

一、重要提示
1. 本年度报告摘要摘自年度报告全文, 投资者欲了解详细内容, 应当仔细阅读同时刊载于上海证券交易所网站等中国证监会指定网站上的年度报告全文。

1.2 公司简介

股票简称	海正药业	股票代码	600267
股票上市交易所	上海证券交易所		
联系人和联系方式	董秘办秘书	证券事务代表	
姓名	张海	张海	
电话	0571-85271411/0576-88027809	0576-88027809	
传真	0576-88827887	0576-88827887	
电子信箱	stock600267@haizhanyarn.com	stock600267@haizhanyarn.com	

二、主要财务数据和股东变化

2.1 主要财务数据

单位:元 币种:人民币

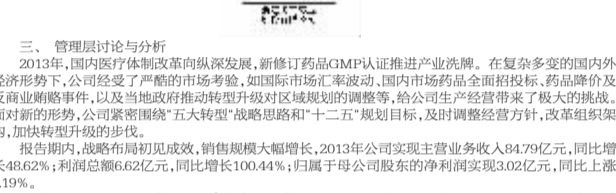
	2013年(末)	2012年(末)	本年(已上缴税款)(元)	增减(%)	2011年(末)
总资产	13,972,086,610.93	10,569,091,655.62	32,20	8,230,981,671.41	
归属于上市公司股东的净资产	4,886,815,926.85	4,685,960,725.50	4.29	4,500,433,576.45	
经营活动产生的现金流量净额	527,249,352.51	375,746,180.03	40.32	525,312,010.86	
营业收入	8,604,311,583.60	5,801,766,062.23	48.31	5,161,394,214.65	
归属于上市公司股东的净利润	301,857,409.97	301,289,979.25	0.19	504,081,307.43	
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	219,993,942.43	240,679,797.07	-8.59	459,961,426.80	
加权平均净资产收益率(%)	6.31	6.58	减少0.27个百分点	12.84	
基本每股收益(元/股)	0.36	0.36	0	0.61	
稀释每股收益(元/股)	0.36	0.36	0	0.61	

2.2 前10名股东持股情况表

单位:股

报告期末股东总数	27,724	年度报告披露日前第5个交易日股东总人数	34,072
前10名股东持股情况			
股东名称	股东性质	持股比例(%)	持股总数
浙江海正集团有限公司	国有法人	38.20	326,783,590
浙江省国贸贸易有限公司	国有法人	10.73	90,103,195
上海国美药业有限公司	其他	2.29	19,200,000
中融国际信托有限公司-汇融二号	其他	1.35	11,314,974
中融国际信托有限公司-汇融三号	其他	1.24	10,400,468
中行工商行-汇富盈和点点	其他	0.95	7,940,079
国药控股股份有限公司-国药资本	其他	0.66	5,553,727
中国人保财产保险股份有限公司-财产险产品	其他	0.66	5,553,820
全国社保基金六零零组合	其他	0.65	5,500,000
林奇	境内自然人	0.61	5,151,060
上港集团-海正药业	境内非国有法人	0.59	5,000,000

2.3 以方框图描述公司与实际控制人之间的产权及控制关系



三、管理层讨论与分析

2013年, 国内医疗体制改革纵深发展, 新修订药品GMP认证推进产业洗牌。在复杂多变的国内外经济形势下, 公司经受了严峻的市场考验, 如国际市场汇率波动, 国内药品市场全面招标, 药品降价及反商业贿赂事件, 以及当地政府推动转型升级对区域政策的调整等, 使公司生产经营带来了极大的挑战。

报告期内, 公司紧紧围绕“五大转型”战略思路和“十五”规划目标, 及时调整经营方针, 改革组织架构, 加快转型升级的步伐。

报告期内, 市场形势初见成效, 销售规模大幅增长, 2013年公司实现主营业务收入84.91亿元, 同比上涨48.62%; 利润总额6.62亿元, 同比增长100.44%; 归属于母公司股东的净利润实现3.02亿元, 同比上涨0.19%。

报告期内, 海正药业销售收入占自产产品销售收入比重较去年同期提高了10个百分点, 海正产品总资产利润率提高了5个百分点, 体现了公司从原料药向制剂转型朝着预期的方向发展。2013年度推进的主要工作有:

1) 研发体系

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 并被纳入准进厂期核查, 国际注册方面共申请23个DMF, 申请9个ANDA, 国内注册文件交28个, 批准临床2个, 专利申请39件, 其中17件为PCT申请。

2) 生产体系

公司在生产管理方面, 建立国际化生产流程与标准, 服务于市场, 为加快新产品产业化步伐, 全面提升公司产品品质, 降低生产成本, 引导高附加值的制剂品种的生产, 提高生产效率, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司对新药和创新药的临床研究, 并被纳入准进厂期核查, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

3) 质量体系

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 并被纳入准进厂期核查, 国际注册方面共申请23个DMF, 申请9个ANDA, 国内注册文件交28个, 批准临床2个, 专利申请39件, 其中17件为PCT申请。

4) 营销体系

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

5) 其它

(1) 公司利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

6) 现金流

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

7) 其它

(1) 公司利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

8) 其他

(1) 公司利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

9) 其他

(1) 公司利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。

10) 其他

(1) 公司利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

公司要实现原料药向制剂升级, 从仿制药向创新药升级, 从化学药向生物药升级的目标, 必须强化研发力度, 开发出有特色的生物, 生产特色, 为引领领域的仿制药产品, 公司按照高起点, 高水平, 集聚化、集约化的体系, 以系统建设为重点, 以平台建设为载体, 以新药制剂为为抓手, 以关键技术突破为突破点, 全面提升公司自主创新能力。

报告期内, 公司加大了对生物药和创新药的研发投入力度, 2.97亿元的研发费用约占公司营业收入的4.16%, 保证了公司可依靠自主的品种梯队对市场进行开拓, 为公司带来极大的挑战。

报告期内, 公司高度重视研发工作, 一直持续加大研发投入力度, 本报告期内, 公司共申请生产注册14个, 批准生产注册5个; 申报临床14个, 其中创新药4个, 生物药3个; 批准临床2个; 公司有6个产品正在开展I、II、III期临床研究及生物等效性试验。