

证券代码：000963

证券简称：华东医药

公告编号：2026-030

华东医药股份有限公司 2026 年第一季度报告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

重要内容提示：

1. 董事会及董事、高级管理人员保证季度报告的真实、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。
2. 公司负责人、主管会计工作负责人及会计机构负责人（会计主管人员）声明：保证季度报告中财务信息的真实、准确、完整。
3. 第一季度财务会计报告是否经审计

是 否

一、主要财务数据

(一) 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

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减 (%)
营业收入(元)	11,183,450,824.27	10,735,787,899.82	4.17%
归属于上市公司股东的净利润(元)	1,002,189,357.16	914,708,484.70	9.56%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润(元)	989,719,668.99	897,337,982.42	10.30%
经营活动产生的现金流量净额(元)	-852,335,762.63	-832,728,693.88	-2.35%
基本每股收益(元/股)	0.5715	0.5224	9.40%
稀释每股收益(元/股)	0.5715	0.5213	9.63%
加权平均净资产收益率	3.97%	3.88%	0.09%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减 (%)
总资产(元)	39,908,042,564.94	39,038,036,320.92	2.23%
归属于上市公司股东的所有者权益(元)	25,733,074,032.10	24,811,339,992.99	3.71%

截至披露前一交易日的公司总股本:

截至披露前一交易日的公司总股本(股)	1,753,736,848.00
--------------------	------------------

用最新股本计算的全面摊薄每股收益:

支付的优先股股利(元)	0.00
支付的永续债利息(元)	0.00
用最新股本计算的全面摊薄每股收益(元/股)	0.5715

(二) 非经常性损益项目和金额

适用 不适用

单位: 元

项目	本报告期金额	说明
非流动性资产处置损益(包括已计提资产减值准备的冲销部分)	534,949.84	
计入当期损益的政府补助(与公司正常经营业务密切相关、符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外)	22,334,120.97	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-7,779,473.38	
减: 所得税影响额	1,182,827.86	
少数股东权益影响额(税后)	1,437,081.40	
合计	12,469,688.17	--

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况

适用 不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

公司不存在将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目的情形。

（三）主要会计数据和财务指标发生变动的情况及原因

适用 不适用

单位：万元

资产负债表项目	期末数	期初数	变动幅度	变动原因说明
应收票据	-	621.34	-100.00%	主要系本期应收商业承兑汇票减少所致
其他流动资产	13,927.49	22,234.33	-37.36%	主要系期末待抵扣增值税进项税额减少所致
其他流动负债	3,494.29	1,044.36	234.59%	主要系本期待转销项税额增加所致
应付职工薪酬	23,713.85	41,159.88	-42.39%	主要系本期支付薪酬所致
其他综合收益	-7,483.69	577.07	-1396.85%	主要系本期外币报表折算差额变动所致
利润表项目	本期数	上期数	变动幅度	变动原因说明
研发费用	35,036.53	51,537.69	-32.02%	重点项目临床进展顺利，本期将进入III期临床项目支出资本化，相应费用化研发支出下降
财务费用	-472.53	1,461.80	-132.33%	主要系本期汇兑收益增加所致
投资收益	-2,231.03	-4,262.41	47.66%	主要系本期联营企业确认投资收益增加所致
其他收益	3,123.03	7,364.16	-57.59%	主要系本期政府补助减少所致
资产处置收益	53.49	-1,454.10	103.68%	主要系本期资产处置净损失减少所致
营业外支出	909.54	2,807.54	-67.60%	主要系本期对外捐赠减少所致
现金流量表项目	本期数	上期数	变动幅度	变动原因说明
投资活动产生的现金流量净额	39,140.04	-64,583.94	39.40%	主要系本期投资减少所致
筹资活动产生的现金流量净额	3,521.20	-8,683.86	140.55%	主要系本期偿还有息负债同比减少所致

二、股东信息

（一）普通股股东总数和表决权恢复的优先股股东数量及前十名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	84,304	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）	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
中国远大集团有限责任公司	境内非国有法人	41.68%	730,938,157	0	质押	138,640,000
杭州华东医药集团有限公司	国有法人	16.42%	288,000,000	0	不适用	0
香港中央结算有限公司	境外法人	2.22%	38,923,330	0	不适用	0
新华人寿保险股份有限公司—分红—个人分红-018L-FH002 深	其他	2.05%	35,903,842	0	不适用	0
新华人寿保险股份有限公司—传统—普通保险产品-018L-CT001 深	其他	1.32%	23,204,014	0	不适用	0
中国工商银行股份有限公司—中欧医疗健康混合型证券投资基金	其他	1.21%	21,182,329	0	不适用	0
中国证券金融股份有限公司	境内非国有法人	1.09%	19,095,344	0	不适用	0
全国社保基金一一二组合	其他	1.00%	17,589,744	0	不适用	0
上海银行股份有限公司—银华中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.74%	13,013,898	0	不适用	0
中国建设银行股份有限公司—易方达沪深300医药卫生交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.70%	12,343,870	0	不适用	0
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	持有无限售条件股份数量	股份种类				
		股份种类	数量			
中国远大集团有限责任公司	730,938,157	人民币普通股	730,938,157			
杭州华东医药集团有限公司	288,000,000	人民币普通股	288,000,000			
香港中央结算有限公司	38,923,330	人民币普通股	38,923,330			
新华人寿保险股份有限公司—分红—个人分红-018L-FH002 深	35,903,842	人民币普通股	35,903,842			
新华人寿保险股份有限公司—传统—普通保险产品-018L-CT001 深	23,204,014	人民币普通股	23,204,014			
中国工商银行股份有限公司—中欧医疗健康混合型证券投资基金	21,182,329	人民币普通股	21,182,329			
中国证券金融股份有限公司	19,095,344	人民币普通股	19,095,344			
全国社保基金一一二组合	17,589,744	人民币普通股	17,589,744			

上海银行股份有限公司—银华中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	13,013,898	人民币普通股	13,013,898
中国建设银行股份有限公司—易方达沪深 300 医药卫生交易型开放式指数证券投资基金	12,343,870	人民币普通股	12,343,870
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司未知上述股东之间是否存在关联关系或属于一致行动人。		
前 10 名股东参与融资融券业务情况说明（如有）	本报告期末，公司前 10 名普通股股东中，没有通过融资融券账户持有公司股份的股东。		

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

（二）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

三、其他重要事项

适用 不适用

（一）报告期公司整体经营概述

2026 年，外部竞争持续加剧，政策环境复杂多变，企业发展压力叠加，存量竞争进入新阶段。报告期内，公司直面压力，始终围绕整体战略规划与年度经营目标，以“开拓新市场、聚焦新产品、锤炼新组织、锻造新能力”为核心经营方向，秉持“解决问题、创造价值”的管理理念，将“创新驱动、资源整合、全域协同”贯穿经营全流程；坚守创新初心，系统推进产品、管理体系、人才队伍的全方位升级，集中资源攻坚关键研发与临床试验项目，深化医药工业、医美、商业等板块协同，持续激活创新业务增长引擎，实现经营管理提质增效、各项工作有序落地。

报告期内公司实现营业收入111.83亿元，同比增长4.17%，环比2025年第四季度增长2.15%；实现归属于上市公司股东的净利润10.02亿元，同比增长9.56%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润9.90亿元，创历史同期最好水平，同比增长10.30%。

报告期内公司医药工业核心子公司中美华东整体经营继续保持稳定增长趋势，实现营业收入（含CSO业务）40.48亿元，同比增长11.82%；实现合并归母净利润9.31亿元，同比增长10.44%，营业收入及归母净利润均实现超过10%以上增长。

报告期内，创新产品对收入的贡献持续攀升，当期实现销售及代理服务收入合计8.1亿元，同比增幅达61.8%，占医药工业（含CSO业务）营业收入比重为20.05%，整体业务步入

高速增长通道，持续印证公司研发成果转化的高效性与商业化运营的专业性。截至2026年第一季度末，CAR-T产品泽沃基奥仑赛注射液（商品名：赛恺泽[®]）完成认证及备案的医疗机构覆盖全国20多个省市。赛恺泽[®]已成功被纳入《商业健康保险创新药品目录》，截至本报告发布日，已有超百家保险及惠民保项目将赛恺泽[®]纳入报销范畴。乌司奴单抗注射液生物类似药赛乐信[®]上市以来市场表现亮眼，截至目前，已开具处方的医院数量超过2000家，2026年第一季度销售收入同比增幅近200%。

糖尿病领域 1 类新药脯氨酸加格列净片惠优静[®]，目前覆盖等级医院数量已超过 1900 家，2026 年第一季度销售收入同比增幅超 800%（2025 年第一季度为进入医保后首个销售季度）。

截至第一季度末，索米妥昔单抗注射液（爱拉赫[®]，ELAHERE[®]）已完成29个省份挂网，已开具处方的医院超200家，覆盖医疗机构超400家，DTP药房超200家。目前，爱拉赫[®]已成功进入北京市普惠健康保、江西省赣惠保、乐山市惠嘉保、陕西省全民健康保等多地惠民保与商业保险项目。2025年至报告期末，爱拉赫[®]累计销售已超1亿元。公司独家推广的新型PARP抑制剂塞纳帕利胶囊（商品名：派舒宁[®]），市场表现亮眼，当前已完成近300家DTP药房布局，覆盖医疗机构超900家，构建起多层次的药品供应网络；另一方面积极推动产品纳入保障体系，目前已成功进入西湖益联保、沪惠保、充惠保、嘉兴惠民保及太保-沪享保等多地惠民保与商业保险项目，切实减轻患者用药负担。

全球首个适用于肾功能正常或受损患者的肾功能评估床旁产品“MediBeacon[®] TGFR”在中国市场已经正式开始商业化销售。截至目前，MediBeacon[®] TGFR 耗材已完成 25 个省份挂网，瑞玛比嗪注射液已完成 21 个省份挂网。

报告期内公司医药商业板块运营平稳，整体实现营业收入 71.81 亿元，同比增长 3.57%，实现净利润 1.19 亿元，同比增长 3.16%，整体保持稳健发展态势。

受全球经济处于周期调整、行业竞争加剧和国内医美消费复苏不及预期等多重因素影响，公司医美板块增长仍然承压，报告期内合计实现营业收入 3.61 亿元（剔除内部抵消），同比下降 30.38%。

2026 年 3 月 25 日，公司独家经销产品注射用重组 A 型肉毒毒素（研发代码：YY001，商品名：芮妥欣[®]）获得国家药品监督管理局（NMPA）批准上市，用于暂时性改善 65 岁及 65 岁以下成人因皱眉肌和/或降眉间肌活动引起的中度至重度眉间纹，即将开始正式商业化销售。

报告期内，公司工业微生物板块整体收入继续保持较快增长，同比增长 21.82%。后续随着海外市场的积极拓展和订单稳步增加，该板块有望延续良好发展趋势。

（二）报告期公司重要研发进展情况

1、报告期内创新研发主要进展

肿瘤领域

靶向 ROR1 的 ADC HDM2005，其项目进度位于 ROR1 ADC 全球临床研发第一梯队，目前正在国内开展三项临床试验：单药用于治疗晚期血液瘤（套细胞淋巴瘤（MCL），弥漫大 B 细胞淋巴瘤（DLBCL），经典霍奇金淋巴瘤（cHL））的 I 期临床试验，已完 Ia 期单药剂量爬坡，正在进行 MCL、cHL 的剂量拓展研究；单药用于治疗晚期实体瘤的 I 期临床试验，目前已入组 17 例病例，正在进行 2.5mg/kg 剂量拓展；针对 DLBCL 患者联合用药的 Ib&II 期临床试验，目前正在联合用药剂量爬坡。此外，公司已分别向 CDE 递交了 MCL 和 cHL 联合用药的沟通交流申请。

靶向 FGFR2b 的 ADC HDM2020 的单药剂量爬坡临床试验已进行到第四个剂量组，针对肺鳞癌适应症的 Ia 期临床试验已正式启动，正在进行受试者筛选。2026 年 2 月，HDM2020 胃癌和胃食管交界癌适应症获美国 FDA 孤儿药资格认定。

靶向 MUC17 的 ADC HDM2012 治疗晚期实体瘤的 I 期临床试验，目前已进行到第四个剂量组。

靶向 CDH17 的 HDM2017 的中国单药 Ia 期试验已进入到第四个剂量组，同步进行 3.2mg/kg 的剂量拓展，澳洲首家中心已于 2026 年 2 月启动，正在进行受试者筛选。此外，2026 年 3 月，HDM2017 胆道癌、胃癌和胰腺癌三项适应症获美国 FDA 孤儿药资格认定。

靶向 EGFR/HER3 的双抗 ADC HDM2024 已于 2026 年 3 月先后取得美国和中国的 IND 批准，用于治疗晚期实体瘤；并于 2026 年 4 月完成中国 I 期临床试验首例受试者给药。

靶向 BCMA 的鹅膏蕈碱（Amanitin）ADC HDP-101（HDM2027）于 2026 年 3 月完成中国首例病例入组，用于治疗包括多发性骨髓瘤在内的浆细胞疾病。

小分子抗肿瘤药物 HPK-1 PROTAC（造血祖激酶 1 蛋白降解靶向嵌合体）HDM2006 片正在中国开展用于晚期实体瘤的 I 期临床研究，推进第 3 剂量组的入组。

控股子公司道尔生物研发的靶向 PD-L1/VEGF/TGF- β 的三靶点抗体融合蛋白注射用 DR30206，一线非小细胞肺癌的 Ib 期临床试验即将完成剂量拓展研究，总体疗效较好，正推进联合用药研究。联合标准化疗用于晚期或转移性消化道肿瘤的 Ib/IIa 期临床研究、单药扩展-头颈部鳞癌队列 Ib 期临床研究目前正在积极开展。2026 年 1 月，DR30206 完成 Ib 期的单药扩展-铂耐药卵巢癌队列首例受试者给药。2026 年 3 月，DR30206 联合标准化疗用于局部

晚期或转移性非小细胞肺癌的中国 IND 获批。

内分泌领域

口服小分子 GLP-1 受体激动剂 HDM1002 (conveglipron)，已完成体重管理适应症中国临床 III 期研究的全部受试者入组，目前正在治疗随访及数据收集阶段，预计 2026 年 Q4 递交 NDA 申请。该产品用于 2 型糖尿病适应症的两项 III 期临床研究均已全部完成入组，预计 2026 年 Q4 递交 Pre-NDA 沟通申请。

GLP-1R/GIPR 双靶点长效多肽类激动剂 HDM1005 (poterepatide) 注射液，已完成体重管理适应症 III 期临床全部受试者入组。糖尿病适应症 II 期临床试验已于 2026 年 2 月获得顶线结果，两项 III 期研究均已实现首例病例入组。阻塞性睡眠呼吸暂停低通气综合征 (OSAS) 适应症的两项 III 期研究正在准备中。

控股子公司道尔生物研发的 first-in-class 候选产品 FGF21R/GCGR/GLP-1R 三靶点激动剂 DR10624，目前正在推进重度高甘油三酯血症适应症 III 期临床研究的准备工作。2026 年 1 月，DR10624 被 CDE 纳入突破性治疗品种，用于重度高甘油三酯血症。合并肝纤维化高风险的代谢相关脂肪性肝病以及代谢合并酒精相关脂肪变性肝病的 II 期临床研究，目前正在同步开展中，预计 2026 年 Q3 获得顶线结果。

公司自主研发的 GalNAc-siRNA 减重药物 HDM1014 注射液正在进行 IND 开发工作，预计 2026 年 Q4 申报中国 IND。

HDM1010 片 (HDM1002 固定比例复方口服制剂) 2 型糖尿病适应症的 IND 申请已获得美国 FDA 批准，目前正在推进临床准备工作。

司美格鲁肽注射液糖尿病适应症的上市申请已于 2025 年 3 月递交并获受理，并顺利通过临床核查；体重管理适应症的上市申请于 2026 年 4 月获得受理。

德谷胰岛素注射液的上市申请已于 2025 年 2 月递交并获受理，已完成生产现场核查，目前处在技术审评阶段。

德谷门冬双胰岛素注射液已获得 III 期临床顶线结果，预计 2026 年 Q2 递交上市申请。

自身免疫领域

公司与荃信生物合作的乌司奴单抗生物类似药 HDM3001 (QX001S) 克罗恩病适应症的上市许可申请和补充申请预计将于 2026 年 Q2 获批。

公司与荃信生物合作的创新药奥托奇拜单抗 (研发代码: HDM3016/QX005N) 治疗结节性痒疹 (PN) 及特应性皮炎 (AD) 的 III 期临床试验已达到主要终点，预计 PN 和 AD 适应症的 NDA 将分别于 2026 年上半年和下半年提交。

公司与美国 Arcutis 公司合作的 HDM3014（罗氟司特乳膏），6 岁及以上斑块状银屑病和 6 岁及以上特应性皮炎两个适应症的中国 NDA 申请目前已通过国家局临床现场核查。此外，罗氟司特乳膏用于 2 岁至 5 岁特应性皮炎的中国 NDA 申请已于 2026 年 2 月获受理。

公司自主研发的改良型新药芦可替尼凝胶（HDM3010）治疗结节性痒疹 I/II 期临床研究已获得顶线结果，正在依据 CDE 的反馈意见推进后续研究的准备工作。此外，该产品正在开展用于治疗白癜风的 III 期临床研究。

公司与 MC2 Therapeutics 合作开发的 MC2-01 乳膏，用于治疗斑块状银屑病的中国 III 期临床试验目前已完成超过 120 例受试者入组。

公司自主研发的 first-in-class 双特异性抗体候选药物 HDM4002 注射液正在进行 IND 开发工作，预计 2026 年申报中国和美国 IND。

其他领域

雷珠单抗注射液的上市申请已于 2025 年 5 月递交并获受理，目前已完成生产现场核查，并顺利通过国家局临床现场核查。

2、2026 年以来重点创新产品注册里程碑

类型	项目名称	类别	中国注册分类	里程碑事件
上市受理	赛乐信®（乌司奴单抗注射液）	生物类似药	治疗用生物制品 3.3 类	2026 年 1 月克罗恩病新增规格补充申请获受理
	0.05%罗氟司特乳膏	创新药	化学药品 5.1 类	2026 年 2 月上市申请获受理
	司美格鲁肽注射液	生物类似药	治疗用生物制品 3.3 类	2026 年 4 月体重管理适应症上市申请获受理
	布地奈德福莫特罗吸入粉雾剂（IV）胶囊型	改良型新药	化学药品 2.2 类	2026 年 4 月上市申请获受理
IND 获批	DR10624	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 1 月代谢相关脂肪性肝病美国 IND 获批
	HDM2005	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 1 月联合利妥昔单抗和来那度胺用于治疗复发/难治性套细胞淋巴瘤中国 IND 获批
	DR10624	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 2 月高甘油三酯血症中国 IND 获批
	DR30206	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 2 月联合标准化疗，用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者中国 IND 获批
	HDM2024	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 3 月晚期恶性实体瘤中国 IND 获批
	HDM2024	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 3 月晚期恶性实体瘤美国 IND 获批
孤儿药认	HDM2020	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 2 月胃癌及胃食管交界癌适应症获美国孤儿药认定
	HDM2017	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 3 月胆道癌适应症获美国孤儿药认定

定	HDM2017	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 3 月胃癌适应症获美国孤儿药认定
	HDM2017	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 3 月胰腺癌适应症获美国孤儿药认定
突破性疗法	DR10624	创新药	治疗用生物制品 1 类	2026 年 1 月获得重度高甘油三酯血症中国突破性疗法认定

注：布地奈德福莫特罗吸入粉雾剂（IV）胶囊型为公司在中國大陸独家商业化的产品。

3、2026 年以来公司医药创新成果参与国际学术会议情况

序号	发布时间	项目	会议/期刊名称	发布形式	标题
1	2026 年 3 月	HDM3014	美国皮肤病学会 (AAD)	口头	Efficacy and Safety of Roflumilast Cream 0.3% in Chinese Adult and Pediatric Patients with Plaque Psoriasis: Results From a Phase 3 Trial
2	2026 年 3 月	HDM3014	美国皮肤病学会 (AAD)	壁报	Roflumilast Cream 0.15% for Mild-to-Moderate Atopic Dermatitis: A Multicenter, vehicle-Controlled Phase 3 Bridging Study in China
3	2026 年 3 月	HD-NP-102	美国重症医学会 (SCCM)	口头	Clinical Validation of a Transdermal GFR Measurement System in Chinese Individuals
4	2026 年 3 月	HD-NP-102	美国重症医学会 (SCCM)	口头	Bioequivalence and Efficacy Study of MB-102 With Transdermal GFR Measurement in Chinese Subjects
5	2026 年 4 月	HDM2021	美国癌症研究协会 (AACR)	壁报	HDM2021, a potent and selective CBL-B inhibitor exhibits robust immunomodulatory efficacy for anti-tumor therapy
6	2026 年 4 月	HDM2024	美国癌症研究协会 (AACR)	壁报	A novel EGFR and HER3 bispecific antibody-drug conjugate exhibits superior antitumor activity and favorable toxicological profile
7	2026 年 4 月	DR319	美国癌症研究协会 (AACR)	壁报	DR319-DP: A Nectin-4/Trop-2 bispecific ADC with an avidity-driven VHH design and dual-MOA payloads

(三) 报告期内接待调研、沟通、采访等活动

接待时间	接待地点	接待方式	接待对象类型	接待对象	谈论的主要内容及提供的资料	调研的基本情况索引
2026 年 01 月 21、22 日	公司会议室	实地调研	机构、个人	国泰海通证券、天风证券、浙商证券等	投资者交流	详见公司发布于深交所互动易网站和巨潮资讯网站的《2026 年 1 月 21、22 日投资者关系活动记录表》

四、季度财务报表

(一) 财务报表

1、合并资产负债表

编制单位：华东医药股份有限公司

2026 年 03 月 31 日

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	3,734,865,777.19	4,978,052,188.84
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产		
衍生金融资产		
应收票据		6,213,394.05
应收账款	11,076,591,135.34	8,985,587,945.31
应收款项融资	332,387,014.92	460,578,206.16
预付款项	508,155,787.14	445,803,941.09
应收保费		
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	609,897,223.80	517,535,129.39
其中：应收利息		
应收股利	223,608.84	223,608.84
买入返售金融资产		
存货	5,327,579,147.01	5,535,765,919.86
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产	75,464,880.54	75,464,880.54
其他流动资产	139,274,907.01	222,343,329.23
流动资产合计	21,804,215,872.95	21,227,344,934.47
非流动资产：		
发放贷款和垫款		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款		
长期股权投资	1,629,415,091.83	1,509,122,017.22
其他权益工具投资	682,132,315.02	681,006,253.76
其他非流动金融资产		
投资性房地产	10,694,501.05	10,946,776.47
固定资产	4,389,958,201.12	4,470,264,264.88
在建工程	931,509,517.77	832,431,516.18
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	158,409,996.23	170,395,474.59
无形资产	3,922,211,412.97	3,849,691,624.59
其中：数据资源		
开发支出	1,943,582,627.60	1,757,196,902.53
其中：数据资源		
商誉	2,848,210,102.92	2,860,135,566.37
长期待摊费用	18,776,159.14	19,541,767.43

递延所得税资产	385,084,524.44	385,084,524.45
其他非流动资产	1,183,842,241.90	1,264,874,697.98
非流动资产合计	18,103,826,691.99	17,810,691,386.45
资产总计	39,908,042,564.94	39,038,036,320.92
流动负债：		
短期借款	1,714,508,902.52	1,621,903,523.77
向中央银行借款		
拆入资金		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据	3,017,614,936.17	2,910,051,094.08
应付账款	4,591,952,103.81	5,059,850,765.02
预收款项	502,191.65	797,358.84
合同负债	232,364,085.08	188,554,462.61
卖出回购金融资产款		
吸收存款及同业存放		
代理买卖证券款		
代理承销证券款		
应付职工薪酬	237,138,507.68	411,598,841.94
应交税费	553,756,331.70	563,317,023.92
其他应付款	2,567,376,516.56	2,215,275,211.55
其中：应付利息		
应付股利	101,810,219.60	102,560,219.60
应付手续费及佣金		
应付分保账款		
持有待售负债		
一年内到期的非流动负债	82,978,800.49	108,871,732.55
其他流动负债	34,942,891.80	10,443,641.94
流动负债合计	13,033,135,267.46	13,090,663,656.22
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款	251,619,962.82	252,034,854.55
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	111,057,382.92	88,813,504.20
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债	19,922,759.61	20,617,015.41
递延收益	187,359,036.43	190,942,291.61
递延所得税负债	217,236,393.17	223,959,318.75
其他非流动负债		
非流动负债合计	787,195,534.95	776,366,984.52
负债合计	13,820,330,802.41	13,867,030,640.74
所有者权益：		
股本	1,753,736,848.00	1,753,736,848.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	2,416,510,921.20	2,416,358,618.64
减：库存股		
其他综合收益	-74,836,933.54	5,770,687.07
专项储备		
盈余公积	1,616,443,486.39	1,616,443,486.39
一般风险准备		
未分配利润	20,021,219,710.05	19,019,030,352.89

归属于母公司所有者权益合计	25,733,074,032.10	24,811,339,992.99
少数股东权益	354,637,730.43	359,665,687.19
所有者权益合计	26,087,711,762.53	25,171,005,680.18
负债和所有者权益总计	39,908,042,564.94	39,038,036,320.92

法定代表人：吕梁 主管会计工作负责人：吕梁 会计机构负责人：邱仁波

2、合并利润表

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
一、营业总收入	11,183,450,824.27	10,735,787,899.82
其中：营业收入	11,183,450,824.27	10,735,787,899.82
利息收入		
已赚保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	9,992,872,896.34	9,620,007,130.43
其中：营业成本	7,387,443,870.04	7,206,598,136.26
利息支出		
手续费及佣金支出		
退保金		
赔付支出净额		
提取保险责任准备金净额		
保单红利支出		
分保费用		
税金及附加	67,774,008.09	57,265,200.91
销售费用	1,820,619,488.78	1,470,753,504.47
管理费用	371,395,501.48	355,395,350.66
研发费用	350,365,327.14	515,376,918.47
财务费用	-4,725,299.19	14,618,019.66
其中：利息费用	19,176,576.84	25,924,507.30
利息收入	20,155,981.89	27,812,843.06
加：其他收益	31,230,304.02	73,641,636.88
投资收益（损失以“-”号填列）	-22,310,345.97	-42,624,149.61
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	-7,510,017.34	-28,249,462.69
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益		
汇兑收益（损失以“-”号填列）		
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）		
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）		
信用减值损失（损失以“-”号填列）		
资产减值损失（损失以“-”号填列）		
资产处置收益（损失以“-”号填列）	534,949.84	-14,540,990.32

三、营业利润（亏损以“-”号填列）	1,200,032,835.82	1,132,257,266.34
加：营业外收入	1,256,954.75	769,095.39
减：营业外支出	9,095,444.64	28,075,417.91
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	1,192,194,345.93	1,104,950,943.82
减：所得税费用	195,032,945.55	190,966,760.40
五、净利润（净亏损以“-”号填列）	997,161,400.38	913,984,183.42
（一）按经营持续性分类		
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）	997,161,400.38	913,984,183.42
2.终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）		
（二）按所有权归属分类		
1.归属于母公司所有者的净利润	1,002,189,357.16	914,708,484.70
2.少数股东损益	-5,027,956.78	-724,301.28
六、其他综合收益的税后净额	-80,607,620.61	82,044,972.47
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	-80,607,620.61	82,044,972.47
（一）不能重分类进损益的其他综合收益		
1.重新计量设定受益计划变动额		
2.权益法下不能转损益的其他综合收益		
3.其他权益工具投资公允价值变动		
4.企业自身信用风险公允价值变动		
5.其他		
（二）将重分类进损益的其他综合收益	-80,607,620.61	82,044,972.47
1.权益法下可转损益的其他综合收益		
2.其他债权投资公允价值变动		
3.金融资产重分类计入其他综合收益的金额		
4.其他债权投资信用减值准备		
5.现金流量套期储备		
6.外币财务报表折算差额	-80,607,620.61	82,044,972.47
7.其他		
归属于少数股东的其他综合收益的税后净额		
七、综合收益总额	916,553,779.77	996,029,155.89
归属于母公司所有者的综合收益总额	921,581,736.55	996,753,457.17
归属于少数股东的综合收益总额	-5,027,956.78	-724,301.28
八、每股收益：		
（一）基本每股收益	0.5715	0.5224
（二）稀释每股收益	0.5715	0.5213

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：0.00 元，上期被合并方实现的净利润为：0.00 元。
 法定代表人：吕梁 主管会计工作负责人：吕梁 会计机构负责人：邱仁波

3、合并现金流量表

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

一、经营活动产生的现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	10,376,323,259.38	9,882,552,619.72
客户存款和同业存放款项净增加额		
向中央银行借款净增加额		
向其他金融机构拆入资金净增加额		
收到原保险合同保费取得的现金		
收到再保业务现金净额		
保户储金及投资款净增加额		
收取利息、手续费及佣金的现金		
拆入资金净增加额		
回购业务资金净增加额		
代理买卖证券收到的现金净额		
收到的税费返还	2,570,131.00	2,055,460.55
收到其他与经营活动有关的现金	124,934,981.83	230,013,343.26
经营活动现金流入小计	10,503,828,372.21	10,114,621,423.53
购买商品、接受劳务支付的现金	7,960,726,465.36	7,695,820,108.31
客户贷款及垫款净增加额		
存放中央银行和同业款项净增加额		
支付原保险合同赔付款项的现金		
拆出资金净增加额		
支付利息、手续费及佣金的现金		
支付保单红利的现金		
支付给职工以及为职工支付的现金	1,542,554,152.98	1,441,219,423.87
支付的各项税费	709,327,509.54	671,816,951.08
支付其他与经营活动有关的现金	1,143,556,006.96	1,138,493,634.15
经营活动现金流出小计	11,356,164,134.84	10,947,350,117.41
经营活动产生的现金流量净额	-852,335,762.63	-832,728,693.88
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		
取得投资收益收到的现金		43,350,000.00
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	74,063.51	9,751,907.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金		
投资活动现金流入小计	74,063.51	53,101,907.00
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	261,855,876.92	637,322,382.41
投资支付的现金	129,618,537.85	61,618,925.00
质押贷款净增加额		
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		
支付其他与投资活动有关的现金		
投资活动现金流出小计	391,474,414.77	698,941,307.41
投资活动产生的现金流量净额	-391,400,351.26	-645,839,400.41
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金		
取得借款收到的现金	1,131,688,831.32	1,289,998,848.00
收到其他与筹资活动有关的现金	800,000.00	146,000,000.00
筹资活动现金流入小计	1,132,488,831.32	1,435,998,848.00

偿还债务支付的现金	1,047,678,831.32	1,279,708,605.45
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	37,291,974.45	17,579,298.66
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润		
支付其他与筹资活动有关的现金	12,306,031.36	225,549,581.73
筹资活动现金流出小计	1,097,276,837.13	1,522,837,485.84
筹资活动产生的现金流量净额	35,211,994.19	-86,838,637.84
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	-4,179,294.34	-3,115,685.50
五、现金及现金等价物净增加额	-1,212,703,414.04	-1,568,522,417.63
加：期初现金及现金等价物余额	4,735,921,663.90	4,990,151,186.68
六、期末现金及现金等价物余额	3,523,218,249.86	3,421,628,769.05

（二）2026 年起首次执行新会计准则调整首次执行当年年初财务报表相关项目情况

适用 不适用

（三）审计报告

第一季度财务会计报告是否经过审计

是 否

公司第一季度财务会计报告未经审计。

华东医药股份有限公司董事会

2026 年 4 月 24 日