中國证券報

14416235

14416234

第5类

Longsulin

立方表

2025/06/27

2025/06/27

;针剂;医用营养品;医月 药物

的物 用药;原料药;生化药品 医药制剂;医用生物制剂 E用化学制剂;药用化学

■ 2020年6月8日 星期-

第三节 发行人基本情况

一、发行人基本资料

法定代表人:甘忠如

(上接 A08 版)

公司名称:甘李药业股份有限公司

注册资本:人民币 36,090 万元

成立日期:1998年6月17日(2012年9月13日整体变更为股份有限公司)

住所:北京市通州区漷县镇南凤西一路8号

邮政编码:101102

电 话:010-8059 3699 传 真:010-6050 4998

互联网网址:http://www.ganlee.com/

电子信箱:IR@ganlee.com

经营范围:

械Ⅲ 半.6815 注射穿刺器械(医疗器械经营许可证有效期至 2023 年 01 月 23 日);开 发生物制品;销售自产产品;货物专用运输(冷藏保鲜);批发医疗器械Ⅱ类(6841 医 用化验和基础设施器具、6815 注射穿刺器械、6840 临床检验分析仪器及诊断试剂 (仅 限不需冷链储运诊断试剂)):批发和零售医疗器械(限 I 类)(不涉及国营贸易管理 年 03 月 10 日由内资企业变更为外商投资企业;批发医疗器械 III 类:6815 注射穿刺器 械以及依法须经批准的项目,经相关部门批准后依批准的内容开展经营活动。)

研制生物制品;研制生物制品;生产原料药、小容量重组产品注射剂;批发医疗器

二、发行人改制重组情况

(一)设立方式

甘李药业股份有限公司前身为北京甘李生物技术有限公司。1998年6月17日, 甘李生物经北京市工商行政管理局通州分局核准登记设立,股东为甘忠如、甘一如和

2005年4月13日,甘李生物变更公司名称为甘李药业有限公司。

2012年3月23日,利安达会计师事务所有限责任公司出具"利安达审字[2012] 第 1173 号"《审计报告》,根据该审计报告,甘李有限截至 2012 年 2 月 29 日经审计

2012年4月10日,甘李有限召开董事会并作出决议,同意甘李有限以截至2012 年 2 月 29 日经审计的净资产 211,046,778.21 元折合为股份公司 12,000.00 万元股本, 剩余部分计入资本公积,整体变更设立为股份有限公司。同日,甘李有限全体股东签 订《甘李药业股份有限公司发起人协议》,约定甘李有限全体股东作为发行人的发起 人,通过甘李有限整体变更的方式设立发行人,由各发起人按照目前各自在甘李有限 的出资比例持有相应数额的股份。

2012年4月10日,国融兴华对发行人整体变更为股份有限公司出具了"国融兴 华评报空[2012]第 063 号"《资产评估报告书》。

2012年5月3日,北京市商务委员会出具"京商务资字[2012]320号"《关于甘李 药业有限公司变更为外商投资股份有限公司的批复》,同意上述整体改制事项。

2012年8月30日,利安达会计师事务所有限责任公司出具了"利安达验字 [2012]第 1020 号"《验资报告》,验证截至 2012 年 8 月 29 日,全体发起人已按发起人 协议、章程之规定,以其拥有的2012年2月29日有限公司净资产折合股份公司的股 份,变更后的注册资本为人民币 12,000.00 万元。 2012年9月13日,甘李药业在北京市工商行政管理局办理了工商变更登记手

续,公司名称变更为甘李药业股份有限公司,注册资本为12,000.00万元,法定代表人 为甘忠如。

序号	姓名/名称	股份数额(万股)	持股比例
1	甘忠如	4,590.00	38.25%
2	明华创新	2,372.40	19.779
3	旭特宏达	1,200.00	10.00%
4	STRONG LINK	812.40	6.779
5	GS Direct	735.60	6.13%
6	北京高盛	360.00	3.00%
7	天津启明	356.40	2.979
8	北京启明	348.00	2.909
9	GL GLEE	309.60	2.589
10	苏州启明	240.00	2.009
11	甘喜茹	170.40	1.429
12	吉林道桥	158.40	1.329
13	弘达兴盛	130.80	1.09%
14	赛德万方	116.40	0.979
15	廿一如	68.40	0.579
16	上海恒碧	18.00	0.159
17	宏泰伟新	9.60	0.089
18	金正信达	3.60	0.03%
	合计	12,000,00	100.00%

(三)公司设立时拥有的主要资产和实际从事的业务

公司是由甘李有限整体变更设立的股份有限公司,公司成立时所拥有的主要资 产为从甘李有限承继的整体资产。

公司成立时主要从事生物制品的研发、生产和销售,在改制设立前后,公司主要 业务和经营模式均未发生重大变化。

三、发行人股本情况

本次发行前,本公司总股本为36,090万股,本次拟发行不超过4,020万股人民币 普通股,本次发行股份占发行后总股本的比例为10.02%。以发行4,020万股计算,本 次发行前后的股本结构如下表:

an etc. de vie	发行	ĤŰ	发行机	i i
股东名称	股数(万股)	比例	股数(万股)	比例
甘忠如	12,652.51	35.06%	12,652.51	31.54%
明华创新	6,706.01	18.58%	6,706.01	16.72%
旭特宏达	3,392.46	9.40%	3,392.46	8.46%
Wintersweet	2,440.62	6.76%	2,440.62	6.08%
Hillhouse	1,814.66	5.03%	1,814.66	4.52%
STRONG LINK	1,797.77	4.98%	1,797.77	4.48%
GS Direct	1,663.28	4.61%	1,663.28	4.15%
宽街博华	1,175.10	3.26%	1,175.10	2.93%
航天基金	1,037.59	2.87%	1,037.59	2.59%
天津启明	701.82	1.94%	701.82	1.75%
苏州启明	461.95	1.28%	461.95	1.15%
景林投资	460.15	1.27%	460.15	1.15%
甘喜茹	444.52	1.23%	444.52	1.119
弘达兴盛	368.71	1.02%	368.71	0.92%
北京启明	360.39	1.00%	360.39	0.90%
高林投资	219.11	0.61%	219.11	0.55%
廿一如	158.26	0.44%	158.26	0.39%
长青创投	109.54	0.30%	109.54	0.279
吉林道桥	86.72	0.24%	86.72	0.229
宏泰伟新	28.26	0.08%	28.26	0.07%
金正信达	10.60	0.03%	10.60	0.03%
本次发行社会公众股份	_	-	4,020.00	10.02%
合计	36,090.00	100.00%	40,110.00	100,009

(二)本次发行前各股东间的关联关系及关联股东的各自持股比例

发行人控股股东、实际控制人甘忠如持有旭特宏达 64.53%的股权。甘喜茹为甘 虫加胸妹: 甘喜茄之子周立华为旭特宏达股东, 甘喜茄之配偶周国安为弘达兴盛股 东。金正信达股东甘建军、甘建民系甘忠如堂兄之子女。

天津启明、北京启明的普通合伙人均为北京启明创元创业投资管理有限公司;天 津启明、北京启明的执行事务合伙人委派代表均为邝子平,明华创新追溯至最终普通 合伙人为 Qiming Corporate GP II, Ltd.,其自然人股东之一为邝子平。 GS Direct 与宽街博华的字际控制人均为 The Goldman Sachs Group, Inc(高感

集团)。 STRONG LINK 最终控股股东中国中信股份有限公司的全资子公司中信有限

持有航天基金 12.34%出资份额。

加特宏法, 弘达兴威, 宏泰伟新, 全正信达等品工持股公司存在部分股东重复的 现象。

除上述情况外,公司各股东之间不存在其他关联关系。

(三)本次发行前股东所持股份的流通限制和自愿锁定股份的承诺 参见本招股意向书摘要第一节之"一、本次发行前股东所持股份的限售安排、自

愿锁定股份、延长锁定期限等承诺"。

四、发行人业务情况 (一)主要产品/服务

公司主要从事重组胰岛素类似物原料药及注射剂的研发、生产和销售。公司主要 产品包括重组甘精胰岛素注射液(商品名"长秀霖")、重组赖脯胰岛素注射液(商 品名"速秀霖")、精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液(25R)。公司为首家掌握产 业化生产重组胰岛素类似物技术的中国企业,使得我国成为世界上少数能进行重组 胰岛素类似物产业化生产的国家之一。借助技术领先和市场先发优势,报告期内,公 司业务规模增长迅速。2017年至2019年,公司营业收入由2017年度的237.052.95万 元增至 2019 年度的 289,506.21 万元; 同期,公司净利润由 2017 年度的 107,995.43 万 元增至 2019 年度的 116,728,07 万元。

公司拥有一条胰岛素原料生产线,两条小容量注射液分装线。主要产品为重组甘 精胰岛素注射液(商品名"长秀霖")、重组赖脯胰岛素注射液(商品名"速秀霖")、 精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液(25R)。报告期内,本公司生产的药品包括原

规格/剂型

药品批准文号

药品通用名

1	长秀霖	重组甘精胰岛素注射液	3ml:300 单位/瓶	国药准字 S20050051
2	-	重组甘精胰岛素	原料药	国药准字 S20130005
3	速秀霖	重组赖脯胰岛素注射液	3ml:300 单位/支(笔 芯)	国药准字 S20063004
4	速秀霖	重组赖脯胰岛素注射液	10ml:1000 单位/瓶	国药准字 S20063005
5	-	重组赖脯胰岛素	原料药	国药准字 S20063018
6	-	精蛋白锌重组赖脯胰岛素 混合注射液(25R)	3ml:300 单位(笔芯)	国药准字 S20140005

序号 药品商品名

"长秀霖",通用名为重组甘精胰岛素注射液,系重组胰岛素类似物产品。其化学 结构为天然人胰岛素结构作了以下改变:B链第30位增加了2个精氨酸,A链第21 位天冬酰胺替换为甘氨酸。

"长秃霆"属于长效重组胰岛素类似物,又称基础重组胰岛素类似物,注射起效 后作用时间可持续24小时。其主要特占是注射到皮下(PH值约为7.4)后可形成细 小的胰岛素微沉淀,这些微沉淀在较长的时间里持续、稳定地释放胰岛素单体。因此, 甘精胰岛素注射后作用强度呈一平稳、无峰值的曲线,更符合人体生理性基础胰岛素 的分泌和作用模式,能长效、平稳地控制患者的血糖,每日只需注射一次。

适应症方面,"长秀霖"已成为1型糖尿病患者的基础胰岛素疗法,2型糖尿病 患者口服药失效后的最佳补充疗法。临床对照试验显示,"长秀霖"与口服降糖药联 用可使患者全天血糖谱较基线水平明显下降,与中效低精蛋白锌人胰岛素(NPH) 支持 相比,能够明显减少低血糖事件,且一天注射一针的治疗方案可大大提高患者用药依 从性,有利于全天血糖控制。

2、"谏秀霖"

"速秀霖",通用名为重组赖脯胰岛素注射液,同为重组胰岛素类似物产品。其化 学结构将人胰岛素 B28 位点的脯氨酸与 B29 位点的赖氨酸位置互换。

从药物作用时间角度分类, 赖脯胰岛素为超速效胰岛素类似物。其作用特点是各 胰岛素单体间相互聚合作用减弱,注射后可迅速解离成为单体,快速起效,1-1.5小 时作用达到峰值,作用时间可持续4-5小时。由于"速秀霖"快速起效、快速消除,更 符合人体生理性餐时胰岛素的作用模式。

3. 精蛋白锌重细輪脯胰岛素混合注射液(25R)

霖"相同,为赖脯胰岛素。本品含有25%的可溶性(速效赖脯胰岛素)和75%的结晶状 (中效赖脯胰岛素),皮下注射后起效快,且持续作用长,是一种中效胰岛素。 (一)销售模式

精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液(25R)其活性成份的化学结构与"速秀

1. 国内销售业务模式

本公司主要产品重组胰岛素类似物属于生物制剂目为处方药, 为符合地区医药 采购政策和医院采购习惯,公司产品的国内销售主要采用经销模式,即通过医药经销 商向医院进行药品的销售配送。经销商并不承担市场开发及推广职能,仅根据其配送 区域内医院的临床用药需求,向公司下发订单,完成产品配送及销售回款。在药品的 营销模式方面,根据重组胰岛素类似物技术含量高的特点,公司采用了以自身专业化 学术推广团队为主,以代理推广模式为辅的营销模式。

公司根据年度《经销协议》及具体订单向合作医药经销商销售药品,由各区域经 销商完成向医院及零售终端的药品销售及物流配送。甘李药业选择的医药经销商均 为在各自区域内终端覆盖范围广、资金实力强、信誉良好、经营稳健的医药商业公司。 专业化学术推广是公司主要的营销模式,由公司营销部门负责,通过学术推广向 市场介绍公司药品的药理药性、适应症、使用方法、安全性以及相关的学术理论和最

公司学术推广包括医生教育及患者教育。医生教育主要采用区域会议、省级会 议、城市会、院内会及科室会等形式。患者教育以医院、区域糖尿病学会、内分泌学会 及防治办公室为依托,向患者普及糖尿病基础知识、胰岛素基础知识、血糖自我管理

糖尿病防治、胰岛素的注射等相关知识,帮助患者更好的对糖尿病进行控制与治疗 除学术推广外,公司在营销网络相对薄弱的甘肃和重庆两省采用了代理模式。在 代理模式下,公司在各地区选择与当地具有较强营销网络的代理商合作,签订医院临 床代理协议、代理商负责完成公司药品在区域内的医院开发及营销工作、公司配合代 理商进行相关业务人员的培训、区域内及医院学术会议的召开、以及专家网络的交流

公司与经销、代理客户签署的协议中,没有任何条款规定产品在交付后公司仍保 留通常与所有权相联系的继续管理权,或对已售出的商品实施有效控制,公司与经销 商、代理商属于买断关系。

公司对经销商的管理制度、销售政策及信用政策主要政策如下: (1)管理制度:公司商务部谨慎选择经销商,客观评价经销商在行业评价、经营

理念、营业资信等方面是否有独特价值,选择合格经销商开展商务合作。合作中资信 状况较差、货物配送不及时、管理混乱的经销商会被淘汰。 (2)销售政策:发行人依靠自有营销人员完成营销工作,并承担相关费用支出,

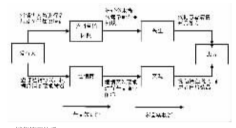
经销商向下游客户进行药品的销售配送。 (3)信用政策:发行人对符合资信条件的经销商,给予一定的授信额度。信用政 **第**由商务部和财务部共同拟定。

公司对代理商的管理制度、销售政策及信用政策主要政策如下: (1)管理制度:对代理商的管理制度与经销商基本一致。对代理商的考核主要体

现在计李药业与代理商签订的年度代理协议中。根据协议相关条款,代理商利用其在 代理区域的优势,负责代理区域内医院的开发及代理产品销售工作 (2)销售政策:发行人将药品以代理价格销售给代理商,代理商负责完成公司药

品在其销售区域内的营销工作,相应的支出由代理商承担。代理商向下游客户进行药 (3)信用政策:代理商结算主要现款现货交易。在实际业务开展过程中,发行人 给予代理商一定的信用额度,同时,向代理商收取一定金额的保证金,以合理规避信

本公司药品实物以及药品知识特性的流向加下图所示:

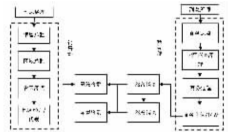


2、销售管理体系

公司销售部负责产品的临床学术推广业务管理、根据产品的市场需求及公司业 务发展规划制定年度销售、回款及利润目标。分管销售业务的副总经理,下设销售总 监、区域总监、省区经理以及地区经理和医药代表。

商务部负责公司经销商渠道、药品流向及票款的管理以及各地区的药品招标工 作。商务部由公司副总经理(兼商务部总经理)分管,下设商务总监、大区商务经理 商务经理、商务主管及商务代表等。

公司销售、商业渠道网络架构如下:



公司对医药经销商实行分级管理,分为一级经销商及二级分销商。其中,一级经 销商为省级经销商,与公司签订年度《经销协议》,负责相关省区内的医院直销以及 向由公司与其共同确定的二级分销商及零售终端销售药品。在各销售区域内,二级分 销商是对一级经销商商业渠道的有效补充,由一级经销商对其进行药品调拨。为保障 商业渠道畅通及维护价格体系,公司对二级经销商的资信和二级商业调拨价格进行

为加强公司对商业渠道的管理及风险控制,公司建立了《商务部管理制度》,对 商业客户进行档案管理并进行定期审核,新开商业客户须经商务总监同意、商务部分 管副总经理批准后方可开户。同时,为避免、减少应收账款损失风险,公司建立了以财 务部主导、商务部配合的资信管理模式,对商业客户进行年度商业资信评估,确定资 信额度,并根据资信额度批复月度发货计划;同时,资信专员在日常工作中随时对商

公司海外销售业务模式参见本节"4、海外业务模式"部分。

3、药品定价方式及账期安排

公司商务部每年组织与经销商签订年度经销协议,对经销区域、销售对象、供货 价格、回款时间、商业资信等作出约定。公司国内销售产品对经销商的供货价格为以 立医院中标价(或非公立医院商业配送价)为上限,综合考虑了公司药品生产成 本、经销商利润空间以及公司自身利润要求。出口产品价格由公司与国外进口商协商 确定。公司收款主要采用货到付款的方式,针对不同经销商的资信情况给予 1-3 个 月不等的账期,但基于冬储产生的应收账款除外。经销商按月向与公司核对当月药品 销售数量及金额,并干信用期内按昭对账结果问款。

发行人于商品所有权上相关的主要风险和报酬转移至购货方时确认收入,与相 它风险及报酬转移的条件及行业惯例一致。不同销售模式下相关政策如下:

	经销模式	代理模式	出口销售
销售流程	发行人将药品销售给经销 商,发行人开展专业化学术 推广,并并指营销支出,经 销商售电险,或者将约品的 商量检查。或者将约品的 院进行药品的销售配送。分 销商只与经销商进行直接	发行人将死品以代理价格 销售给仓用商人代理商商内内 医院式公司发及管理商军代理商军内内 医院力发及管理商军任规。 1000000000000000000000000000000000000	发经获与报告。
结算方式	银行转账、银行承兑汇票	银行转账	信用证、银行转账
收入确认原则	保留通常与所有权相联系的	上的主要风险和报酬转移给)继续管理权,也没有对已包 计量;(四)相关的经济利益? 能够可靠地计量。	自出的商品实施有效控制;
收入确认时点	发行人委托第三方货运公量 库处提货,并对出库数量进 保管人员共同签署出库单, 运送至经销商/代理商指定自 货物进行数量及品质的验收 单,发行人于经销商/代理商	行验收后,货运公司及仓库 货物发运。货运公司将货物 均地点后,经销商/代理商对 1,验收合格后签署到货签收	发行人有货物交换公司。 运公司, 发达人格代出物交换 另一般更有的工程。 发生, 对于现实, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 对于可以, 可以, 可以, 可以, 可以, 可以, 可以, 可以, 可以, 可以,
收入确认依据	经签署的签收单	经签署的签收单	海关报关单
运费承担方式	发行人承担药品运达到经 销商指定仓库的运输费用, 货物运输到经销商指定仓 库后的卸货费用,由经销商 承担。	发行人承担药品运达到代 理商指定仓库的运输费用, 货物运输到代理商指定仓 库后的卸货费用,由代理商 承担。	CPT: 发行人承担药品从 工厂至出货港运输费用。 CIF:发行人承担药品从工厂至进口国目的港运输费用。

公司积极拓展海外市场,由国际部负责产品的出口业务,已完成了中南美地区

亚洲地区、中东、北非、独联体国家及北美地区的销售网络布局。公司出口产品以胰岛 素干粉为主,海外销售模式采取胰岛素制剂的授权分销或进行原料药出口由进口国 当地企业进行制剂灌装的合作模式。 在授权分销模式下,公司产品由公司授权的国际分销商向海外市场进行销售,出

口产品以胰岛素制剂为主,使用甘李药业自有品牌。在墨西哥等拉丁美洲地区,由于 当地政府对本国企业有较大的优惠政策,且本国品牌更具市场竞争力,甘李药业采取 与当地具有较强灌装能力及生物药品生产资质的企业进行合作的模式,公司出口胰 岛素干粉,由进口国合作伙伴在当地进行胰岛素制剂的灌装生产。此模式下,由公司 各地区的合作伙伴代表公司申请并持有当地重组胰岛素类似物制剂的注册证,甘李 药业持有该出口国重组胰岛素类似物干粉的注册证。 发行人与海外出口商均签订销售协议,主要条款内容与国内经销商的条款基本-

致。公司与海外出口商属于买断关系。 公司对海外出口商的管理制度、销售政策及信用政策主要政策如下:

(1)管理制度:公司国际部谨慎选择出口销售商,国际部区域经理负责对合作伙

伴定期拜访沟通,并建立客户信息管理档案。公司依据销售协议对出口销售商的资信 状况、销售目标达成等进行考核。 (2)销售政策:发行人主要向优惠政策保护本国企业且本国品牌更具市场竞争 双甌人 返予編号 座席 面积 M 取得方式 土地原平原

力的拉丁美洲国家出口胰岛素冻干粉,由出口销售商在当地进行胰岛素制剂的灌装 生产,进而在当地销售制剂。此外,发行人向少数已完成获得胰岛素制剂销售批准的 国家出口产成品。发行人不参与出口国当地的销售相关活动,仅提供产品技术方面的

(3)信用政策:出口销售发货前,通常会在销售合同签署完毕的基础上,要求对 方开立信用证或预付全部货款,以合理规避信用风险。

五、固定资产和无形资产

(一) 主要固定资产 本公司固定资产主要为与生产经营相关的房屋建筑物、机器设备、电子设备及运 输设备,截至2019年12月31日 太公司周宏资产的基本情况加下。

单位:万元				
固定资产净值	减值准备	累计折旧	固定资产原值	项目
76,129.57	-	8,007.38	84,136.94	号屋及建筑物
66,836.07	945.22	23,991.73	91,773.03	L器设备
286.09	-	518.96	805.05	全输工具
7,466.32	55.44	2,333.84	9,855.60	其他设备
150,718.05	1,000.66	34,851.90	186,570.61	合计

1、主要生产设备

截至 2019 年 12 月 31 日,公司原值在 200 万元以上的主要生产设备情况如下: 粉层 百估(五元) 净估(五元) 动新索

设备名称	数量	原值(万元)	净值(万元)	成新率
原料车间管道	1	5,449.22	4,873.86	89.44%
层析柱	13	5,394.99	4,697.84	87.08%
灯检机	2	3,291.42	2,405.63	73.09%
装盒机	3	3,202.56	2,340.69	73.09%
全自动机械搅拌不锈钢发酵系统	2	3,000.66	2,454.04	81.78%
离心机	7	2,416.52	1,976.31	81.78%
3K 超滤器	3	2,157.48	1,764.66	81.79%
回收设施	1	1,908.38	1,469.56	77.01%
蒸发装置	3	1,732.21	1,333.86	77.00%
泡單机	2	1,409.70	1,030.32	73.09%
混勾罐	4	1,380.87	1,129.32	81.78%
高压制备液相色谱系统	1	1,145.32	166.08	14.50%
贴标机	2	1,031.28	753.78	73.09%
灌装机	2	983.92	719.13	73.09%
10K 超滤器	3	896.27	733.00	81.78%
AKTA Process 系统	5	1,645.30	1,411.73	85.80%
LC层析系统	3	842.63	689.13	81.78%
纯化水机	2	826.30	675.78	81.78%
烘干机	2	799.23	584.14	73.09%
笔组装线	1	774.37	566.01	73.09%
过滤洗涤干燥机三合一	2	765.70	626.22	81.78%
40ppm 低速半自动组装线	1	628.81	628.81	100.00%
中控纤维过滤器	2	597.52	488.67	81.78%
污水处理设备	1	557.17	428.98	76.99%
自控系统	1	542.76	443.89	81.78%
液相色谱柱层析系统	1	529.29	80.92	15.29%
裹包机	2	494.32	361.29	73.09%
清洗机	2	462.93	338.35	73.09%
LC800 柱子	1	462.59	378.33	81.79%
生物反应器	1	452.70	_	0.00%
车间不锈钢制品	1	406.80	321.96	79.14%
污水生化系统	1	400.00	371.49	92.87%
质谱仪	2	658.84	632.75	96.04%
液质联用仪	1	352.65	146.04	41.41%
100K 超滤器	1	298.76	244.33	81.78%
生物分离器	1	286.06	_	0.00%
BIACORE T200	1	281.83	141.31	50.14%
半自动冻干机	1	268.68	268.68	100.00%
尿素蒸发系统	1	256.00	197.21	77.04%
串联质谱	1	251.09	181.54	72.30%
分离机 FSI	4	977.20	953.96	97.62%
软化水系统	1	242.21	198.09	81.78%
卡式瓶硅化处理器	1	240.93		0.00%
卡式瓶自动处理机	1	229.85	17.45	7.59%
3K 超滤系统	1	220.19	199.26	90.49%
细胞反应器	1	218.48	157.96	72.30%
中压自动分离器	1	215.93	157.90	0.00%
热风恒温处理器	1	215.71		0.00%
蓄冰设备	1	215.71	175.83	81.78%
BILLY OF BI		213.00	1/3.03	01.70%

2. 房屋所有权情况

截至本招股意向书摘要签署之日,公司已取得6处房产的房屋所有权证,具体情

兄如下:				
房权证号	房屋坐落	建筑面积 M2	用途	取得方式
X京房权证通字第 1223441 号	通州区景盛北三街 8 号 1 幢 1 至 3 层 01	4,171.81	综合楼	自建
X京房权证通字第 1312902 号	通州区景盛北三街 8 号 2 幢	1,803.18	车间	自建
X京房权证通字第 1330876 号	通州区景盛北三街 8 号 3 幢	3,704.76	车间	自建
京(2019)通不动 产权第 0011894 号	通州区南凤西一路 205 号院	21,556.22	工业用地/宿舍	自建
京(2019)通不动 产权第 0015962 号	通州区南凤西一路 201 号院	16,947.96	工业/厂房	自建
京(2019)通不动 产权第_0015960	通州区南凤西一路 201 号院	24,408.50	工业/厂房	自建

3、房产土地租赁情况 发行人子公司租赁房屋情况如下:

6,661.6 3,858 泰州国家医药高新 区 5 期标准厂房 G130栋1-4层 1,712.89

发行人所和诱房屋的出租人均已取得权属证书、并按昭相关规定办理和债备案 登记手续。租赁房屋的权利人与发行人实际控制人之间不存在关联关系。

2000年4月26日, 甘李生物与北京市通州区马驹桥镇姚村经济合作社签订协 义,双方约定,甘李生物承租姚村所有的集体土地 10.6 亩,该集体土地位 马驹桥厂区西侧和南侧, 承租期限为 25 年, 从 2000 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日 每年租金 10 600 元 2015 年 8 日 1 日 廿李茲東与北京市通州区 马勒桥镇州村村 民委员会签订补充租赁协议,将租赁期限由25年调整为20年,自2015年起,每亩土 地每年租金调整为 3,500 元。截至 2019 年 12 月 31 日,上述租赁协议已到期,发行人

2002年5月29日,甘李生物与北京市通州区马驹桥镇马村经济合作社签订协 议,双方约定,甘李生物承租马村所有的集体土地11.2亩,该集体土地位于甘李药业 马驹桥厂区西侧和北侧, 承租期限为 25 年, 从 2000 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日,每年租金 11,200 元。截至 2019 年 12 月 31 日,上述租赁协议已到期,发行人已搬 至新厂,不再续期。

4、关于公司房产情况的其他重要事项说明

截至本招股意向书摘要签署日,公司有部分漷县厂区厂房及宿舍楼正在准备办 理房产证。此外,本公司有2处共计建筑面积为1.492.55平方米的生产设施尚未取得 房产证,具体情况如下:

序号	生产设施名称	用途	建筑面积(平方米)	土地情况
1	锅炉房	供应蒸汽	110.82	自有土地
2	发酵设施	菌株发酵	1,381.73	租赁集体土地
合计			1,492.55	
(1)知心良			

锅炉房为发行人在白有土地(土地证号: 克通国用[2012出]字第 00074号)上建

设而成,由于建设手续不完备,未及时取得房屋所有权证。发行人已在潮县镇新厂区 自有土地上新建锅炉房,并已投入使用,马驹桥的锅炉房已停止用于国内胰岛素相关

(2)发酵设施

发酵设施所占土地为发行人承租的北京市通州区马驹桥镇马村的集体土地,公 司已与北京通州区马驹桥镇马村经济合作社签订了土地租赁协议,该集体土地的规

附属用地,不违反有关集体土地管理的相关规定。根据马驹桥镇域发展规划,未来3 年暂不存在征收发行人承租的姚村、马村上述土地的计划。 北京国家环保产业园区管理委员会出具证明:发行人承租上述土地进行建设并 从事药品生产,符合土地利用总体规划以及北京市、通州区等各级规划,不存在因违

由于租用集体土地建设,上述发酵设施未能取得房产证 截至本招股意向书摘要签署日,发行人位于北京市通州区漷县镇的制剂车间和 原料药车间已取得 GMP 认证,未来原料药生产和发酵工序将在新厂区完成。

会进行调整:不存在征收风险,地上建筑不存在拆迁风险。

除上述生产设施外,发行人自有土地上的部分非生产用房(其中办公用房720 平方米、临时库396.33平方米)因建设手续不完备,尚未取得房产证。租赁土地上的 部分非生产用房(灶间134.59平方米)因土地使用权不属于发行人所有,无法办理 房产证。发行人已在漷县镇新建上述非生产设施,并已投入使用,马驹桥的非生产用 房已停止使用。 针对上述事项,公司实际控制人已出具承诺: 甘李药业及其各分子公司所用物

业,如因占用土地、无房产证或其他不合规情形而遭遇拆迁、强制搬迁或其他导致甘 李药业或其分子公司无法继续使用该物业的情况或遭受处罚的, 甘李药业控股股东 及实际控制人均承诺将提前为其寻找其他适用场所,并愿意对甘李药业及其分子公 司因此所遭受的实际经济损失予以补偿。 (二)主要无形资产

1、土地使用权情况 截至2019年12月31日,公司土地使用权情况如下:

					> C 111. 141 5971
甘李药业	京通国用[2012 出] 字第 00074 号	通州区景盛北三 街 8 号	39,600	出让	2048/12/27
甘李药业	京通国用[2013 出] 字第 00094 号	通州区漷县镇中 心区	70,529	出让	2062/11/08
甘李药业	京通国用[2013 出] 字第 00095 号	通州区漷县镇中 心区	66,195	出让	2062/11/08
甘李药业	京通国用[2013 出] 字第 00096 号	通州区漷县镇中 心区	57,380	出让	2062/11/08

3663746

3663747

截至 2019 年 12 月 31 日,本公司共拥有 75 项中国注册商标,具体情况如下表所

C15675

2025/12/13

2025/12/13

商品使用范围

2	男 5 英	3663747	C1087%	2025/12/13	剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
3	第5类	3663748	⊋ri¥	2025/12/13	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;药用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针剂;片剂;医用营养制剂
4	第 5 类	3665535	mes.	2025/12/06	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;药用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
5	第 5 类	3733232	1028	2026/02/13	人用药;原料药;生化药品; 化学药制剂;药用制剂;医 用药物;药用胶囊;针剂;片 剂;医用营养制剂
6	第 5 类	3733233	2.15	2026/02/13	人用药;原料药;生化药品; 化学药制剂;药用制剂;医 用药物;药用胶囊;针剂;片 剂;医用营养制剂
7	第5类	3962201	446	2026/10/13	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;药用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
8	第5类	3962202	213	2026/10/13	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;药用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
9	第5类	4020960	The P.	2026/10/13	化学药物制剂;药用生物制 剂;针剂
10	0 第 10 类	4020961	487	2026/05/13	注射针管;皮下注注射器; 医用注射器
1	1 第5类	4020962	14%	2026/10/13	化学药物制剂;药用生物制 剂;针剂
12	2 第 10 类	4020963	127	2026/05/13	注射针管;皮下注注射器; 医用注射器
13	3 第5类	4093879	METER	2027/04/06	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;医用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
14	4 第 10 类	4132060	9	2026/06/13	医用针;注射针管;医用注 射器;护理器械,医用细菌 培养器;医用泵;医用体育 活动器械;医疗分析仪器; 医用测试仪;医用诊断设备
15	5 第5类	4371655	FRASDIL N	2028/03/27	医用营养制剂
16	6 第5类	4720401	TASALIS	2028/11/27	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;医用生物制 剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
13	7 第5类	5276428	1 *	2019/07/20	人用药;原料药;生化药品; 化学药物制剂;医用生物制剂;医用药物;药用胶囊;针 剂;片剂;医用营养制剂
18	8 第5类	5755066	8. 8 # Z5	2019/12/06	人用药;生物制品;化学药; 药用制剂;医用药物;药物 胶囊;针剂;片剂;医用营养 制剂;原料药
15	9 第5类	5768476	化方量	2019/12/06	人用药;化学药;药用制剂; 医用药物;药物胶囊;针剂; 片剂;医用营养制剂;原料 药
20	0 第5类	5768477	4. 6 a 30	2019/12/06	人用药;化学药;药用制剂; 医用药物;药物胶囊;针剂; 片剂;医用营养制剂;原料 药
2		5778885	# 25	2019/12/06	人用药;药用制剂;医用药物;药物胶囊;针剂;片剂; 医用营养制剂;原料药
22	2 第5类	5778886	e. 30	2019/12/20	医用营养制剂
23	3 第5类	5788652	班配30	2019/12/13	人用药;药用胶囊;医药制剂;化学药物制剂;医用药物;原料药;医用生物制剂; 药用化学制剂;针剂;片剂
24	4 第5类	5788653	g & 25	2019/12/13	人用药,药用胶囊;医药制剂,化学药物制剂,医用药物,原料药,医用生物制剂, 药用化学制剂,针剂,片剂
25	5 第5类	5788654	9 4.30	2019/12/13	人用药,药用胶囊,医药制剂,化学药物制剂,医用药物,原料药,医用生物制剂, 药用化学制剂,针剂,片剂
26	6 第5类	10025401	CanSLet	2022/11/27	人用药;原料药;生化药品; 医药制剂;医用生物制剂; 医用化学制剂;药用化学制 剂,针剂;医用营养品;医用 药物
21	7 第 10 类	10025412	CanSLet	2022/11/27	医用针,注射针管;医用注 射器,皮下注射器;医疗器 械和仪器;医疗分析仪器; 医用泵,验血仪器;医用激 光器;无菌罩布(外科用)
28	8 第5 尚	10025416	Basain	2022/11/27	人用药;原料药;生化药品; 医药制剂;医用生物制剂; 医用化学制剂;药用化学制 剂;针剂;医用营养品;医用 药物
25	9 第 10 类	10025438	Acoutal	2022/11/27	医用针;注射针管;医用注 射器;皮下注射器;医疗器 械和仪器;医疗分析仪器; 医用泵;验血仪器;医用激

第 10 世 2022/11/27 0 第 10 世 2023/01/13 第5类 049301 ADD N 2023/04/06 049302 少方 2023/04/06 : 用泉: 验血仅器; 医用 化器; 无菌單布(外科月 第5类 10025428 2024/05/06 医用营养品 Pranctin

第5类 No. 25 7 用药,原料药;生化药品 (药制剂,医用生物制剂, 用化学制剂,药用化学 (计剂,医用营养品;医 药物 第5类 6991 第 10 类 12031083 -3 2024/06/27 JALA 2024/06/27 0 1203697 2024/06/27 GanaLon 一本

2024/10/06 12531712 12531713 I to Door 2024/10/06 E3010 270766 2024/10/20 第5类 第5类 Q 2025/01/20

0,, 2025/01/20 Sec 北京市通州区马驹桥镇政府出具证明:发行人承租上述土地用于从事药品生产 25

Wig. 反规划受到行政处罚的风险;据该委员会所知,未来三年内,上述土地的用地规划不 79.2 药制剂,医用生物制剂 用化学制剂,药用化学 ;针剂,医用营养品;医 第5类 久秀霖

1441624 李元章 2025/06/27

用药;原料药;生化药 药制剂;医用生物制剂 德秀霖

第5类

1441623

英名詞

玄卷度

;针剂;医用营养品;医 第5类 14416233 2025/06/27];针剂;医用营养品;医) 药物 第5类 1441623 班系统 ;针剂;医用营养品;医 药物 月初 大用药;原料药;生化药品 医药制剂;医用生物制剂 医用化学制剂;药用化学制 引;针剂;医用营养品;医月 药物 第5类 1441623 11.6% 约400 人用药,原料药,生化药品 医药制剂,医用生物制剂, 医用化学制剂,药用化学作 剂,针剂,医用营养品,医/ 药物 第5类 1441623 使务取 、用药;原料药;生化药品 医药制剂;医用生物制剂; 医用化学制剂;药用化学制 1;针剂;医用营养品;医质 药物 第5类 14416229 Shasulin 用药;原料药;生化药品 药制剂;医用生物制剂 第5类 用化学制剂;药用化学 1;针剂;医用营养品;医 药物 1441554 复秀森 2025/06/27 用药;原料药;生化药。 药制剂;医用生物制剂 第5类 1441553 全新煤 用药;原料药;生化药品 药制剂;医用生物制剂 第5类 1441553 全方表 2025/06/27 用化学制剂;药用化学 ;针剂;医用营养品;医 约初 人用药;原料药;生化药品 医药制剂;医用生物制剂 医用化学制剂;药用化学 时,针剂;医用营养品;医 药物 双秀林 第5类 第5类 协秀霖 大大學 大用药;原料药;生化药品 医药制剂;医用生物制剂 医用化学制剂;药用化学制 引,针剂;医用营养品;医 药物 Glarfisulin 用药;原料药;生化药品 388234 医用测试仪,医用诊断设,医用注射器,柳叶刀(;医用注射器,柳叶刀(用),医用针,医疗器械, 双器,皮下注射器,医疗分 行仪器,医用泵,验血仪器 第 10 类 2233410 Gentleben 2028/01/27 第10类 甘甘 26677760 2028/09/13

报告期内,公司就多项商标权利向主管部门提出异议请求,具体情况如下: 1 公司对"廿李济"商标由请的显议由请

2017年12月27日,公司就刊登于第1571期《商标公告》上,由深圳甘李济医药 科技有限公司在国际分类第5类申请注册的第22009542号"甘李济"商标,向国家 工商行政管理局商标局(现国家知识产权局)提出异议,以维护发行人在先注册的 "甘李"等商标的权利。2019年1月14日,商标局作出(2019)商标异字第 0000002477 号决定,并决定"第 22009542 号"甘李济"商标不予注册"。并且截至本 招股意向书摘要出具之日,未收到被异议人申请复审通知。

2、公司对通化东宝"长舒霖"、"速舒霖"、"锐舒霖"注册商标的撤销连续三年 不使用申请及撤销复审申请 2018年12月24日,公司针对通化东宝在国际分类第5类注册的第10472074号 "长舒霖"、第 10472123 号"速舒霖"、第 10472109 号"锐舒霖"三件商标向国家知识

产权局提出撤销连续三年不使用注册商标申请,以维护发行人在先注册的 "长秀 霖"、"速秀霖"、"锐秀霖"等商标的权利。2019年8月6日国家知识产权局对第 10472109号"锐舒霖"作出了不予撤销注册商标的决定,2019年8月14日国家知识 产权局对第 10472074 号 "长舒霖" 和第 10472123 号 "速舒霖" 作出了不予撤销注册 2019年9月5日,公司就上述"锐舒霖"商标的不予撤销注册商标决定向国家知

识产权局申请撤销注册商标复审,并于2019年9月17日就上述"长舒霖"和"速舒

霖"两件商标的不予撤销注册商标决定向国家知识产权局申请撤销注册商标复审

2019年10月16日,国家知识产权局发出了受理"锐舒霖"商标撤销复审申请的通知 书。2019年10月24日,国家知识产权局分别发出了受理"长舒霖"和"速舒霖"商标 的撤销复审申请的通知书。截至本招股意向书摘要签署日,商标评审委员会尚未作出 3、公司对通化东宝"长舒霖"、"速舒霖"、"锐舒霖"注册商标的无效宣告申请 2019年5月10日,公司针对通化东宝在国际分类第5类注册的第10472074号

"长舒霖"、第 10472123 号"速舒霖"、第 10472109 号"锐舒霖"三件商标向国家知识

产权局提出注册商标无效宣告申请。2019年6月19日,国家知识产权局针对上述目

面无效宣告由请发出了受理通知书。2019年8月12日 公司针对上述三面无效宣告

申请递交了补充理中和证据。截至本招股章向书稿要签署日,国家知识产权局尚未作 出审查决定。 4、公司对通化东宝"长舒霖"、"锐舒霖"商标申请的异议申请

2019年9月6日,公司就刊登于第1650期《商标公告》上,由通化东宝在国际分 类第5类申请注册的第36002031号"锐舒霖"商标在初审公告期内向国家知识产权 局提出商标异议申请。2019年11月16日,国家知识产权局发出了受理上述商标异议 申请的通知书。截至本招股意向书摘要签署日,国家知识产权局尚未作出审查决定。

分类第5类申请注册的第35995925号"长舒霖"商标在初审公 产权局提出商标异议申请。截至本招股意向书摘要签署日,国家知识产权局尚未作出

2019年12月26日,公司就刊登于第1665期《商标公告》上,就由通化东宝在国

截至 2019年12月31日,本公司共拥有64项项国外注册商标,具体情况如下表

国家/地区	商标	类别	核准注册日	注册号	有效期截止
	30-8Lec	5,10	2012/07/02	010660033	2022/02/21
欧盟	9	5,10	2012/07/02	010661916	2022/02/21
	Gent LePen	10	2018/1/30	016230823	2027/01/06
	3cn8_20	5,10	2012/10/02	4215783	2022/10/02
美国	9	5,10	2012/10/02	4215782	2022/10/02
天田	Daseln	5	2013/07/25	4615574	2023/07/25
	GentlePeri	10	2018/09/11	5561778	2028/09/11
	Сви%) ен	5	2012/07/11	1296397	2022/02/10
	Сви& ви	10	2012/07/10	1295931	2022/02/10
墨西哥	9	5	2012/07/11	1296398	2022/02/10
型門司	9	10	2012/07/03	1294856	2022/02/10
	Sasalin	5	2014/01/21	1428295	2023/03/20
	INSUJECTOR	10	2013/08/15	1390211	2023/05/03
白俄罗斯	9	10	2014/09/09	51546	2022/02/13
	9	5,10	2013/11/12	1131134	2022/02/11
印度	Сви%) ен	5,10	2016/01/06	2281899	2022/02/11
PH 82,	Canaulog	5	2016/01/19	2381826	2022/08/20
	Basugine	5	2017/09/12	1649771	2023/03/20
	SenAles	5	2015/03/17	904550893	2025/03/17
	SenAles	10	2015/03/17	904550940	2025/03/17
巴西	9	10	2015/03/17	904551067	2025/03/17
	Table 1				

0 2018/05/02 904551016 2028/05/02 GentlePen 2018/08/07 912216395 2028/08/07 2014/11/21 Prandilin 2014/04/14 00209561 Pranci n GentlePen 2017/06/07 00250939 2027/06/07 314700 Prandilin o

2022/02/17 Basalin 2017/09/14 314699 2022/02/17 2017/09/13 314703 2022/02/17 Gan&Lee 2022/02/17 0 2017/09/12 314701 2013/07/25 1176020 2023/07/25 Basalin

GanaLee

0

用药;原料药;生化药 药制剂;医用生物制; 用化学制剂;药用化匀

(下转 A10 版)