

证券代码：000597

证券简称：东北制药

公告编号：2026-012

# 东北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。

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 1,427,088,265 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 0.55 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	东北制药	股票代码	000597
股票上市交易所	深圳证券交易所		
变更前的股票简称（如有）	无		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	宋立志	阎冬生	
办公地址	沈阳经济技术开发区昆明湖街 8 号	沈阳经济技术开发区昆明湖街 8 号	
传真	024-25806400	024-25806400	
电话	024-25806963	024-25806963	
电子信箱	dshbgs@nepfarm.com.cn	NEP000597@126.com	

### 2、报告期主要业务或产品简介

#### （一）主要业务

东北制药是方大集团旗下上市公司。公司秉承“为国制药”的初心和使命，坚持“一切为了人民健康”的品牌理念。公司是中国重要的药品生产与出口基地，是中国最大的单体制剂生产基地之一，是中国麻精药品和抗艾药物生产基地，是国家大宗原料药和医药中间体智能制造示范工厂，拥有国家级企业技术中心和创新药物孵化基地，也是国际医药食品市场主流供应商。公司主要业务覆盖化学制药（原料药、制剂）、医药商业（批发、连锁）、医药工程（医药设计、制造安装）、生物医药（生物诊断试剂）等板块，形成了医药上下游产业及服务集群。公司拥有维生素类产品、抗感染类产品、生殖系统和性激素类产品、神经系统类产品、抗艾滋病类产品、消化道类产品、麻精及含麻系列类产品、其他普药类产品、体外（生物）诊断试剂类产品、大健康领域产品等十大系列精品、400 多种化学原料药、医药中间体和制剂产品，主导产品远销多个国家和地区，是众多世界性知名企业的产品供应商及战略合作伙伴。

公司子公司鼎成肽源专注于创新型实体肿瘤细胞治疗产品的开发及转化，是国家高新技术企业、中关村高新技术企业、北京市“专精特新”企业、北京市级企业科研机构，成立了免疫学博士后科研工作站，专业从事特异性细胞免疫治疗技术研究、产品开发和临床转化。其围绕靶点发现、序列发现、序列评价和功能增强等环节，搭建独立自主的核心技术平台，进行基因修饰和非基因修饰细胞药物和技术的开发，同步建立了质粒、病毒、细胞工艺和质量研究的转化平台。

## （二）主要产品及其用途

1. 维生素类产品：主要包括维生素 C 系列、维生素 B1、维生素 B6 和左卡尼汀系列等产品。维生素 C 全球首创“两步发酵法”，出口全球 60 多个国家和地区；主要产品包括维生素 C 咀嚼片（德维喜）等，其中“德维喜”为沈阳市著名商标。公司为左卡尼汀国内首家药用原料获批企业、国内药用左卡尼汀主要生产商、东维力口服溶液国家标准起草单位；拥有注射液、口服溶液两个剂型；2022 年获批的乙酰左卡尼汀为国内首家获批的药用原料药；左卡尼汀系列产品出口全球多个国家和地区。

2. 抗感染类产品：主要包括磷霉素系列、阿奇霉素系列、金刚烷胺系列、盐酸小檗碱、氯霉素等产品。磷霉素系列国内品种最全，是全球主要的磷霉素钠生产商；注射用磷霉素钠（复美欣），广谱抗菌、无需试敏，可与其他抗生素联合应用，商标“复美欣”为中国驰名商标；磷霉素氨丁三醇散（复安欣）为国内首仿，用于治疗敏感细菌引起的急性单纯性下尿路感染和预防外科手术中尿路感染及经尿路诊断手法引起的感染，是美国 FDA 批准用于治疗无并发症的尿路感染（UTI）的单剂量口服疗法，也是目前唯一被 FDA 批准作为单剂量疗法用于细菌感染的药物。盐酸金刚烷胺用于治疗 and 预防甲型流感病毒引起的上呼吸道疾病，也可用于治疗脑血管障碍症和老年痴呆症，还可用于治疗带状疱疹和带状疱疹后的神经痛。盐酸金刚乙胺具有抗病毒谱广、活性高，能有效杀死病毒，同时具有吸收快而安全，毒副作用小的优点。盐酸小檗碱为国内首家化学全合成，治疗领域广泛，主要用于肠道感染。近年与中国医学科学院正在联合研究降糖、降脂等方面新应用。

3. 生殖系统和性激素类产品：主要有卡孕栓、卡前列素氨丁三醇、左炔诺孕酮片（安婷）、他达拉非片和盐酸达泊西汀。卡孕栓通用名卡前列甲酯栓，国家一类新药，国家基本药物，2004 年进入国家医保目录，用于预防和治疗宫缩迟缓所引起的产后出血，商标“卡孕”为辽宁省著名商标。卡前列素氨丁三醇是公司 2022 年获批上市产品，产后出血一线治疗药物，公司是国内首家通过卡前列素氨丁三醇原料药审批的企业，进一步丰富了公司在妇科领域的产品管线，巩固了公司原料制剂一体化的产业链优势。

4. 神经系统类产品：主要有吡拉西坦系列、左乙拉西坦系列、长春西汀等产品。吡拉西坦国内首仿，是全球主要原料药生产商，主要用于急、慢性脑血管病、脑外伤、各种中毒性脑病等多种原因所致的记忆减退及轻、中度脑功能障碍，也用于儿童智能发育迟缓。2022 年获批上市的左乙拉西坦片、左乙拉西坦注射用浓溶液用于成人及 4 岁以上儿童癫痫患者部分性发作；长春西汀主要用于脑梗塞后遗症、脑出血后遗症、脑动脉硬化症。

5. 麻精及含麻系列类产品：麻醉和精神药品及含麻系列药物主要有盐酸吗啡注射液、盐酸吗啡片、盐酸羟考酮注射液、复方甘草系列、氨酚待因片等。麻醉和精神药品主要用于中高度镇痛、止痛，含麻制剂一般用于低中度止痛及止咳。盐酸羟考酮注射液是公司 2020 年获批上市的产品，国内首仿，该产品为临床广泛使用的阿片类镇痛药，镇痛作用强、起效迅速，对内脏痛治疗效果显著，且具有药物相互作用少、安全性高的临床优势。复方甘草系列镇咳效果显著，毒副作用小。

6. 抗艾滋病类产品：主要有克度/齐多夫定片、克度/齐多夫定胶囊、依非韦伦、齐多拉米双夫定片等产品。齐多夫定是世界上第一个获得美国 FDA 批准的抗艾滋病药品，是“鸡尾酒”疗法最基本的组合成分。依非韦伦是首选的一线抗 HIV 病毒药物，用于与其他抗病毒药物联合治疗 HIV-1 感染的成人、青少年及儿童。齐多拉米双夫定片用于 HIV 感染的成人及 12 岁以上儿童。

7. 消化系统类产品：主要有地衣芽孢杆菌（整肠生）、铝碳酸镁咀嚼片、复方丙谷胺西咪替丁片（珍稀涓）等产品。整肠生为微生态活菌制剂，国家一类新药，主要用于治疗急、慢性肠炎，急性菌痢，肝病引起的腹胀、腹泻，各种原因引起的肠道菌群失调症等，拥有胶囊、颗粒等多种剂型规格，适用于成人、儿童不同人群。

8. 其他产品：主要有对乙酰氨基酚片、去痛片、非那西丁、普瑞巴林、那可丁糖浆、枸橼新啉片、甲硝唑片、替硝唑片、马来酸氨氯地平、维格列汀、恩格列净、氨酚伪麻那敏口服溶液、氨酚烷胺片等产品，覆盖了解热镇痛类、镇咳祛痰类、抗菌药、心脑血管药、内分泌代谢药等近二十余类的产品。在临床上已经广泛使用或使用多年，用于日常疾病治疗。其中枸橼新啉片（消刻）镇咳、祛痰、消炎三效合一；商标“消刻”为辽宁省著名商标。

9. 体外（生物）诊断试剂类产品：人体外诊断试剂主要包括 HIV、HBV、HCV、HPV、TB 分子诊断试剂，主要是用于通过“核酸和基因芯片”等技术，从基因角度对艾滋病、肝炎、人乳头瘤病毒、结核等感染性疾病或遗传性疾病进行定性和定量的检测。

10. 大健康领域产品：2025 年公司新推出养颜护肤系列化妆品、药食同源功能饼干等大健康产品，此外公司还有维生素 C 系列产品、氨糖硫酸软骨素胶原蛋白 D3 钙胶囊、蛋白质粉、益生菌粉、西洋参即食片等保健品。其中维生素 C 系列包括口溶粉、泡腾片、咀嚼片、固体饮料等多个产品，已形成口味、剂型多样化、系列化的大健康产品体系。

11. 细胞治疗产品：依托技术平台，重点布局 TCR-T、CAR-T 细胞治疗产品与非基因修饰细胞产品与技术，聚焦胰腺癌、结直肠癌、胃癌、肝癌、脑胶质瘤等实体瘤适应症，开发靶向 KRAS 突变、EGFRvIII 等核心靶点的多款在研产品。

### （三）核心竞争力分析

#### 1. 全产业链协同赋能优势

公司布局“研发-生产-流通-服务”全产业链条，形成差异化核心竞争力；通过工程设计、危化品运输、计量检验等配套子公司，实现全流程自主可控；构建覆盖辽宁全域、辐射东北三省的立体化医药商业网络，并打通医药电商“线下实体+线上平台”一体化服务，推动商业模式创新与生态升级。

#### 2. 原料制剂一体化纵深拓展优势

公司在核心产品领域深化“原料+制剂”一体化布局，主力产品均实现全产业链自主可控；同时通过关键品种的技术突破与产能落地，持续丰富产品管线，夯实原料制剂一体化产业优势，为市场竞争构筑差异化壁垒。

#### 3. “双创新”驱动优势

公司拥有国家级企业技术中心和新药孵化基地，并不断深化与中科院等顶级研究机构的战略合作。公司加大在创新药和高技术门槛仿制药方面的投入力度，以创新为主的新产品研发进入新阶段，在化学创新药和生物创新药包括单抗、双抗、ADC 和 CAR-T 等领域完成了一系列新产品的立项。公司在持续优化现有产品，加速推进新产品研发的同时，着手规划生物创新药研发和产业化落地，形成创新药引领、仿制药跟进的“双创新”驱动格局。

公司子公司鼎成肽源多款细胞治疗产品在国内知名三甲医院开展临床研究，建立科研和临床研究合作模式。公司经多年技术积累沉淀，形成一批待转化技术成果，除多条在研产品管线外，序列发现平台储备 30 余个经过验证的 TCR 序列库，具备产品转化能力。随着技术的不断完善发展，将有更多产品管线陆续转化，造福广大肿瘤患者。

#### 4. 环保合规化竞争优势

公司通过实施环保项目，废水、废气排放远优于国家及辽宁省标准，尾气排放也满足国家最新标准。引进 MBR 膜生物反应器；优化工艺降低溶媒消耗，实现经济与环境效益协同；启动循环经济产业园，强化废弃物资源化利用及焚烧炉、光伏发电等核心能力，形成可持续发展闭环。

#### 5. 体系化、精细化管理效能优势

公司严格遵循国际国内 GMP 质量管理体系，构建了完备的系统化管理框架。通过生产全流程自动化、可视化穿透式管控，实时监控生产、安全、能耗、质量等核心数据，实现全程可追溯，确保生产运营的合规性与稳定性。同时精细化管理已深度融入企业文化，通过多重监督机制，在企业管理各个环节中形成闭环，减少跑冒滴漏，提高企业管理效能。

#### 6. 企业文化与品牌影响力优势

公司历经 80 年的发展和文化传承，积累了深厚的品牌底蕴，连续多年被评为中国医药工业百强企业、中国化学制药工业百强企业。公司坚持党建引领，全面加强党的建设，推动党建工作与生产经营深度融合，助推企业高质量发展。面向未来，公司将继续秉持“党建为魂”的企业文化，深化品牌优势，着力把东北制药打造成国际知名、国内领先的大型综合性医药健康产业集群。

### （四）研发投入

#### 1. 研发投入金额

项目	2025 年	2024 年	变动比例
研发投入金额（元）	206,217,827.53	148,896,820.21	38.50%
研发投入占营业收入比例	2.91%	1.98%	0.93%
研发投入资本化的金额（元）	33,951,400.05	31,132,837.70	9.05%
资本化研发投入占研发投入的比例	16.46%	20.91%	-4.45%

#### 2. 项目情况

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
左乙拉西坦缓释片	增加公司仿制药新产品	发补研究	药品注册批件	补充公司神经系统用药
左卡尼汀口服溶液	增加公司仿制药新产品	发补研究	药品注册批件	补充公司心血管系统用药
依非韦伦	增加公司仿制药新产品	发补研究	登记号“A”	补充公司抗艾滋病用药
盐酸小檗碱片	增加公司仿制药新产品	筹备沟通交流会	药品注册批件	补充公司降糖降脂药
盐酸小檗碱缓释胶囊	增加公司仿制药新产品	筹备沟通交流会	药品注册批件	补充公司降糖降脂药
普瑞巴林胶囊	增加公司仿制药新产品	注册申报	药品注册批件	补充公司镇痛药品种
利托那韦	增加公司仿制药新产品	注册申报	登记号“A”	补充公司抗艾滋病用药
噁拉戈利钠	增加公司仿制药新产品	注册申报	登记号“A”	补充公司生殖系统用药
多替拉韦钠	增加公司仿制药新产品	注册申报	登记号“A”	补充公司抗艾滋病用药
恩格列净片	增加公司仿制药新产品	注册申报	药品注册批件	补充公司降糖药品种
依非韦伦片（200mg）	增加公司仿制药新产品	注册申报	药品注册批件	补充公司抗艾滋病用药
多替拉韦钠片	增加公司仿制药新产品	注册申报	药品注册批件	补充公司抗艾滋病用药
DCTY1102 注射液	适应症为胰腺癌、结直肠癌等	已获得国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》	力争实现核心突破，为肿瘤患者提供更高效的治疗方案。	补充公司生物治疗领域用药

DCTY0801 注射液	适应症为脑胶质母细胞瘤	已于 2023 年 5 月获美国 FDA 孤儿药资格认证；已于 2025 年 9 月 29 日获得国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》	力争实现核心突破，为肿瘤患者提供更高效的治疗方案。	补充公司生物治疗领域用药
--------------	-------------	--	---------------------------	--------------

### （五）公司产品市场地位

东北制药是我国较早实现化学原料药出口的企业之一，销售渠道覆盖中国境内、欧美等多个国家和地区，在国内外市场均占据一定地位。公司重点推广的整肠生、东维力、卡孕栓、復安欣、复美欣、德维喜等产品，在同通用名产品的竞争中展现较为显著的优势。

鼎成肽源自主研发的 DCTY1102 注射液，是一款适应症为晚期胰腺癌、结直肠癌等恶性肿瘤的自体 TCR-T 细胞免疫治疗产品。这是全球范围内同类同靶点产品中研发进度靠前的产品，该产品是全球第二款，国内第一款进入 I 期临床研究的靶向 KRAS G12D 的 TCR-T 细胞药物。DCTY0801 注射液于 2023 年 5 月份已获得美国 FDA 孤儿药资格认证，获得孤儿药资格认定的药物可在美国享受上市申请快速通道、上市后 7 年研发独占期以及税收优惠等激励政策，对药物上市或在全球推广极具价值。

### （六）竞争优势与劣势

第一，公司布局全产业链条，形成差异化核心竞争力，通过工程设计、危化品运输、计量检验等配套子公司，实现全流程自主可控。同时，构建覆盖辽宁全域、辐射东北三省的立体化医药商业网络，并打通医药电商一体化服务，推动商业模式创新与生态升级。第二，公司深化“原料+制剂”一体化布局，主力产品均实现全产业链自主可控，同时，通过关键品种的技术突破与产能落地，持续丰富产品管线，夯实原料制剂一体化产业优势，为市场竞争构筑差异化壁垒。第三，公司通过优化工艺降低溶媒消耗，实现经济与环境效益协同，启动循环经济产业园，强化废弃物资源化利用及焚烧炉、光伏发电等核心能力，形成可持续发展闭环。第四，公司严格遵循国际国内 GMP 质量管理体系，构建了完备的系统化管理框架。通过生产全流程自动化、可视化穿透式管控，实时监控生产、安全、能耗、质量等核心数据，实现全程可追溯，确保生产运营的合规性与稳定性。

与此同时，公司清晰的意识到在竞争力上的不足。首先，产品结构单一。产品以低毛利传统仿制药为主，缺乏高毛利的创新药或生物药，难以应对带量采购降价压力。其次，营销模式传统。销售队伍以老产品多年销售经验为主，在适应市场变化方面显得被动。国内市场缺乏数字化营销布局。国际市场渠道薄弱，缺乏自主品牌和海外直营网络，同时对国际市场（如欧美高附加值药品市场）渗透不足。再次，前沿人才技术储备不足，制约工艺升级与成本控制。同时，公司还面临着环保压力。由于原料药生产属于高污染、高能耗行业，因此随着环保政策趋严导致成本上升。

## （七）未来发展展望

2026 年是“十五五”规划开局之年，也是东北制药持续深化改革、加速推进高质量发展的重要一年，更是公司实施“一体两翼”战略的第一年（一体：做优做强化学仿制药；两翼：一是生物医药，二是大健康产品和中药），做好各项工作责任重大、意义重大，对公司全体员工也提出了新的、更高的要求。

### 1. 抢抓机遇、创新突破，全面增强市场竞争优势

制剂销售以终端提质提量为核心任务，以“三类终端”为重要抓手，统筹推进整肠生系列、左卡系列、磷霉素系列、VC 系列等重点产品的增量增利方案，全面提升产品在终端的覆盖广度，进一步提升主导品种盈利能力。同时，加大新产品、化妆品及食品的市场推广力度，加快市场导入与规模扩张，推动新业务板块快速形成增量支撑。持续强化费用管理，细化费用政策与执行标准，提升费用使用效率，优化运营流程，全面提高整体运营质量和市场竞争力。

原料销售将统筹推进规模增长与效益提升，巩固并扩大产品市场占有率，为生产系统稳定运行提供坚实支撑。围绕左卡尼汀系列、吡拉西坦、盐酸小檗碱等重点产品，持续深化市场策划与推广，加快培育新的增长点；积极拓展终端客户资源，优化客户结构；重点推进维生素 C、左卡尼汀、吡拉西坦、磷霉素氨丁三醇 4 个 CEP 产品市场推广与销售。要持续强化项目执行能力和资源整合能力，实现收入和效益的强势增长；要积极拓展南美洲、非洲和东南亚等潜在市场，推动制剂出口业务快速形成规模化增量。

### 2. 谋远抓实、拓展市场，全力打响子公司品牌声誉

供销公司要持续深化重点客户合作，加强新品引进及新客户开发，不断夯实渠道基础与市场布局，增加纯终端销售规模，全面推进器械业务及各种诊断试剂的引进与推广。大力推进精细化管理，提升运营质量和资源使用效率。进一步加强对子公司的穿透式管理，提升子公司经营规范性和盈利能力。东北大药房要围绕“提质增效、规模提升”，以对外战略合作为契机，全面统筹推进运营、销售、渠道等重点任务，优化商品结构，强化库存保障，通过全链条闭环管理提升运营质量，抢抓医药零售线上线下融合机遇，推动 O2O 销售额占比提升，全面提升盈利水平。

### 3. 深挖潜能、降本增效，高质量筑牢生产保供根基

公司要统筹销售计划与关键品种储备安排，强化生产计划的前瞻性、精准性和严肃性，完善提前策划与动态响应机制，保持供销产高效协同，确保生产运行与市场需求相匹配。在严守安全、环保、质量底线前提下，以产品降本为核心管控目标，以工艺技术升级为抓手，持续推进工艺降本项目，深挖工艺优化潜力，精准把控关键工艺参数，以技术赋能筑牢降本根基，持续深化精细化管理，创新构建对比分析模板，形成长效管控机制；加强能源管理体系建设，全面穿透能源产、供、用各环节，提升能源利用效率和管理精细化水平。

采购工作要以战略视角聚焦“保供应、优资源、控风险”，建立常态化沟通机制，精准对接供需，动态优化库存，降低积压与资金占用风险。加大新供应商引进力度，打破价格壁垒，将新资源开发作为降本创效的有力支撑。深化市场研判，及时分析行业趋势与价格波动，为公司决策提供专业支撑。

夯实安全管理根基，压实安全生产主体责任，紧密结合岗位生产特点与安全管控要求，持续强化安全生产基础建设，将安全红线意识深植全员思想，实现从“事后处理”向“事前预防”、从“事故管理”向“隐患排查治理+风险分级管控”的双重转变，构建超前防控、主动预防的安全管理新格局。

积极响应国家“双碳”战略部署，贯彻绿色发展理念，以更加坚定的决心和务实有力的行动，进一步提升环保管理水平。聚焦源头治理、污染物减排、危废资源化利用、工艺优化升级、新材料推广应用等关键方向深挖潜力，实现减排节费和治理达标的双向共赢。

#### 4. 聚焦前沿、研产协同，持续厚植企业发展韧性

产品创新和技术研发是推动公司战略目标落地的核心动力，研发工作要高站位布局、高标准推进，聚焦医药研发前沿领域和仿制药优势治疗领域，研判产业发展趋势，挖掘健康领域需求与行业机遇，持续补充研发管线，形成新产品获批数量稳步增长的良好态势。强化研发项目管理，缩短研发周期，加速注册审评进程。高度关注产品经济性指标，夯实生产转化的质量与成本基础。深化市场调研体系建设，挖掘市场潜力品种，充实医药新品研发，布局中药品种，探索创新制剂新剂型项目，不断完善研发项目储备池机制，形成“调研、储备、研发、转化”的良性循环。

公司将围绕创新药发展战略规划，统筹开展各项工作，持续高效推进重点在研项目，推动创新药参与国际多中心临床研究与海外授权合作，加速创新药国际化进程，拓展丰富抗体及 ADC 类药物研发管线，前瞻布局下一代技术平台，构建差异化竞争优势。

公司子公司鼎成肽源将持续从三大维度推进布局。一是加快技术迭代与管线拓展，升级免疫细胞疗法。二是构建智能化生产体系，搭建全封闭自动化细胞制备平台。三是提速临床试验与商业化进程。同时，鼎成肽源将聚焦产品提速研发，同步严控研发、市场竞争、政策法规及财务等风险，通过精细化研发管理、紧盯行业动态、强化监管沟通、优化财务管控保障稳健运营，持续深耕 TCR-T、CAR-T 产品和 TCR 蛋白药的研发。

#### 5. 精耕管理、强化协同，切实向高效管理要效益

围绕公司战略发展方向，持续加大关键领域中高端人才的引进力度，聚焦具备核心技术能力的优质研发团队，为公司长远发展积蓄动力。持续完善绩效考核体系，以业绩为导向，强化考核“指挥棒”作用。

持续深化风险资金管控，实现应收账款政策审批、逾期预警和考核统管，确保资金及时回笼。持续强化制度建设与流程管理，完善成本费用考核体系，推动财务管控向精细化、标准化和闭环化迈进。

坚持“创新驱动、数智赋能、绿色转型”战略，聚焦公司全价值链智能化升级。升级私有化算力中心，推动 AI 技术深度融入研发、生产、营销各环节，释放数据核心价值；深化重点工艺智能管理体系建设；完善“人才培养+创新应用”机制，加速创新成果转化落地。

#### 6. 党建引领、凝心聚力，为高质量发展提供坚强保障

公司要坚持党建引领，认真学习贯彻党的二十大和二十届历次全会精神，坚持以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，不断强化理论武装，时刻以党的旗帜为旗帜、以党的意志为意志、以党的使命为使命，始终在思想上政治上行动上同以习近平同志为核心的党中央保持高度一致，全面落实“深、实、细、准、效”和“变、干、实”的工作要求，进一步解放思想、深化改革，将理论学习成果不断转化为干事创业的磅礴力量。

### 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

	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
总资产	12,888,947,855.01	14,446,181,851.25	-10.78%	15,273,653,642.13
归属于上市公司股东的净资产	5,529,861,664.80	5,321,612,954.62	3.91%	4,988,269,769.70
	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入	7,074,853,263.92	7,502,554,909.23	-5.70%	8,243,175,021.66
归属于上市公司股东的净利润	260,070,456.65	409,848,498.88	-36.54%	358,458,434.72
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	204,048,702.62	311,652,391.31	-34.53%	261,958,614.00
经营活动产生的现金流量净额	1,106,382,481.27	758,761,121.21	45.81%	586,751,744.63
基本每股收益（元/股）	0.18	0.29	-37.93%	0.25
稀释每股收益（元/股）	0.18	0.29	-37.93%	0.25
加权平均净资产收益率	4.77%	8.02%	-3.25%	7.65%

#### (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	1,947,277,598.78	1,905,330,527.63	1,625,476,998.14	1,596,768,139.37
归属于上市公司股东的净利润	36,321,572.23	92,857,038.20	43,524,470.78	87,367,375.44
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	19,906,997.48	69,450,387.24	42,789,144.84	71,902,173.06
经营活动产生的现金流量净额	-30,857,306.06	135,971,974.18	274,088,055.83	727,179,757.32

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	47,381	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	47,538	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	
江西方大钢铁集团有限公司	境内非国有法人	32.08%	457,861,342	0	质押	263,002,211	
辽宁方大集团实业有限公司	境内非国有法人	23.06%	329,068,713	0	质押	48,740,000	
方威	境内自然人	0.85%	12,189,130	0	不适用	0	
香港中央结算有限公司	境外法人	0.81%	11,505,082	0	不适用	0	
张少光	境内自然人	0.74%	10,498,100	0	不适用	0	
吕坤钰	境内自然人	0.70%	10,000,000	0	不适用	0	
武恩波	境内自然人	0.66%	9,387,000	0	不适用	0	
胡彬彬	境内自然人	0.47%	6,686,500	0	不适用	0	
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	其他	0.46%	6,587,558	0	不适用	0	

投资基金						
许福建	境内自然人	0.45%	6,450,300	0	不适用	0
上述股东关联关系或一致行动的说明	辽宁方大集团实业有限公司、江西方大钢铁集团有限公司及实际控制人方威先生构成一致行动人。本公司未知其他总股本前十名股东之间是否存在关联关系，也未知其相互之间是否属于《上市公司收购管理办法》中规定的一致行动人。					
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	不适用					

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

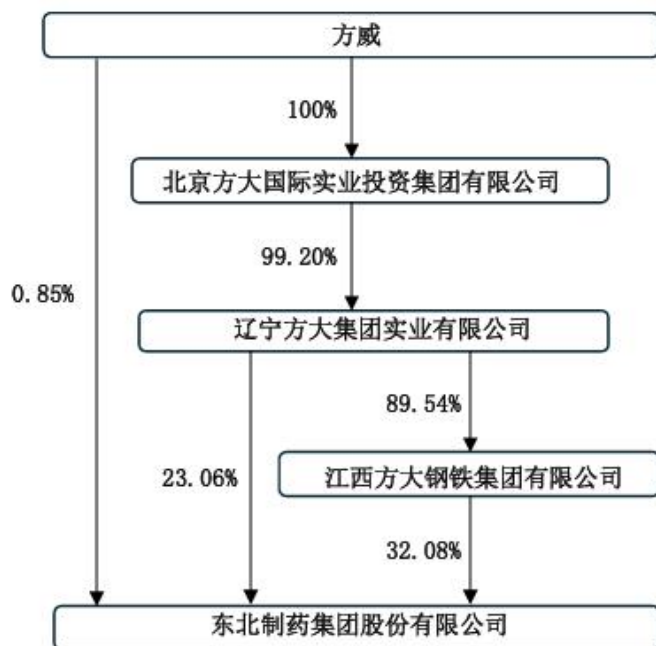
适用 不适用

(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

（一）公司在 2025 年 6 月 11 日于指定信息披露媒体公告了《东北制药集团股份有限公司关于控股股东一致行动人增持计划实施完成的公告》（公告编号：2025-047），自 2025 年 4 月 9 日至 2025 年 6 月 10 日收盘期间，方大钢铁通过深圳证券交易所集中竞价交易方式合计增持公司股份 14,629,900 股，占公司当时总股本（1,429,103,265 股）比例的 1.0237%，合计增持金额为 7,500.4222 万元（不含交易费用），增持计划已实施完成。

（二）公司在 2025 年 10 月 9 日于指定信息披露媒体公告了《东北制药集团股份有限公司关于控股子公司获得药物临床试验批准通知书的公告》（公告编号：2025-063），公司控股子公司鼎成肽源自主研发的 DCTY0801 注射液获得国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》，同意开展 EGFRvIII 阳性的复发或进展高级别脑胶质瘤的临床试验。

东北制药集团股份有限公司董事会

2026 年 4 月 3 日