院约 8,000 家。

1、主要产品及其用途

公司目前已上市的主要自有产品六个。其中，人促红素（依普定）、人干扰素 α 1b（赛若金）为一线临床用药，行业龙头产品。

序号	产品名称	适应症	特色
1	赛若金® 注射用人干扰素 α 1b	适用于治疗病毒性疾病和某些恶性肿瘤。已批准用于治疗慢性乙型肝炎、丙型肝炎和毛细胞白血病。已有临床试验结果和文献报告用于治疗病毒性疾病如带状疱疹、尖锐湿疣、流行性出血热和小儿呼吸道合胞病毒肺炎等有效，可用于治疗恶性肿瘤如慢性粒细胞白血病、黑色素瘤、淋巴瘤等。	广谱抗病毒药，是临床治疗重要的抗病毒药物之一。 我国首个基因工程创新药物，具有较高临床认可度、知名度。 天然干扰素系统中主要的抗病毒亚型，适应症广，且说明书对儿童用药安全性表述相对更完整。
2	依普定® 人促红素注射液 (CHO 细胞)	1、肾功能不全所致贫血，包括透析及非透析病人。 2、外科围手术期的红细胞动员。 3、非骨髓恶性肿瘤化疗引起的贫血。	国内同类产品中首批立项研发、率先获得新药证书和批准文号的产品。 拥有不含人血白蛋白专利配方，可以减少血源性污染及过敏反应。 国内仅有的 2 家“治疗非骨髓恶性肿瘤化疗引起贫血”的人促红素 36000IU 规格生产厂家之一。
3	白特喜® 人粒细胞刺激因子注射液	癌症化疗等原因导致的中性粒细胞减少症；癌症患者使用骨髓抑制性化疗药物，特别在强烈的骨髓剥夺性化学药物治疗后，注射本品有助于预防中性粒细胞减少症的发生，减轻中性粒细胞减少的程度，缩短粒细胞缺乏症的持续时间，加速粒细胞数的恢复，从而减少合并感染发热的危险性。	临床应用 20 年，有着相对广泛的循证应用。
4	常乐康® 酪酸梭菌二联活	适用于急性非特异性感染引起的急、慢性腹泻，抗生素、慢性肝病等多种原因引起	说明书中明确老幼孕产妇均可使用的益生菌。

	菌散/胶囊	的肠道菌群失调及相关的急慢性腹泻和消化不良。	
5	克癩胶囊 中成药	清热解毒，化瘀散结。适用于肋肋胀痛或刺痛，胁下痞块，口苦口粘，纳呆腹胀，面目黄染，小便短赤，舌质黯红或瘀斑、瘀点，舌苔黄腻，脉弦滑或涩等湿热毒邪内蕴、瘀血阻络证及急、慢性肝炎。	组方含麝香、三七、蛇胆等名贵中药。国家二级中药保护品种。 已获得香港中成药注册证明书。
6	赛甘苏® 恩替卡韦片	适用于病毒复制活跃，血清丙氨酸氨基转移酶（ALT）持续升高或肝脏组织学显示有活动性病变的慢性成人乙型肝炎的治疗（包括代偿及失代偿期肝病患者）。	具有良好安全性和耐受性的优势，全世界多个权威乙肝诊疗指南推荐为一线抗病毒药物。

2、引进产品情况

序号	产品名称	适应症	特色
肿瘤领域			
1	注射用紫杉醇(白蛋白结合型)	适用于治疗乳腺癌、转移性胰腺腺癌、非小细胞肺癌。	肿瘤领域的基础用药，可以单独治疗、联合治疗多种肿瘤，肺癌、卵巢癌等多癌种一线用药，用药人群基数广、渗透率高、市场空间大。
2	Arketin 贝伐珠单抗注射液	用于治疗晚期、转移性或者复发性非鳞状非小细胞肺癌和转移性结直肠癌。	工艺水平高、技术先进、市场空间巨大、生命周期长。
3	赛妥 曲妥珠单抗	适应症为转移性乳腺癌、早期乳腺癌、转移性胃癌。	曲妥珠单抗的适应症不断拓宽，已经成为 HER-2 阳性乳腺癌的全疗程用药，是乳腺癌领域的重要治疗药物。
4	赫赛佳 马来酸奈拉替尼片	适应症为早期乳腺癌、转移性乳腺癌。	是全球用于 HER2 阳性乳腺癌强化辅助治疗的新型药物，被国内外多个权威指南推荐，用于 HER2+/HR+乳腺癌患者在接受曲妥珠单抗辅助治疗，或者曲妥珠单抗、帕妥珠单抗双靶辅助治疗后的强化辅助治疗。
5	来那度胺胶囊	本品与地塞米松合用，治疗此前未经治疗且不适合接受移植的多发性骨髓瘤成年患者。本品与地塞米松合用，治疗曾接受过至少一种疗法的多发性骨髓瘤的成年患者。本品与利妥昔单抗合用，治疗既往接受过治疗的滤泡性淋巴瘤（1-3a 级）成年患者。	来那度胺是目前多发性骨髓瘤、骨髓增生异常综合症治疗指南推荐的一线药物。
6	甲磺酸艾立布林注射液	适用于既往接受过至少两种化疗方案的局部晚期或转移性乳腺癌患者，和既往接受过含蒽环类药物化疗方案的不可切除或转移性脂肪肉瘤患者。	艾立布林是使用紫杉类和蒽环类失败的晚期乳腺癌患者全身化疗首选之一。
7	甲苯磺酸索拉非尼片	治疗原发性肾癌（晚期肾细胞癌）、晚期原发性肝癌（肝细胞癌）、FLT3-ITD 阳性急性粒细胞白血病（AML）和放射性碘耐药晚期甲状腺癌。	最早用于肝癌系统抗肿瘤治疗的分子靶向药物之一，在世界一百多个国家或地区被推荐为肝癌临床一线标准治疗用药。

8	哌柏西利胶囊	联合来曲唑用于绝经 ER+/HER2-晚期乳腺癌的一线治疗、联合氟维司群用于治疗既往内分泌治疗失败的 HR+/HER2-绝经后晚期乳腺癌。	哌柏西利胶囊规格齐全，符合中美双报标准，目前已经在中国市场获批，并在 2023 年 12 月递交美国上市申请。
9	奥拉帕利片	治疗 BRCA 突变的晚期卵巢癌患者。	是 NCCN 临床指南推荐乳腺癌的一线治疗药物、卵巢癌的一线维持治疗药物。
10	恩扎卢胺软胶囊	主要用于有高危转移风险的非转移性去势抵抗性前列腺癌(NM-CRPC)成年患者;雄激素剥夺治疗(ADT)失败后无症状或有轻微症状且未接受化疗的转移性去势抵抗性前列腺癌(CRPC)成年患者的治疗	具有显著的疗效和安全性，是目前前列腺癌适应症最全的雄激素受体 AR 抑制剂。
消化与自免、肾病领域			
11	类停® 注射用英夫利西单抗	主要用于治疗类风湿关节炎、银屑病、强直性脊柱炎、成人溃疡性结肠炎、成人及儿童克罗恩病及瘘管性克罗恩病。	国内首个上市的英夫利西单抗生物类似药；疗效和安全性与原研药（强生/默沙东-类克）等效。
12	Ahrasin 阿达木单抗注射液	适应症为强直性脊柱炎、类风湿关节炎和斑块状银屑病。	适应症广泛，临床研究安全性、有效性验证充分，产品符合国际质量标准。
13	诺兰泰® 碳酸司维拉姆片	用于控制正在接受透析治疗的慢性肾脏病（CKD）成人患者的高磷血症。	是临床治疗指南推荐的一线用药，并已在欧美递交了注册申请。
代谢病领域			
14	利拉鲁肽注射液	适应症为成人 2 型糖尿病。	利拉鲁肽是一种人胰高血糖素样肽-1（GLP-1）类似物，可激活人 GLP-1 受体，促进胰腺分泌胰岛素，有明显的减轻体重的作用，减肥适应症产品（Saxenda）于 2014 年 12 月在美国上市。
15	司美格鲁肽注射液	适应症为成人 2 型糖尿病的血糖控制。	国内首款递交 NDA 申请获受理的司美格鲁肽生物类似药，司美格鲁肽与人 GLP-1 的序列同源性高达 94%。
16	博优倍®、博洛加® 地舒单抗注射液	博优倍：用于骨折高风险的绝经后妇女的骨质疏松症； 博洛加：用于治疗不可手术切除或者手术切除可能导致严重功能障碍的骨巨细胞瘤，包括成人和骨骼发育成熟(定义为至少 1 处成熟长骨且体重≥45 kg)的青少年患者	骨质疏松一线治疗用药，地舒单抗治疗骨质疏松症方面效果与唑来膦酸相当，治疗骨质疏松已被纳入中美欧临床指南

2.2 主要经营模式

公司拥有独立完整可控的研发、采购、生产和营销体系，并按照自身情况、市场规则及运作机制，独立自主开展经营活动。

(1) 研发模式

公司拥有完整的生物药研发体系，具备从药物发现、药学研究、临床前研究、临床研究至产业化的全过程研发创新能力，形成了重组蛋白药物、抗体药物、递送系统、微生态制剂研发及产业化、载体疫苗等五大技术平台。公司坚持以自主研发为主、以合作研发为辅，围绕肿瘤、免疫和退行性疾病等领域，以临床需求为导向积极布局大分子创新药。

(2) 采购与生产模式

公司主要采取“以销定产、按需采购”的采购与生产模式，每月根据销售计划制定月度生产计划并组织生产，根据使用需求及预测制定采购计划。在实际生产过程中，公司严格按照 GMP 规范以及产品生产工艺规程组织生产各规格产品，并对生产全流程进行过程控制和严格管理。公司建立了严格的供应商准入和管理机制，并对供应商进行动态考察。

(3) 销售模式

公司采用经销为主、直销为辅的销售模式，面向国内外市场销售。

国内市场：公司主要采用经销为主、直销为辅的销售模式。公司主要选择优质的全国型和区域型主流医药流通企业，负责产品的配送与销售。已形成覆盖约 20,000 家各类终端的营销商业体系。

海外市场：公司通过和中国领先生物科技公司的强强联合形成战略合作，共同推进中国高品质生物药走向国际市场，进一步提升公司在国际市场的核心竞争力。公司同时采用直销和经销两种模式开展出口销售。出口产品包括白蛋白紫杉醇、人促红素、人粒细胞刺激因子和酪酸梭菌二联活菌，出口国家包括欧盟、巴西、埃及、菲律宾、印度尼西亚等超 70 个。

2.3 所处行业情况

(1). 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

公司主要从事生物药品的研发、生产及销售业务，根据中国证监会发布的《上市公司行业分类指引》（2012 年修订），公司所属行业为“医药制造业（C27）”。

受到宏观经济环境以及行业政策的影响，市场竞争加剧，医药行业 2024 年整体承压。国家统计局数据显示，2024 年度医药制造业规模以上工业企业实现营业收入 25,298.50 亿元，与 2023 年度持平；实现利润总额 3,420.70 亿元，较 2023 年度同比下降 1.1%。

尽管当前医药行业仍处于转型深水区，面临诸多挑战，但医药行业的增长逻辑仍然未变。随着国家对医药创新政策的支持以及新一代信息技术与生物医药的深度融合，行业正迈向技术驱动的高质量发展阶段，在 AI 制药、国际化的驱动下医药行业仍具有广阔的发展前景。

近年来，全国居民人均可支配收入已由 2018 年的 28,228 元增长至 2024 年的 41,314 元，消费升级加速。在经济发展、技术革新和医疗体制改革共同推动下，我国已经成为全球最大的新兴医药市场，

根据弗若斯特沙利文的预测，我国医药市场规模 2022 年达 18,680 亿元人民币，预期 2030 年将达到 29,911 亿元人民币，其中 2020 年至 2025 年年均复合增长率为 9.6%，超过全球同期平均水平。生物医药领域，根据前瞻产业研究院数据，2024 年至 2029 年我国生物医药行业市场规模将稳定在 10%-15% 之间，预计到 2029 年我国生物制药行业市场规模将超过 1.4 万亿元。

全球市场来看，根据 Grand View Research 数据，2024 年全球制药市场规模估计为 16,457.5 亿美元，预计 2025 年到 2030 年全球制药市场规模年复合增长率约 6.12%。

生物医药行业属于高新技术产业，有着很强的产业特征，主要体现在以下两个方面：一是药品事关公共安全，制药企业在进入市场之前，需要获得政府的审批和许可，规模经济程度高，受监管政策影响大。二是医药行业技术门槛高，投入大，周期长，产品在上市前需要经过长期复杂的研发和严格的审批。此外生物医药产业还具有全球化程度高，产业集聚效应明显等特点。总之，医药行业的高技术、高投入、长周期和严监管等特点，以及技术、资金、政策和人才等多重壁垒，共同构成了进入行业的高门槛。

(2). 公司所处的行业地位分析及其变化情况

◆ 中国重组蛋白药物的领军企业

2018 年被认定为“济南市蛋白质药物工程实验室”，2020 年被认定为“广东省基因工程重组蛋白药物工程技术中心”、“山东省蛋白质药物工程实验室”，2023 年被认定为“蛋白质药物山东省工程研究中心”。

公司产品“依普定®”2021 年被认定为“山东省制造业单项冠军产品”，2024 年通过“山东省制造业单项冠军”复评并荣获“单项冠军企业”称号。

公司近年来聚焦绿色低碳发展，获评“2024 年度山东省省级无废工厂”、“2024 年度山东省省级绿色工厂”。

◆ 中国最具价值的海外商业化平台

公司海外商业化销售网络已对欧盟、人口超一亿或 GDP 排名前三十的新兴市场国家实现全覆盖，依托 20 多年积累的海外商业化经验、国际化的营销网络和渠道资源，以及快速的海外注册能力，赢得了国内医药企业的信赖与认可，获得了十余个产品海外商业化权益，公司已经成为国内高品质药出海最具价值的商业化平台。

◆ 国内多个细分领域的龙头

公司多个产品在各细分领域的市场份额处于领先地位。根据国药诚信的数据显示，“赛若金®”国内短效注射用人干扰素的市场占有率保持排名第一，“依普定®”在国内人促红素的市场占有率排

名第二，引进产品“类停®”在英夫利西单抗市场占有率排名第二，“白特喜®”在国内短效人粒细胞刺激因子市场占有率排名第六。

(3). 报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

随着国家医药行业政策的密集发布和实施，医药行业正迎来深刻的变革，同时，全球健康意识的日益增强，科技进步的不断加速，以及人口老龄化等趋势的持续推动，医药行业的市场需求将持续旺盛。2024 年，从《药品标准管理办法》的实施，再到《深化医药卫生体制改革 2024 年重点工作任务》发布以及医保支付能力的不断增强，一系列政策的密集出台为医药行业注入了新的发展动力，医药行业有望迎来新一轮的快速发展。

创新驱动发展、加速数字化转型：创新是医药行业发展的核心驱动力，智能化将成为医药行业未来发展的重要方向。企业将加大研发投入，加速创新药物的研发和上市，以应对市场竞争和满足患者不断增长的需求；特别是利用大数据、人工智能等技术提升研发效率、优化生产流程、改善患者体验。

深耕细分市场、高质量发展成为主旋律：在政策的引领下，医药行业将更加注重产品质量与安全性，推动行业向更加精细化、智能化的方向发展；医药企业将针对不同医患群体的需求，开发更具针对性的药品，同时在新的细分业务领域寻求增长点。

国际化战略提速、新兴市场比重不断增大：面对国内市场的情况，越来越多医药企业将目光投向国际市场，通过国际合作提升自身的全球竞争力。目前，欧美等成熟市场的患者支付能力整体较高、商业保险制度较为发达，因此即使价格高昂的生物药也已实现较高的病人渗透率。中国等新兴市场通过不断提高医保的患者覆盖率，拓展医保对药物的覆盖范围，从而提升药物特别是创新药对患者的可及性，解决病人迫切的用药需求。在药物可及性不断提升的大背景下，中国等新兴市场庞大的未满足临床需求将得到更快释放，生物医药产业将加速繁荣，也将在全球生物药市场中占据愈发重要的地位。

3、 公司主要会计数据和财务指标

3.1 近 3 年的主要会计数据和财务指标

单位：元 币种：人民币

	2024年	2023年	本年比上年 增减(%)	2022年
总资产	3,162,234,528.16	3,031,093,090.30	4.33	3,164,698,557.77
归属于上市公司股东的净资产	1,634,908,540.58	1,626,020,638.05	0.55	1,808,369,403.23
营业收入	1,406,925,448.30	1,259,035,602.11	11.75	1,315,875,590.34
归属于上市公司股东的净利润	31,480,893.13	-190,290,325.13	不适用	-90,295,237.98
归属于上市公司股	35,254,315.15	-201,207,177.65	不适用	-96,602,344.43

东的扣除非经常性损益的净利润				
经营活动产生的现金流量净额	106,669,736.41	-87,135,344.61	不适用	-85,887,587.78
加权平均净资产收益率 (%)	1.94	-11.11	不适用	-4.87
基本每股收益 (元 / 股)	0.16	-0.96	不适用	-0.45
稀释每股收益 (元 / 股)	0.16	-0.96	不适用	-0.45
研发投入占营业收入的比例 (%)	14.14	27.39	减少13.25个百分点	14.69

报告期内，公司实现营业收入 140,692.54 万元，同比增长 11.75%。归属于母公司所有者的净利润、归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润扭亏为盈，较上年同期实现较大幅度增长。报告期内，公司主业稳健向好，尤其是白蛋白紫杉醇欧盟区域的销售带动了海外收入实现较大增长。同时，公司有效控制运营成本，通过持续对市场营销体系与营销策略进行优化升级，积极引入计算机辅助药物设计（CADD）、AI 技术和信息化能源管理等智能化、数字化工具，销售费用、研发费用和生产成本等同比均有不同幅度下降。

报告期内非经常性损益金额较上年同期变动主要系公司收到政府相关补贴及持有的私募基金公允价值变动所致。

经营活动产生的现金流量净额同比增加，主要系报告期公司研发、营销、产品成本等经营性支出同比减少。

3.2 报告期分季度的主要会计数据

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	360,663,523.23	399,231,156.61	278,361,297.04	368,669,471.42
归属于上市公司股东的净利润	12,403,443.45	-526,114.97	5,300,922.93	14,302,641.72
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	10,073,188.36	11,457,118.92	2,707,545.57	11,016,462.30
经营活动产生的现金流量净额	-6,224,291.11	-27,804,867.09	87,298,372.74	53,400,521.87

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

☐适用 ☒不适用

4、 股东情况

4.1 普通股股东总数、表决权恢复的优先股股东总数和持有特别表决权股份的股东总数及前 10 名股东情况

单位：股

截至报告期末普通股股东总数(户)					8,964		
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)					8,054		
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数 （户）					不适用		
年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数 （户）					不适用		
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数 （户）					不适用		
年度报告披露日前上一月末持有特别表决权股份的股东总数 （户）					不适用		
前十名股东持股情况 （不含通过转融通出借股份）							
股东名称 (全称)	报告期内 增减	期末持股数 量	比例(%)	持有有限 售条件股 份数量	质押、标记或冻 结情况		股东 性质
					股份 状态	数量	
深圳科益医药控股有限公司	0	131,778,347	66.01	0	无	0	境内非国 有法人
中信证券－中信银行－中信 证券卓越成长两年持有期混 合型集合资产管理计划	3,626,164	3,626,164	1.82	0	无	0	其他
邓学勤	762,710	1,764,125	0.88	0	无	0	境内自然 人
中国银行股份有限公司－易 方达医疗保健行业混合型证 券投资基金	1,758,775	1,758,775	0.88	0	无	0	其他
李勇刚	13,557	1,211,259	0.61	0	无	0	境内自然 人
中国建设银行股份有限公司 －富国精准医疗灵活配置混 合型证券投资基金	1,090,486	1,090,486	0.55	0	无	0	其他
中国工商银行股份有限公司 －融通健康产业灵活配置混 合型证券投资基金	450,000	1,000,000	0.50	0	无	0	其他
邵林	28,700	969,958	0.49	0	无	0	境内自然 人
刘飞	805,146	805,146	0.40	0	无	0	境内自然 人
颜江	-588,000	802,000	0.40	0	无	0	境内自然 人

上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，股东深圳科益医药控股有限公司为股东邓学勤控制的企业，深圳科益医药控股有限公司为公司控股股东、邓学勤为公司实际控制人。除此之外，公司未知前十大股东之间是否存在关联关系，也未知其是否属于一致行动人关系。
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用

存托凭证持有人情况

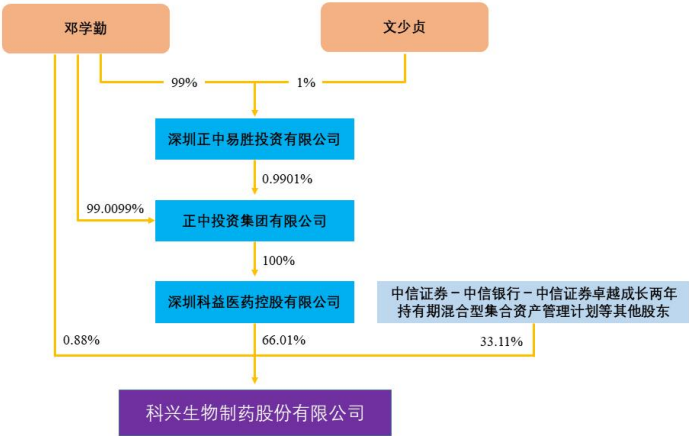
☐适用 ☒不适用

截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

☐适用 ☒不适用

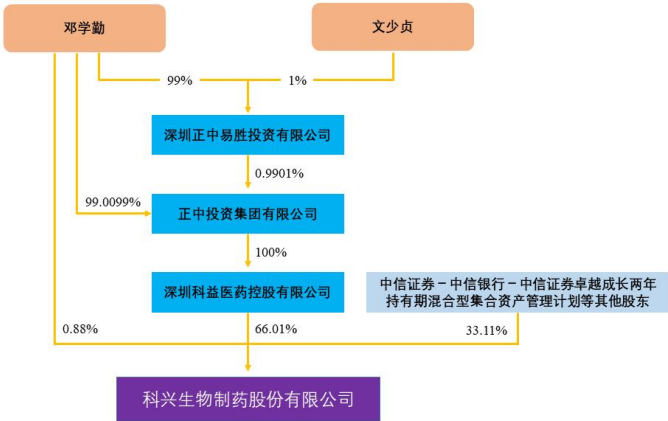
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

☒适用 ☐不适用



4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图

☒适用 ☐不适用



4.4 报告期末公司优先股股东总数及前 10 名股东情况

☐适用 ☒不适用

5、公司债券情况

☐适用 ☒不适用

第三节 重要事项

1、公司应当根据重要性原则，披露报告期内公司经营情况的重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项。

公司本报告期扭亏为盈，归属于上市公司股东的净利润较上年同期实现较大增长，全年公司营业收入达到 140,692.54 万元，同比增长 11.75%；归属于上市公司股东的净利润为 3,148.09 万元；扣除非经常性损益后归属于上市公司股东的净利润为 3,525.43 万元。主要系由于公司主业稳健向好，尤其是白蛋白紫杉醇欧盟区域的销售带动了海外收入实现较大增长。同时，公司有效控制运营成本，通过持续对市场营销体系与营销策略进行优化升级，积极引入计算机辅助药物设计（CADD）、AI 技术和信息化能源管理等智能化、数字化工具，销售费用、研发费用和生产成本等同比均有不同幅度下降。

详情请见公司 2024 年年度报告全文“第三节管理层讨论与分析”之“一、经营情况讨论与分析”。

2、公司年度报告披露后存在退市风险警示或终止上市情形的，应当披露导致退市风险警示或终止上市情形的原因。

☐适用 ☒不适用