

证券代码：002923

证券简称：润都股份

公告编号：2025-013

珠海润都制药股份有限公司

2024 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。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

非标准审计意见提示

☐适用 ☒不适用

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

☒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利润分配预案为：以 334,893,286 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.5 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	润都股份	股票代码	002923
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	苏军	叶洁云
办公地址	珠海市金湾区三灶镇机场北路 6 号	珠海市金湾区三灶镇机场北路 6 号
传真	0756-7630035	0756-7630035
电话	0756-7630378	0756-7630378
电子信箱	rd@rdpharma.cn	rd@rdpharma.cn

2、报告期主要业务或产品简介

公司专注于心脑血管系统类、抗感染类、消化系统类、解热镇痛类、麻醉类等治疗领域的特色产品生产二十余年，现已形成从中间体、原料药到制剂纵向一体化的完整产业链。公司持续优化工艺、提升产品质量，在客户的产品研发和商业化生产各阶段工作中，积极为客户提供指标独特、质量优良的产品和高效的服务，满足客户需求。2024 年，医药行业面临政策调整和行业格局重塑，公司积极应对挑战，凭借深厚的技术积累和产业链优势稳步推进新品研发、质量提升和市场拓展。

（一）原料药及中间体业务

1、概述

公司抗高血压沙坦类原料药及中间体的生产规模和品种在全球生产企业中处于中上水平，国内处于领先地位。公司始终严格按照药品生产质量管理规范、EHS 管理体系等规范推进生产、质量控制及环境保护工作，产品质量在满足公司自用的前提下，也获得国内外客户高度认可。公司原料药及中间体产品已销往全国各地及欧洲、美国、日本、韩国等全球主流市场，同时积极开拓中东、南亚、东南亚、南美、独联体等新兴市场，与众多国内、国际大型制剂厂商建立了长期、稳定的战略合作关系。

2、主要产品

公司主要原料药及中间体产品有：

主要原料药产品目录				
No.	产品	Cas No.	登记号	登记号状态
1	缬沙坦	137862-53-4	Y20190009810	A
2	厄贝沙坦	138402-11-6	Y20190009727	A
3	坎地沙坦酯	145040-37-5	Y20170000131	A
4	奥美沙坦酯	144689-63-4	Y20170000394	A
5	替米沙坦	144701-48-4	Y20209990018	A
6	沙库巴曲缬沙坦钠	936623-90-4	Y20200001073	A
7	双氯芬酸钠	15307-79-6	Y20190021545	A
8	布洛芬	15687-27-1	Y20210000195	A
9	阿齐沙坦	137403-03-0	Y20210000299	A
10	单硝酸异山梨酯	16051-77-7	Y20220000036	A
11	艾司奥美拉唑镁	217087-09-7	Y20210000622	A
12	美阿沙坦钾	863031-24-7	Y20220000492	A
13	兰索拉唑	103577-45-3	Y20190009470	A
14	硫酸羟氯喹	747-36-4	Y20220000403	A

15	雷贝拉唑钠	117976-90-6	Y20190009605	A
16	磷酸哌唑	4085-31-8	Y20190006781	A
17	伏立康唑	137234-62-9	Y20190004098	A
18	泛酸钠	867-81-2	Y20190009707	A
19	盐酸伊托必利	122892-31-3	Y20190009712	A
20	盐酸左布比卡因	27262-48-2	Y20190004009	A
21	硫酸奎尼丁	6591-63-5	Y20170001464	A
22	盐酸莫西沙星	186826-86-8	Y20170000798	A
23	盐酸度洛西汀	136434-34-9	Y20170000807	A
24	瑞加诺生	313348-27-5	Y20210000559	A
25	右雷佐生	24584-09-6	Y20200000986	A
26	盐酸伐昔洛韦	124832-27-5	Y20190007854	A

另有沙坦类、拉唑类、沙库巴曲类等多个系列高级中间体在产。

3、经营模式

公司坚持“以客户为中心”的营销服务理念积极开拓市场，原料药及中间体采用经销、直销相结合的销售模式构建了系统化的营销服务体系；通过加深客户对公司产品和品牌的了解，提高企业品牌的知名度和业界口碑，提高企业的竞争能力。同时，公司营销团队利用直接接触市场的优势，及时向公司反馈市场需求和趋势，为公司决策提供有效的分析和建议，帮助公司更好的了解市场，以便公司及时调整短期经营目标和更加科学、合理的制定长远发展战略。

4、经营情况讨论与分析

报告期内，受集采政策影响，业内竞争进一步加剧。凭借着过硬的质量优势，一体化全产业链布局带来的成本优势，多渠道布局的营销优势，公司产品在国内外竞争市场中突围而出，获得了更多新客户的支持与认可，销量大幅提升。2024 年公司原料药与中间体业务实现营业收入 49,354.47 万元，与上期同比基本持平，占公司营业收入比重为 41.74%。

报告期内，公司紧密把握市场需求，加速推进原料药及中间体的研究与注册进程。原料药国内注册方面，瑞加诺生、美阿沙坦钾、硫酸羟氯喹原料药在 CDE 原辅包登记平台状态转“A”，获得化学原料药上市申请批准通知书；硫酸氨基葡萄糖氯化钠复盐、氢氯噻嗪、硝酸异山梨酯、苯磺酸氨氯地平、碳酸镧、氯沙坦钾、替米沙坦 II、沙库巴曲缬沙坦钠 II 在 CDE 原辅包登记平台提交注册，正在审评中。原料药国际注册方面，厄贝沙坦、缬沙坦钠、沙库巴曲钠、沙库巴曲缬沙坦钠 4 个产品提交申请并获得美国 NDC 号和药品出口销售证明（COPP）证书，缬沙坦在美国 FDA 提交变更并完成答复；氯沙坦钾、伏立康唑获得欧盟 CEP 证书，缬沙坦钠、沙库巴曲钠完成欧盟 ASMF 答复；伏立康唑、缬沙坦在俄罗斯提交注册申请；阿齐沙坦乙酯加成物、奥美沙坦酯、坎地沙坦酯完成日本 PMDA 补充研究，厄贝沙坦 MF 启动注册变更；缬沙坦粗品、三苯甲基坎地沙坦完成韩国 MFDS 补充研究；缬沙坦获得巴西 CBPF（GMP）证书，沙库巴曲缬沙坦钠提交巴西注册申请，获得

CADIFA 证书，沙库巴曲缬沙坦钠提交巴西 CBPF 注册申请；缬沙坦钠、沙库巴曲钠在沙特等多个地区开展注册，获得新西兰注册证书。

同时，公司持续优化生产管理和质量控制体系，进一步提升了产品的竞争力。在生产管理方面，持续优化生产管理模式，生产车间管理及专业技能人才队伍逐步壮大，持续推进精益管理工作，降本增效；在质量管理方面，公司通过建立全流程质量控制与追溯、引入信息化管理平台和数据分析与决策支持工具等举措，强化药品 GMP 标准执行力度，确保每个生产环节达到国际先进水平。报告期内，公司多项原料药通过国家药监局、广东省药监局的检查和认证，全年共接受多次国内外客户审计，均获顺利通过。

润都荆门公司为高端原料药和中间体专业生产基地。随着规模化经营不断深化，润都荆门公司总产值同比实现了较大幅度提升。润都股份的异地生产地址-润都荆门公司部分专用设施生产的多个产品，均顺利通过药品监督管理局的生产许可检查，并通过 GMP 符合性检查，实现了珠海、荆门两大生产基地协同互补。截止披露日，润都荆门公司自身《药品生产许可证》生产范围已扩容至：尼古丁、苯磺顺阿曲库铵原料药。

在市场营销方面，公司持续优化营销策略，通过实地走访、举办研讨会等形式深入了解客户需求，持续提升公司品牌知名度和市场占有率。报告期内，公司传统主力产品销量保持增长，近两年新获批品种如单硝酸异山梨酯、美阿沙坦钾、沙库巴曲缬沙坦钠、布洛芬等，增幅靠前；公司在深化与欧美战略伙伴合作的同时，加大东南亚、中东欧等新兴市场的开拓力度，与多个“一带一路”沿线国家开展合作，服务客户已涵盖五大洲 60 多个国家和地区。

（二）制剂业务

1、概述

通常，化学药品制剂常用分类方法包括适应症、剂型、给药途径等分类，以及创新程度分类等。按适应症可分为：心脑血管系统类、消化系统类、解热镇痛类、抗感染类、内分泌类、呼吸系统类、麻醉类、中枢神经系统类、血液系统类、抗肿瘤类等等；按剂型可分为：片剂、胶囊剂、混悬剂、注射剂、颗粒剂、滴眼剂、喷雾剂等；按给药途径可分为：口服药物、注射给药药物、局部外用药物、粘膜给药药物、呼吸道给药药物等；按创新程度可分为：创新药与仿制药。

公司核心制剂产品矩阵覆盖心脑血管系统、消化系统、解热镇痛、抗感染、内分泌、呼吸系统及麻醉等治疗领域，主要剂型包括硬胶囊剂、片剂、干混悬剂和小容量注射剂。公司特色微丸制剂已形成涵盖 11 款产品（含 1 种微丸制剂中间体）的完整体系，其中肠溶及缓控释微丸剂凭借突破性药物释放机制，打破了传统剂型的局限性，在慢病治疗领域展现出更广泛的临床适应性和独特的治疗优势。在药品集中带量采购政策驱动下，成本控制与研发创新已成为企业核心竞争优势，推动主流药品国产替代进程并重塑市场格局。公司多年前已前瞻性布局“中间体-原料药-制剂”全产业链发展战略，通过垂直整合实现中间体、原料药与制剂三大环节的协同创新，有效强化质量管控体系与成本优势。

报告期内，面对市场环境变迁与行业政策调整，公司依托“中间体-原料药-制剂”一体化全产业链优势，不断优化销售策略，积极应对挑战。通过构建前中后台联动管理体系、强化院内市场品牌推广、实施院外市场终端品牌重塑工程、重塑工业端至消费端（F2C）的全链路服务体系等方式，实现制剂业务核心竞争力的提升。

2、主要产品

制剂产品目录				
类别	No.	产品	规格	适用症
心血管产品线	1	润都®单硝酸异山梨酯缓释胶囊	40mg	1、冠心病的长期治疗。 2、心绞痛（包括心肌梗死后）的长期治疗和预防。 3、与洋地黄及/或利尿剂合用治疗慢性充血性心力衰竭。
			50mg	冠心病的长期治疗；心绞痛（包括心肌梗死后）的长期治疗和预防；与洋地黄及/或利尿剂合用治疗慢性充血性心力衰竭。
	2	伊泰青®厄贝沙坦胶囊	0.075g	高血压病。
			0.15g	高血压病。
	3	伊泰青®厄贝沙坦片	0.15g	治疗原发性高血压。合并高血压的 2 型糖尿病肾病的治疗。
	4	伊泰青®厄贝沙坦氢氯噻嗪片	每片含厄贝沙坦 150mg，氢氯噻嗪 12.5mg	用于治疗原发性高血压。
	5	润都®缬沙坦片	80mg	治疗轻、中度原发性高血压。
			40mg	治疗轻、中度原发性高血压。
	6	润都®缬沙坦氢氯噻嗪片	每片含缬沙坦 80mg、氢氯噻嗪 12.5mg	用于治疗单一药物不能充分控制血压的轻度~中度原发性高血压。本品不适合高血压的初始治疗。
	7	润都奥美®奥美沙坦酯片	20mg	本品适用于高血压的治疗。
			40mg	本品适用于高血压的治疗。
	8	润都®奥美沙坦酯氢氯噻嗪片	每片含奥美沙坦酯 40mg 与氢氯噻嗪 25mg	本品适用于高血压的治疗。适用于单用奥美沙坦酯或氢氯噻嗪未充分控制血压的患者。 本品为固定剂量复方制剂，不适用于高血压的初始治疗。 本品可单独使用或者与其他抗高血压药物联合使用。 高血压的控制是心血管风险综合管理的一部分，综合管理措施可能需要包括：血脂控制、糖尿病管理、抗血栓治疗、戒烟、体育锻炼和限制钠盐摄入。 收缩压或舒张压的升高均增高心血管风险。在更高的基础血压水平上，每毫米汞柱血压的升高所带来的绝对风险增加会更高。降低血压获得风险降低的相对程度，在有不同心血管绝对风险的人群中是相似的。严重高血压患者，略微降低血压就能带来较大的临床获益。 对成人高血压患者，通常而言，降低血压可降低心血管事件的风险，主要是卒中、以及心肌梗死的风险。 但是，尚未有奥美沙坦酯氢氯噻嗪片降低心血管风险的对照临床试验证据。
	9	安泰达®吲达帕胺胶囊	2.5mg	原发性高血压。
消化产品线	10	雨田青®雷贝拉唑钠肠溶胶囊	10mg	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾氏（Zollinger-Ellison）综合征、辅助用于胃溃疡或十二指肠溃疡患者根除幽门螺旋杆菌。
			20mg	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾（Zollinger-Ellison）综合征（胃泌素瘤）。
	11	润都®雷贝拉唑钠肠溶片	10mg	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾氏（Zollinger-Ellison）综合征。 辅助用于胃溃疡或十二指肠溃疡患者根除幽门螺旋杆菌。

			20mg	胃溃疡、十二指肠溃疡、吻合口溃疡、反流性食管炎、卓-艾氏（Zollinger-Ellison）综合征。
	12	伊天®盐酸伊托必利胶囊	50mg	适用于功能性消化不良引起的各种症状，如：上腹不适、餐后饱胀、食欲不振、恶心、呕吐等。
	13	润都®盐酸伊托必利片	50mg	本品适用于因胃肠动力减慢（如功能性消化不良、慢性胃炎等所致）引起的消化不良症状，包括上腹部饱胀感、上腹痛、食欲不振、恶心和呕吐等。
	14	众捷®奥美拉唑肠溶胶囊	20mg	适用于胃溃疡、十二指肠溃疡、应激性溃疡、反流性食管炎和卓-艾综合征（胃泌素瘤）。
抗感染产品管线	15	润都®微立舒®伏立康唑干混悬剂	45g：3g，配制 成混悬液后伏立 康唑浓度为 40mg/ml。	本品为广谱的三唑类抗真菌药，适用于治疗成人和 2 岁及 2 岁以上儿童患者的下列真菌感染： 1、侵袭性曲霉病。 2、非中性粒细胞减少患者的念珠菌血症。 3、对氟康唑耐药的念珠菌引起的严重侵袭性感染（包括克柔念珠菌）。 4、由足放线病菌属和镰刀菌属引起的严重感染。 本品主要用于进展性的、可能威胁生命的真菌感染性患者的治疗。 预防接受异基因造血干细胞移植（HSCT）的高危患者的侵袭性真菌感染。
	16	润都®盐酸伐昔洛韦片	0.15g	用于治疗水痘带状疱疹及 I 型、II 型单纯疱疹病毒感染，包括初发和复发的生殖器疱疹病毒感染。
			0.3g	用于治疗水痘带状疱疹及 I 型、II 型单纯疱疹病毒感染，包括初发和复发的生殖器疱疹病毒感染。
	17	伊泰生®阿奇霉素肠溶胶囊	0.125g	（1）化脓性链球菌引起的急性咽炎、急性扁桃体炎。（2）敏感细菌引起的鼻窦炎、中耳炎、急性支气管炎、慢性支气管炎急性发作。 （3）肺炎链球菌、流感嗜血杆菌以及肺炎支原体所致的肺炎。 （4）沙眼衣原体及非多种耐药淋病奈瑟菌所致的尿道炎和宫颈炎。 （5）敏感细菌引起的皮肤软组织感染。
解热镇痛产品管线	18	润都奥芬®布洛芬缓释胶囊	0.3 克	用于缓解轻至中度疼痛如头痛、关节痛、偏头痛、牙痛、肌肉痛、神经痛、痛经。也用于普通感冒或流行性感冒引起的发热。
	19	欣泰青®双氯芬酸钠缓释胶囊	50mg	用于：①缓解类风湿关节炎、骨关节炎、脊柱关节病、痛风性关节炎、风湿性关节炎等各种慢性关节炎的急性发作期或持续性的关节肿痛症状；②各种软组织风湿性疼痛，如肩痛、腱鞘炎、滑囊炎、肌痛及运动后损伤性疼痛等；③急性的轻、中度疼痛如：手术、创伤、劳损后等的疼痛，原发性痛经，牙痛，头痛等。
			0.1g	用于：① 缓解类风湿关节炎、骨关节炎、脊柱关节病、痛风性关节炎、风湿性关节炎等各种慢性关节炎的急性发作期或持续性的关节肿痛症状；②各种软组织风湿性疼痛，如肩痛、腱鞘炎、滑囊炎、肌痛及运动后损伤性疼痛等；③急性的轻、中度疼痛如：手术、创伤、劳损后等的疼痛，原发性痛经，牙痛，头痛等。
局部麻醉产品管线	20	伊捷卡®盐酸左布比卡因注射液	5ml：盐酸左布比卡因 37.5mg。	主要用于外科硬膜外腔阻滞麻醉。
			10ml：50mg（按 $C_{18}H_{28}N_2O$ 计）	主要用于外科硬膜外阻滞麻醉。
			10ml：75mg（按 $C_{18}H_{28}N_2O$ 计）	主要用于外科硬膜外阻滞麻醉。
	21	伊捷利®碳酸利多卡因注射液	按 $C_{14}H_{22}N_2O$ 计 5ml：86.5mg	用于低位硬膜外麻醉、臂丛神经阻滞麻醉、齿槽神经阻滞麻醉。
内分泌产品管线	22	伊众捷®盐酸二甲双胍肠溶胶囊	0.25g	1、本品首选用于单纯饮食控制及体育锻炼治疗无效的 2 型糖尿病，特别是肥胖的 2 型糖尿病。 2、对于 1 型或 2 型糖尿病，本品与胰岛素合用，可增加胰岛素的降血糖作用，减少胰岛素用量，防止低血糖发生。 3、本品也可与磺酰脲类口服降血糖药合用，具协同作用。
呼吸系统产品管线	23	润都®茶碱缓释片	0.1g （按 $C_7H_8N_4O_2$ 计）	适用于支气管哮喘、喘息型支气管炎、阻塞性肺气肿等缓解喘息症状；也可用于心力衰竭时喘息。

3、经营模式

公司的制剂业务主要是通过全资子公司——珠海市民彤医药有限公司进行全国市场推广和营销。报告期内，民彤医药依托公司中长期战略方针和“网格化管理、全终端落地”的营销战略，通过代理商合作推广、商业分销、品牌合作、终端零售等多元经营模式，构建了以临床价值为导向，以消费者服务为中心的全国市场推广体系。公司以全产业链布局为基础，借助“润都特色制剂（微丸）”和“特色慢病产品管线（沙坦类）”优势，通过数字化运营赋能，重塑工业端至消费端（F2C）的全链路服务体系，构建“全渠道、全产品、全终端、全覆盖”的多元销售模式，以提升制剂销售的核心竞争力。

4、经营情况讨论与分析

报告期内，公司响应国家“集采提质扩面”政策及区域联盟等相关政策号召，依托在仿制药一致性评价领域形成的竞争优势，积极参与国家级及跨区域集采项目，稳步开拓专业市场。2024 年，制剂业务营业收入实现 68,328.61 万元，占公司年度营业收入的比重为 57.79%。

报告期内，公司继续坚持创新药与仿制药协同发展，不断加大研发投入力度，稳步推进制剂注册工作。

创新药方面，公司 1 类创新药盐酸去甲乌药注射液的研究结果表明：盐酸去甲乌药碱注射液作为心脏负荷试验药物用于核素心肌灌注显像，在辅助诊断和评估心肌缺血适应症方面，不良反应轻微，停药后很快缓解或消失，安全性良好，可安全地应用于心肌灌注显像（MPI）的药物负荷试验。盐酸去甲乌药碱注射液于报告期内向国家药监局提交上市登记/许可申请，并分别于 2024 年 2 月、3 月获受理。盐酸去甲乌药碱注射液已向国家药监局提交上市登记/许可申请，公司和相关临床机构已接受国家药品监督管理局派出的专家组开展的药学和临床注册现场核查，并顺利完成。公司于 2024 年 12 月收到国家药品监督管理局药品审评中心针对盐酸去甲乌药碱注射液（规格：2ml:2.5mg）及其原料药发出的药学《补充资料通知》，截止披露日公司已完成补充研究工作并提交补充资料。

仿制药方面，公司取得了伏立康唑干混悬剂（45g: 3g，配制成混悬液后伏立康唑浓度为 40mg/ml）、奥美沙坦酯氢氯噻嗪片（40mg/25mg）、缬沙坦氢氯噻嗪片（80mg/12.5mg）、奥美沙坦酯氢氯噻嗪片（20mg/12.5mg）共 4 个品规的药品注册证书；取得了增加厄贝沙坦片（75mg）的药品补充申请批准通知书、盐酸左布比卡因注射液（5ml:37.5mg）一致性评价药品补充申请批准通知书；提交了 4 类仿制药单硝酸异山梨酯片（10mg）、沙库巴曲缬沙坦钠片（200mg）、沙库巴曲缬沙坦钠片（100mg）、坎地沙坦酯片（16mg）、硫酸羟氯喹片（0.2g）的上市许可注册申请。

报告期内，公司制剂生产能力不断提升。公司按照欧美 cGMP 要求设计的 60 亿粒/片的口服固体制剂车间顺利投产，新设产线采用国际领先的智能化生产设备与质量控制系统，可实现生产全过程质量精准管控，该产线已通过国内的 GMP 检查，为公司制剂稳定供应和质量保障奠定了坚实基础；另外，公司完成了 6 个片剂产品的生产转移和批量扩大，新设伏立康唑干混悬剂产线；在释放产能、降低生产成本

的同时提高了产品快速供应能力；公司还通过生产人员整合和产线优化，提高生产效率，进一步提升了公司市场竞争力。

在市场营销方面，报告期内，公司国家药品集中带量采购中选品种 1 个、国家药品集中带量采购续约中选品种 7 个以及省际联盟药品集中带量采购中选品种 2 个。其中雷贝拉唑钠肠溶片于 2023 年 11 月中选国家第九批药品集中带量采购，2024 年 3 月开始陆续完成五省主供区域的落地部署工作；公司多个品规参与广东联盟、江苏联盟国家药品集中带量采购续标以及河北（京津冀赣）省际联盟药品集中带量采购等多个项目并成功中选；另外，2024 年新上市的产品缬沙坦氢氯噻嗪片，在河南 17 省际联盟药品集中带量采购续标公示中选。同时，公司加速院外市场和渠道的规划布局，深化全国百强连锁与区域龙头连锁的战略合作，依托 B2B 和 B2C 以及 F2C 等新渠道的商业资源优势，构筑从“生产端”直达“消费端”的全链路专业服务体系，为消费者提供实惠、优质的安心药品。

（三）定制研发生产业务

公司立足长期的发展战略，依靠完备的工艺流程、规模化的生产平台、成熟的质量控制体系、富有专业远见的管理团队，可为客户提供原料药、中间体及制剂产品从工艺开发、生产定制及注册申报等方面的“一站式”定制研发生产服务，满足客户从临床前到商业化各阶段的不同需求。CMO、CDMO 业务板块，已受到客户的认可和信赖，目前公司正在进行的委托研发、生产项目均在顺利推进。公司将持续秉承“客户第一，诚信互惠”的理念，不断优化客户体验，为公司未来业务的发展创造更多的机会。

报告期内，公司 CMO、CDMO 业务在国内外稳步推进，产品涉及原料药、片剂、胶囊剂、小容量注射剂等。未来公司将持续拓展客户和丰富产品管线，提升服务与产品交付能力。

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

单位：元

	2024 年末	2023 年末	本年末比上年末增减	2022 年末
总资产	2,193,636,977.65	2,227,773,648.98	-1.53%	2,286,923,302.05
归属于上市公司股东的净资产	1,152,106,763.44	1,179,159,459.26	-2.29%	1,195,984,218.24
	2024 年	2023 年	本年比上年增减	2022 年
营业收入	1,182,362,768.46	1,291,887,142.06	-8.48%	1,372,233,917.92
归属于上市公司股东的净利润	39,883,176.39	66,898,617.98	-40.38%	155,476,936.73
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	24,515,903.14	43,220,572.10	-43.28%	138,572,724.87

经营活动产生的现金流量净额	211,187,476.03	172,679,270.44	22.30%	135,007,685.93
基本每股收益（元/股）	0.12	0.20	-40.00%	0.46
稀释每股收益（元/股）	0.12	0.20	-40.00%	0.46
加权平均净资产收益率	3.22%	5.23%	-2.01%	13.55%

(2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	306,093,972.60	291,072,360.36	279,820,741.98	305,375,693.52
归属于上市公司股东的净利润	29,055,820.54	8,745,647.36	-620,955.51	2,702,664.00
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	25,572,485.21	5,906,154.46	-5,357,416.87	-1,605,319.66
经营活动产生的现金流量净额	22,794,035.25	59,664,770.66	84,958,186.60	43,770,483.52

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	11,788	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	24,629	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（不含通过转融通出借股份）							
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、标记或冻结情况		
					股份状态	数量	
李希	境内自然人	30.12%	100,865,992	0	质押	80,521,385	
陈新民	境内自然人	30.12%	100,865,992	75,649,494	不适用	0	
寇冰	境内自然人	2.14%	7,154,491	0	不适用	0	
上海甄投资资产管理 有限公司一甄投稳 定 8 号私 募证券投资基 金	其他	1.83%	6,131,787	0	不适用	0	
周荣良	境内自然人	1.73%	5,796,446	0	不适用	0	
卢其慧	境内自然人	1.07%	3,569,460	0	不适用	0	
珠海经济 特区凯达 集团有限 公司	境内非国有法 人	0.73%	2,457,000	0	不适用	0	
周笑荣	境内自然人	0.39%	1,297,000	0	不适用	0	
中国农业 银行股份	其他	0.36%	1,222,280	0	不适用	0	

有限公司 —华夏中 证 500 指 数增强型 证券投资 基金						
游印发	境内自然人	0.36%	1,203,091	0	不适用	0
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司前 10 名股东中李希、陈新民分别持有公司 100,865,992 股股份，两人合计持有公司的股份占公司本报告期末总股本的 60.24%，系共同实际控制人。除上述关系外，公司未知前 10 名普通证券股股东中其他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					

持股 5%以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

☐适用 ☒不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

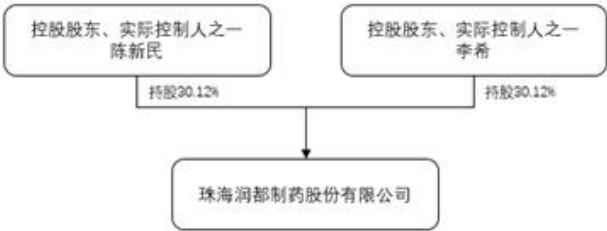
☐适用 ☒不适用

(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、在年度报告批准报出日存续的债券情况

☐适用 ☒不适用

三、重要事项

报告期内，公司获悉广饶县人民检察院在正义网发布一则涉及润都股份的诉前公告（编号：广检民公告[2024]3 号），公司在获悉此公告的第一时间与检察院取得联系，并进行了内部核查；核查结果显示，本公司并未生产、销售有毒有害食品，具体内容详见公司于 2024 年 06 月 16 日在《中国证券报》

《证券日报》《证券时报》《上海证券报》和巨潮资讯网 (<http://www.cninfo.com.cn>) 披露的《关于媒体报道有关情况的说明》（公告编号：2024-025）。

此后，公司和公司委托律师团队积极与广饶县人民检察院和其上级单位东营市人民检察院案件承办人员保持沟通。截至本报告披露日，公司生产经营正常，相关工作正在有序开展，也未收到广饶县人民检察院或其他相关部门就该事宜对本公司提起诉讼、立案的任何法律文件或通知。后续如有重大进展，将按照法律法规和深圳证券交易所的要求，及时履行信息披露义务。

珠海润都制药股份有限公司

董事会

2025 年 04 月 29 日