

证券代码：300294

证券简称：博雅生物

公告编号：2026-008

华润博雅生物制药集团股份有限公司

2025 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。

毕马威华振会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准的无保留意见。

本报告期会计师事务所变更情况 适用 不适用

非标准审计意见提示 适用 不适用

公司上市时未盈利且目前未实现盈利 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

公司经本次董事会审议通过的 2025 年度利润分配预案为：以 504,248,738 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 0.73 元（含税），送红股 0 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。同时，公司于 2025 年 9 月完成 2025 年半年度利润分派，每 10 股派送现金 1.50 元（含税），共派送现金 75,637,310.70 元（含税）。按 2025 年末总股本计算，则公司 2025 年度每 10 股合计派送现金 2.23 元（含税），年度派送现金红利总额合计 112,447,468.57 元（含税），占 2025 年度公司实现归属于上市公司股东的净利润的 99.78%。

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	博雅生物	股票代码	300294
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	潘宇轩	彭冬克	
办公地址	江西省抚州市高新技术产业开发区惠泉路 333 号	江西省抚州市高新技术产业开发区惠泉路 333 号	
传真	0794-8264398	0794-8264398	
电话	0794-8237323	0794-8237323	
电子信箱	dongmi@china-boya.com	pengdk@china-boya.com	

2、报告期主要业务或产品简介

（一）主要业务

报告期内，公司始终围绕“成为世界一流血液制品企业”的战略愿景，坚持以血液制品为主，积极稳定非血液制品经营业务，并逐步推进非血液制品业务剥离。公司业务以血液制品为主，生化药、化学药为辅，各业务具体如下：

1、血液制品业务

公司主要从事血液制品的研发、生产和销售，包括白蛋白、免疫球蛋白和凝血因子三大类产品。白蛋白是血浆中含量最多的蛋白，也是目前国内用量最大的血液制品，广泛用于肿瘤、肝病、糖尿病的治疗；免疫球蛋白指血液中原有的免疫球蛋白和接受特异免疫原刺激产生的特异性免疫球蛋白，多用于免疫性疾病治疗，传染性疾病被动免疫和治疗等；凝血因子在血液中含最少，凝血因子类产品主要用于凝血、止血。公司是国内重要的血液制品生产企业之一，产品涵盖人血白蛋白、静注人免疫球蛋白（pH4）和凝血因子等 10 个品种 31 个规格的产品。

公司主要产品及应用领域和功能如下：

分类	品种	应用领域与功能
白蛋白	人血白蛋白	具有调节血浆渗透压、运输、解毒和营养供给功能；适用于癌症化疗或放疗患者、低蛋白血症、烧伤、失血创伤引起的休克，肝病、糖尿病患者，可用于心肺分流术、血液透析的辅助治疗和成人呼吸窘迫综合症。
免疫球蛋白	人免疫球蛋白	预防麻疹和传染性肝炎，若与抗生素合并使用，可提高对某些细菌和病毒感染的疗效。
	静注人免疫球蛋白（含 10% 高浓度剂型）	使用时有较好的大剂量静脉注射耐受性，临床适应症较多。适于原发性免疫球蛋白缺乏症、继发性免疫球蛋白缺陷病和自身免疫疾病等。
	冻干静注人免疫球蛋白	适于原发性免疫球蛋白缺乏症、继发性免疫球蛋白缺陷病和自身免疫疾病等。
	乙肝人免疫球蛋白	主要用于乙肝的被动免疫、治疗和肝移植等。
	破伤风免疫球蛋白	主要用于预防和治疗破伤风。
凝血因子	狂犬病人免疫球蛋白	主要用于被狂犬或其他携带狂犬病毒的动物咬伤、抓伤患者的被动免疫和治疗。
	人纤维蛋白原	主要用于先天性或获得性纤维蛋白原缺乏症、弥散性血管内凝血；产后大出血和因大手术、外伤或内出血等引起的纤维蛋白原缺乏而造成的凝血障碍。
	人凝血酶原复合物	主要用于治疗先天性和获得性凝血因子 II、VII、IX、X 缺乏症（单独或联合缺乏）包括：1、凝血因子 II、VII、IX、X 缺乏症，包括 B 型血友病；2、抗凝剂过量、维生素 K 缺乏症；3、因肝病导致的凝血机制紊乱，肝病导致的出血患者需要纠正凝血功能障碍时；4、各种原因所致的凝血酶原时间延长而拟作外科手术患者，但对凝血因子 V 缺乏者可能无效；5、治疗已产生因子 VIII 抑制物的 A 型血友病患者的出血症状；6、逆转香豆素类抗凝剂诱导的出血。
	人凝血因子 VIII	对缺乏人凝血因子 VIII 所致的凝血机能障碍具有纠正作用，主要用于防治甲型血友病和获得性凝血因子 VIII 缺乏而致的出血症状及这类病人的手术出血治疗。

报告期内，公司在保障原料血浆稳定供应的同时，通过优化生产工艺，加强生产过程管控，提升质量管理水平，确保产品收得率及合格率的稳定。公司血液制品产品批签发情况如下：

（1）华润博雅生物本部批签发

品名	规格	数量合计（瓶）		增减
		2025 年	2024 年	
人血白蛋白	10g/瓶(20%，50ml)	981,030	871,714	12.54%
	5g/瓶(20%，25ml)	193,449	320,431	-39.63%
	5g/瓶(5%，100ml)	28,862	28,682	0.63%
	12.5g/瓶(25%，50ml)	152,546	177,623	-14.12%
	折合 10g/瓶(20%，50ml)	1,282,868	1,268,299	1.15%

静注人免疫球蛋白	2.5g/瓶（5%，50ml）	774,938	383,314	102.17%
	1.25g/瓶（5%，25ml）	76,754	152,550	-49.69%
	5g/瓶（5%，100ml）	38,720	222,512	-82.60%
	折合2.5g/瓶（5%，50ml）	890,755	904,613	-1.53%
人纤维蛋白原	0.5g/瓶	614,385	620,800	-1.03%
狂犬病人免疫球蛋白	每瓶含狂犬病抗体200IU（2ml）	822,163	286,273	187.20%
人凝血酶原复合物	每瓶含人凝血因子IX400IU、II因子400IU、VII因子200IU、X因子400IU	235,072	-	-
人凝血因子VIII	每瓶含人凝血因子VIII 200IU，复溶后体积10ml。	365,399	159,939	128.46%

(2) 绿十字（中国）批签发

品名	规格	数量合计（瓶）		增减
		2025年	2024年	
人血白蛋白	10g/瓶(20%，50ml)	165,606	89,729	84.56%
	5g/瓶(20%,25ml)	107,833	280,016	-61.49%
	折合10g/瓶(20%，50ml)	270,028	229,737	17.54%
静注人免疫球蛋白	2.5g/瓶（5%，50ml）	107,833	142,528	-24.34%
人纤维蛋白原	0.5g/瓶	-	86,075	-
人凝血因子VIII	每瓶含人凝血因子VIII 200IU，复溶后体积10ml。	607,444	429,754	41.35%
进口人血白蛋白	10g/瓶(20%，50ml)	590,747	154,368	282.69%
进口注射用重组人凝血因子VIII	每瓶含人凝血因子VIII500IU	40,309	11,347	255.24%

2、新百药业生化类用药业务

新百药业深耕生化制药领域，系国内首批重点建设的制药企业，建成规模化的生化类药物的研发中心和生产基地，并成立了“江苏省多肽类药物工程技术研究中心”。经过多年发展，新百药业逐步形成了“以生化制药为主、化学药为辅；以注射剂为主，其他剂型为辅；以多肽类药物为主、其他类药品为辅”的发展格局。新百药业涉及骨科、肝炎、妇科及免疫调节等多个用药领域，产品结构完整、规格种类齐全，其核心产品如骨多肽系列、缩宫素系列在市场占据领先地位。

新百药业主要产品及应用领域和功能如下：

品种	应用领域
复方骨肽注射液	适用于治疗风湿、类风湿性关节炎、骨质增生、骨折。
缩宫素注射液	适用于引产、催产、产后及流产后因宫缩无力或缩复不良而引起的子宫出血；胎盘储备功能（催产素激惹试验）。
肝素钠注射液	适用于防治血栓形成或栓塞性疾病（如心肌梗死、血栓性静脉炎、肺栓塞等）；各种原因引起的弥漫性血管内凝血(DIC)；也用于血液透析、体外循环、导管术、微血管手术等操作中及某些血液标本或器械的抗凝处理。
垂体后叶注射液	适用于肺、支气管出血（如咯血）、消化道出血（呕血、便血），并适用于产科催产及

	产后收缩子宫、止血等，对于腹腔手术后肠道麻痹亦有功效。
卡前列素氨丁三醇注射液	适用于妊娠期为13至20周的流产，以及与中期流产有关的情况，同时适用于常规处理方法无效的子宫收缩弛缓引起的产后出血现象。

3、安徽格林克医药销售业务

安徽格林克医药销售有限公司于 2012 年成立，公司深耕医药销售领域，已构建起广泛且高效的销售网络及专业服务体系。

4、博雅欣和化学药业务

博雅欣和在 2014 年成立，主营业务为抗感染类、糖尿病类、心脑血管类药品的研发、生产和销售。2018 年正式投入运营，明确了以西他沙星项目、他汀类项目为核心的原料制剂一体化发展策略，但因项目研发进度缓慢、集采降价、环保政策限制等因素影响，产品丧失竞争优势，未能实现规模化生产，导致业绩未达预期，博雅欣和处于持续亏损状态。报告期，华润博雅生物成功转让博雅欣和 80% 股权。

(二) 经营模式

公司拥有独立、完整的“从血管到血管”的业务发展模式，涵盖采购（血浆采集）、生产、研发与销售，并根据市场需求及自身发展情况，不断完善经营模式。



1、采购（血浆采集）模式

(1) 血液制品的原材料为原料血浆，单采血浆站由血液制品生产企业设置和管理。单采血浆站作为血液制品生产企业原料采集的专门机构，与血液制品生产企业建立“一对一”供浆关系。截至本报告出具日，公司所属单采血浆站除内蒙古达拉特旗浆站尚处于建设期，其他 20 个浆站均已取得省级卫生部门颁发的《单采血浆许可证》，并在所划定区域进行原料血浆采集。目前公司对浆站管理构建全面的标准化业务管理体系，涵盖血源登记、健康征询、体格检查、血浆检验、血浆采集、血浆贮存、EHSQ 管理、宣发管理等执业全过程，并设有严格的血浆储存与运输制度，确保各单采血浆站的血浆运输管理规范。

(2) 非血液制品业务主要有下属子公司新百药业、博雅欣和。新百药业与博雅欣和的采购部门根据市场状况和年度商业规划，制定年度采购计划，并细化为月度计划。采购时综合考虑库存和生产安排，以确定原辅料的种类、规格及数量。

2、生产模式

公司血液制品业务采用相对固定的投料周期和投浆量，各种产品可同时生产；生化类药物的生产实行以销定产的计划管理模式，依据销售部门确定的订单及交货时间组织生产。公司及成员企业已建立全面的生产管理制度，涵盖生产准备、过程管理、清场管理和生产记录管理等各环节，确保生产全程遵循 GMP 规范及公司内部的生产工艺和操作标准。

3、研发模式

公司坚持以创新为导向，整合内外部资源，坚持自主研发与联合研发相结合的研发模式，构建高效创新研发管理机制。公司依托研发中心、博士后科研工作站，建立了多个项目研发平台。在大力构建与强化自主研发能力的同时，公司积极推动外部资源整合落地，与众多国内高校、科研院所以及研发能力突出的优秀企业建立了合作关系。

4、销售模式

公司及成员企业设有营销部门负责产品推广和销售，其主要目标客户为药品经营机构，其中以向药品经营机构（经销商）直接销售为主，同时为提升产品在终端的覆盖率及品牌知名度，公司在全国范围内以自建队伍或第三方合作的方式开展相关产品的学术推广。

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

项目	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入（元）	2,059,088,027.17	1,734,904,402.71	18.69%	2,651,979,506.66
归属于上市公司股东的净利润（元）	112,698,348.56	396,991,588.69	-71.61%	237,465,593.87
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	-7,757,477.26	301,566,307.78	-102.57%	143,075,746.77
经营活动产生的现金流量净额（元）	61,162,687.58	299,781,256.89	-79.60%	641,727,504.66
基本每股收益（元/股）	0.22	0.79	-72.15%	0.47
稀释每股收益（元/股）	0.22	0.79	-72.15%	0.47
加权平均净资产收益率	1.51%	5.36%	下降 3.85 个百分点	3.28%
项目	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
资产总额（元）	8,626,179,372.53	8,401,144,768.99	2.68%	7,828,900,301.89
归属于上市公司股东的净资产（元）	7,437,646,428.78	7,487,150,950.41	-0.66%	7,319,750,577.78

公司最近三个会计年度扣除非经常性损益前后净利润孰低者均为负值，且最近一年审计报告显示公司持续经营能力存在不确定性 是 否

公司报告期内经审计利润总额、净利润、扣除非经常损益后的净利润三者孰低为负值 是 否

项目	2025 年	2024 年	备注
营业收入（元）	2,059,088,027.17	1,734,904,402.71	
营业收入扣除金额（元）	992,802.04	794,028.48	与主营业务无关的业务收入

营业收入扣除后金额（元）	2,058,095,225.13	1,734,110,374.23	
--------------	------------------	------------------	--

（2）分季度主要财务指标

单位：元

项目	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	535,876,732.90	471,896,136.66	466,151,253.70	585,163,903.91
归属于上市公司股东的净利润	139,484,155.03	85,856,752.87	117,620,874.70	-230,263,434.04
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	102,261,123.10	63,289,935.43	44,353,498.02	-217,662,033.81
经营活动产生的现金流量净额	-42,119,496.62	49,065,865.94	19,164,272.56	35,052,045.70

注：公司第四季度净利润为负数主要系计提格林克无形资产（特许经营权）和商誉减值准备 30,825.90 万元。
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	30,126	年度报告披露 日前上一月末 普通股 股东总数	31,746	报告期末 表决权恢 复的优先 股股东总 数（如 有）	0	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（如有）	0	持有特别 表决权股 份的股东 总数（如 有）	0
持股 5%以上的股东或前 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	报告期末持 股数量	报告期内 增减变动 情况	持有有 限售条 件的股 份数 量	持有无限售条 件的股份数量	质押、标记或冻结情况		
							股份状 态	数量	
华润医药控股有 限公司	国有法人	30.48%	153,691,453	1,008,500	0	153,691,453			
深圳市高特佳创 业投资集团有限 公司	境内非国有 法人	11.31%	57,049,640	0	0	57,049,640	质押	37,321,660	
							冻结	57,083	
徐建新	境内自然人	2.91%	14,661,417	-763,605	0	14,661,417			
香港中央结算有 限公司	境外法人	1.81%	9,145,790	-22,154,805	0	9,145,790			
中国银行股份有限公司－招商国 证生物医药指数 分级证券投资基 金	其他	0.89%	4,476,630	-1,307,940	0	4,476,630			
杨军	境内自然人	0.67%	3,380,000	10,901	0	3,380,000			

抚州嘉颐投资合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	0.56%	2,815,427	-3,806,420	0	2,815,427	质押	2,614,286
南昌市大正初元投资有限公司	境内非国有法人	0.56%	2,811,092	0	0	2,811,092	质押	2,811,092
廖昕晰	境内自然人	0.56%	2,803,400	0	0	2,803,400	质押	2,803,400
招商银行股份有限公司－南方中证 1000 交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.55%	2,773,050	278,300	0	2,773,050		
战略投资者或一般法人因配售新股成为前 10 名股东的情况（如有）	不适用							
上述股东关联关系或一致行动的说明	1、华润医药控股有限公司为公司控股股东。 2、抚州嘉颐投资合伙企业（有限合伙）为廖昕晰先生及其妻子薛南女士共同出资成立的合伙企业，廖昕晰先生持有其 80%财产份额；廖昕晰先生持有南昌市大正初元投资有限公司 60%股权。							
上述股东涉及委托/受托表决权、放弃表决权情况的说明	高特佳集团所持 57,049,640 股股份的表决权委托给华润医药控股。							
前 10 名股东中存在回购专户的特别说明（如有）	不适用							
前 10 名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份、高管锁定股）								
股东名称	报告期末持有无限售条件股份数量	股份种类						
		股份种类	数量					
华润医药控股有限公司	153,691,453	人民币普通股	153,691,453					
深圳市高特佳创业投资集团有限公司	57,049,640	人民币普通股	57,049,640					
徐建新	14,661,417	人民币普通股	14,661,417					
香港中央结算有限公司	9,145,790	人民币普通股	9,145,790					
中国银行股份有限公司－招商国证生物医药指数分级证券投资基金	4,476,630	人民币普通股	4,476,630					
杨军	3,380,000	人民币普通股	3,380,000					
抚州嘉颐投资合伙企业（有限合伙）	2,815,427	人民币普通股	2,815,427					
南昌市大正初元投资有限公司	2,811,092	人民币普通股	2,811,092					
廖昕晰	2,803,400	人民币普通股	2,803,400					
招商银行股份有限公司－南方中证 1000 交易型开放式指数证券投资基金	2,773,050	人民币普通股	2,773,050					
前 10 名无限售流通股股东之间，以及前 10 名无限售流通股股东和前 10 名股东之间关联关系或一致行动的说明	1、华润医药控股有限公司为公司控股股东，高特佳集团所持 57,049,640 股股份的表决权委托给华润医药控股。 2、抚州嘉颐投资合伙企业（有限合伙）为廖昕晰先生及其妻子薛南女士共同出资成立的合伙企业，廖昕晰先生持有其 80%财产份额；廖昕晰先生持有南昌市大正初元投资有限公司 60%股权。							
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	1、高特佳集团通过国泰君安证券股份有限公司客户信用交易担保证券账户持有 19,500,000 股股份。							

	2、徐建新通过华泰证券股份有限公司客户信用交易担保证券账户持有 7,440,900 股股份。 3、杨军通过平安证券股份有限公司客户信用交易担保证券账户持有 3,380,000 股股份。
--	---

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

公司是否具有表决权差异安排 适用 不适用

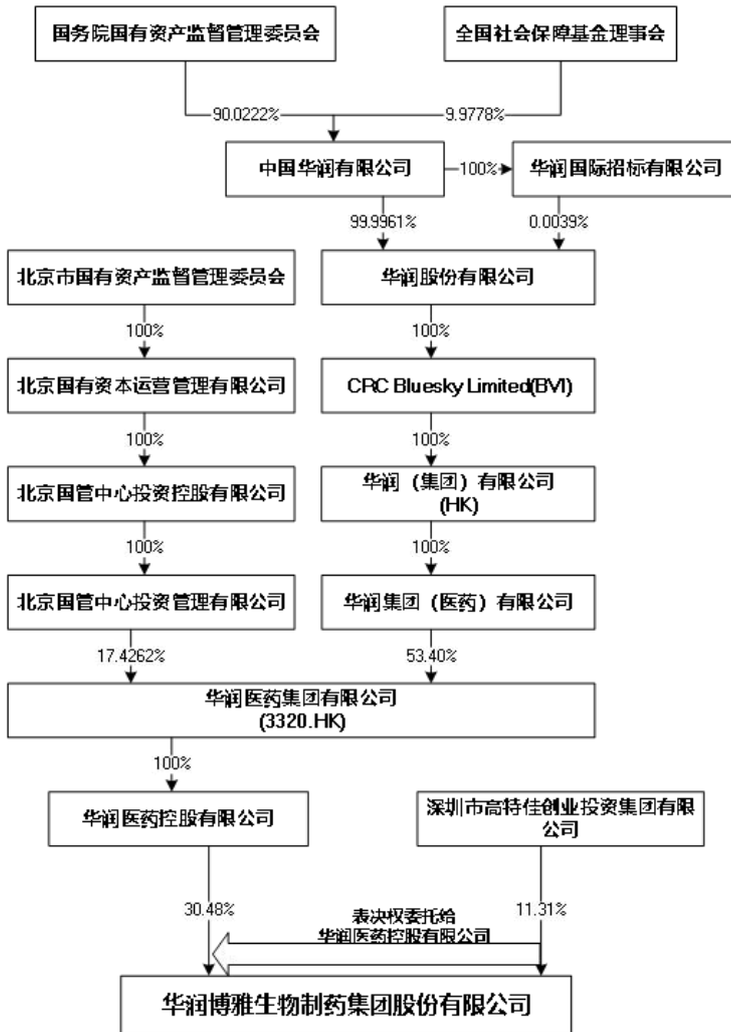
公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内是否进行约定购回交易 是 否

公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内未进行约定购回交易。

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表：不适用

(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

华润医药控股持有公司 153,691,453 股股份，占公司总股本的 30.48%，合计拥有公司 210,741,093 股股票的表决权，占公司总股本的比例为 41.79%。华润医药控股成为公司控股股东，中国华润有限公司成为公司实际控制人，国务院国有资产监督管理委员会成为公司最终实际控制人。



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

1、公司公开挂牌转让博雅欣和 80%股权

2025 年 4 月，公司召开第八届董事会第十次会议，审议通过《关于拟公开挂牌转让江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权的议案》，公司拟通过上海联合产权交易所挂牌转让江西博雅欣和制药有限公司（以下简称博雅欣和）80% 股权。详见巨潮资讯网公告《关于拟公开挂牌转让江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权的公告》（公告编号：2025-025）。

2025 年 5 月，公司召开第八届董事会第十三次会议，审议通过《关于调整江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权挂牌价格的议案》，公司计划继续推进本次股权转让，拟将博雅欣和 80% 股权转让项目进一步降价至原评估值 80% 重新挂牌；若以 80% 价格挂牌后仍无意向方摘牌，则再降价 5.76%、以 15,816.55 万元（根据市场综合反馈）进行挂牌。详见巨潮资讯网公告《公司关于调整江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权挂牌价格的公告》（公告编号：2025-043）。

2025 年 7 月，公司公开挂牌转让所持江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权，确定抚州高新区财投集团有限公司为产权交易标的受让方，确定相应成交额为人民币 15,816.55 万元。详见巨潮资讯网公告《公司关于挂牌转让江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权进展暨交易结果的公告》（公告编号：2025-054）。

2025 年 9 月，公司收到博雅欣和转来的《公司变更通知书》，博雅欣和完成了上述股权转让的相关工商变更登记手续。详见巨潮资讯网公告《公司关于转让江西博雅欣和制药有限公司 80% 股权事项进展暨完成工商变更的公告》（公告编号：2025-065）。

2、公司获批达拉特旗浆站

2025 年 1 月，公司收到内蒙古自治区卫生健康委员会下发的《关于同意设置达拉特旗博雅单采血浆站的批复》（内卫医急字（2025）2 号），同意公司在鄂尔多斯市达拉特旗设置单采血浆站。详见公司于 2025 年 1 月 6 日在巨潮资讯网上披露的《关于获批设置单采血浆站的公告》（公告编号：2025-001）。

3、公司获批《药物临床试验批准通知书》及《药品补充申请批准通知书》

2025 年 4 月，公司收到国家药品监督管理局核准签发的皮下注射人免疫球蛋白《药物临床试验批准通知书》，同意公司开展原发性免疫缺陷病的临床试验。详见公司于 2025 年 4 月 14 日在巨潮资讯网上披露的《关于公司获得药物临床试验批准通知书的公告》（公告编号：2025-027）。

2025 年 5 月，公司收到国家药品监督管理局核准签发的静注人免疫球蛋白（10%）《药品补充申请批准通知书》。详见公司于 2025 年 5 月 30 日在巨潮资讯网上披露的《公司关于获得<药品补充申请批准通知书>的公告》（公告编号：2025-046）。

2025 年 11 月，公司收到国家药品监督管理局签发的破伤风人免疫球蛋白《药品注册证书》，详见公司于 2025 年 11 月 27 日在巨潮资讯网上披露的《公司关于获得破伤风人免疫球蛋白<药品注册证书>的公告》（公告编号：2025-086）。

2026 年 1 月，公司之全资子公司绿十字香港控股有限公司的全资子公司绿十字（中国）生物制品有限公司（以下简称“绿十字（中国）”）收到国家药品监督管理局核准签发的 3 个规格静注人免疫球蛋白（pH4）《药品补充申请批准通知书》，详见公司于 2026 年 1 月 30 日在巨潮资讯网上披露的《公司关于全资子公司获得<药品补充申请批准通知书>的公告》（公告编号：2026-004）。

2026年2月，公司收到国家药品监督管理局核准签发的人凝血因子IX《药物临床试验批准通知书》，详见公司于2026年2月24日在巨潮资讯网上披露的《关于公司获得药物临床试验批准通知书的公告》（公告编号：2026-005）。

4、智能工厂建设情况

报告期内，公司积极推进智能工厂建设项目。公司智能工厂项目已完成主建筑单体装饰装修、机电净化工程及工艺设备安装。下一步，公司将继续坚持高标准、严要求，推进智能工厂项目建设，为打造“领航级”智能工厂迈出坚实步伐。

5、控股股东增持计划情况

公司控股股东华润医药控股有限公司计划自2024年11月8日起6个月内通过证券法规允许的方式增持公司股份，总增持股份数量不低于总股本的1%（即504.24万股），且不超过总股本的1.2%（即605.09万股）。其中华润医药控股自2024年11月8日-2024年12月18日通过深圳证券交易所交易系统以集中竞价交易方式累计增持公司股份5,042,400股，占公司总股本的比例为1%。详见公司于2024年12月18日在巨潮资讯网上披露的《关于控股股东增持公司股份达到1%暨后续增持计划的公告》（公告编号：2024-079）。

截至2025年5月7日，华润医药增持计划实施期限届满。华润医药控股自2024年11月8日-2025年5月7日通过深圳证券交易所证券交易系统集中竞价交易方式累计增持公司股份6,050,900股，占公司总股本的1.2000%。详见公司于2025年5月8日在巨潮资讯网上披露的《关于控股股东增持公司股份计划实施完成的公告》（公告编号：2025-033）。

华润博雅生物制药集团股份有限公司董事会

2026年3月21日