

■ 2020年1月23日 星期四

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。

董事、监事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	内容和原因
声明		
除下列董事外,其他董事亲自出席了审议本次年报的董事会会议		
未亲自出席董事姓名 未亲自出席董事职务 未亲自出席日期 因被委托人姓名		

非标准审计意见揭示

□ 适用 ✓ 不适用

董事会对报告期普通股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普通股利润分配预案为:以1,555,709,365为基数,向全体股东每10股派发现金红利3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	海翔药业	股票代码	002099
股票上市交易所	深圳证券交易所	董事会秘书	证券事务代表
联系人和联系方式	肖华青	海加东	
办公地址	浙江省台州市椒江区外沙支路100号	浙江省台州市椒江区外沙支路100号	
电话	0576-8608106	0576-8608106	
电子邮箱	stock@haixiang.com	stock@haixiang.com	

2. 报告期主要业务或产品简介

(一) 主营业务介绍

报告期内,公司主营业务分为医药和染料两大板块。1、医药板块主要从事特色中间体、原料药及相关制剂的生产与销售,同时提供国际制药CDMO/CMO专业服务。产品涵盖抗感染、心血管类、精神疾病领域、降糖类和免疫类等多个领域,具体如下:

应用领域	产品名	适应症	类别
呼吸系统类(4-AA,MAP,麦罗培南粗品、美罗培南粗品)	用于治疗敏感菌引起的G+、G-为主的混合性感染、多耐药菌感染、产酶菌感染	原料药,中间体	
静疗指南	静疗球囊导管消毒液,抑菌洗手液,碘伏消毒液,中大浓碘伏消毒液	原料药	
亚胺培南的关键中间体KETTO	用于敏感菌引起的各种感染,特别是用多种细菌感染合感染和耐药菌感染的混合感染的治疗	中间体	
西司他汀酶抑制剂	西司他汀酶抑制剂	中间体	
盐酸左氧氟沙星	用于敏感菌引起的尿路感染、呼吸道感染、皮肤软组织感染、骨关节感染等,尤其对耐药菌感染有明显疗效	原料药	
丙氨酸氟康唑滴眼液	用于治疗敏感菌引起的各种感染,如结膜炎、角膜炎等	原料药	
盐酸左氧氟沙星滴眼液	用于治疗敏感菌引起的各种感染性疾病以及厌氧菌感染	原料药	
丙氨酸氟康唑片	用于治疗敏感菌引起的急性肝炎、甲型流感	原料药	
氨基双丙胺	用于治疗病毒性肝炎和药物性肝损伤引起的功能障碍	原料药	
伏格列波糖	改善糖尿病患者高血糖	原料药	
降脂类	用于治疗高血脂,降低低密度脂蛋白胆固醇并能有效逆转高密度脂蛋白胆固醇	原料药	
阿卡波糖片	阿卡波糖片	中间体	
心血管类	氯吡格雷片	中间体	
瑞舒伐他汀	用于治疗高血脂,心脑血管疾病的治疗	原料药	
氯贝尼考	用于治疗犬猫消化道虫病,驱虫效果好,鸡肠道感染及支原体引起的呼吸道感染	原料药	
普瑞米辛	用于治疗犬猫消化道虫病,驱虫效果好,鸡肠道感染及支原体引起的呼吸道感染	原料药	
普瑞米辛甲胶	用于治疗犬猫消化道虫病,驱虫效果好,鸡肠道感染及支原体引起的呼吸道感染	原料药	
甲砜霉素	用于治疗敏感菌引起的呼吸系统感染,如肺炎、支气管炎、扁桃体炎等	原料药	
精神类	溴马普坦缓释片	原料药	

上述部分产品通过了中国、美国、欧盟、日本、加拿大、印度、巴西等国家的官方认证。

2. 染料板块主要从事环保型活性染料、染料中间体以及染料中间体的生产与销售,产品以蒽醌类活性染料为主,具体如下:

主要类别	主要产品及用途
染料	主要生产蓝色系列产品,包括活性蓝KN-R(1HG),KN-R(P-3R),KE-GN,KN-R(BR),KN-R(M-E-1B),蓝色盐基,黄色盐基,绿色盐基,黄色盐基,白色盐基,黑色盐基等,广泛应用于纺织印染、塑料、油墨、涂料、造纸、皮革、橡胶、农药、医药等领域。
染料中间体	染料中间体,如PCB等中间体,主要用于合成原料12,13,14,17,36,55,60,61,62,63等高档蒽醌染料。

(二) 行业发展格局

1. 医药行业

近年来,国内仿制药一致性评价、“集采”、药品上市许可持有人制度等政策相继落地,医改已经基本完成顶层设计,进入方向性稳步推进阶段,“提质降费”是当日至下阶段更长一段时期的主线。对于国内药企而言,无论是仿制“集采”,还是创新药医保谈判,其最终结果都是企业以较低价格来换取竞标机会。“集采”使得仿制的竞争集中于成本端,而原研药是生产成本的核心,拥有较低廉原研药的“中间体+原料药+制剂”一体化企业优势尤为明显,将获得更大的生存空间。在当前背景下,医药企业通过自主研发与自身产品线互补可以开拓临床领域的企业进行并购重组。

我国医药工业经过多年的高速发展,国内仿制药企业已经积累雄厚的技术和资金,相关生产公司通过欧美等发达国家GMP认证,已具备开拓海外市场的能力。与此同时,诺华等国际医药巨头纷纷剥离医药研发业务,专注创新药领域,仿制药市场份额无疑将迎来巨变,无论是承接更多CDMO/CMO项目,整合国际仿制药资产,亦或是自有制剂产品扬帆出海,国内的制药企业将迎来更大的机遇。

近年来,国内仿制药企业已经积累雄厚的技术和资金,相关生产公司通过欧美等发达国家GMP认证,已具备开拓海外市场的能力。与此同时,诺华等国际医药巨头纷纷剥离医药研发业务,专注创新药领域,仿制药市场份额无疑将迎来巨变,无论是承接更多CDMO/CMO项目,整合国际仿制药资产,亦或是自有制剂产品扬帆出海,国内的制药企业将迎来更大的机遇。

近年来,国内仿制药企业已经积累雄厚的技术和资金,相关生产公司通过欧美等发达国家GMP认证,已具备开拓海外市场的能力。与此同时,诺华等国际医药巨头纷纷剥离医药研发业务,专注创新药领域,