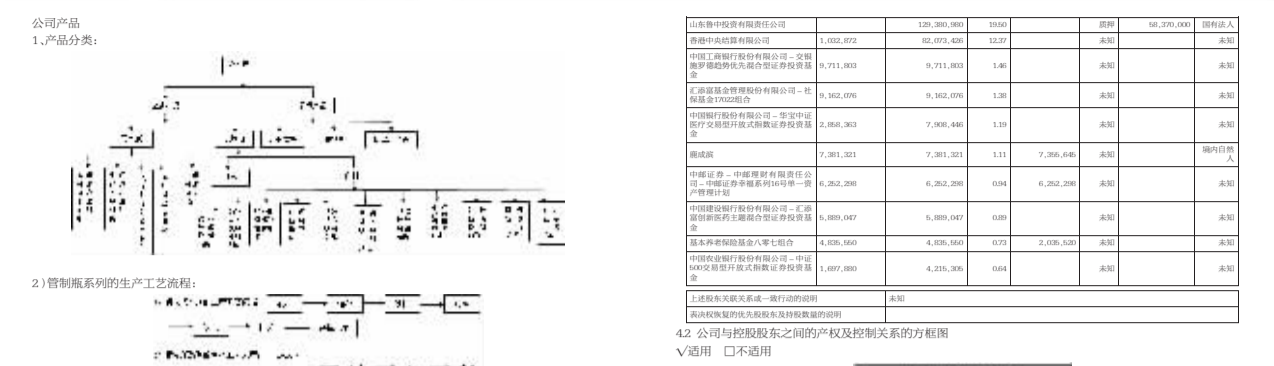


山东省药用玻璃股份有限公司

2022 年度报告摘要

第一节 重要提示
1 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...



第二节 公司简介基本情况
1 公司简介
2 报告期公司主要业务简介

4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图
4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图

2016年以来，我国药品实行注册审批管理制度。根据国家食药监局2004年发布的《直接接触药品的包装材料和容器管理办法》...

4.4 报告期内公司优先股股东总数及前10 名股东情况
4.5 公司控股股东、实际控制人情况

2019年7月16日，国家药监局发布《关于进一步完善药品关联审评审批和监管工作的公告》(2019年第66号)...

第三十节 重要事项
1 公司当期经营业绩简要提示，披露报告期内公司经营情况重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况发生重大影响的事项...

2019年12月2日，我国修订后的《中华人民共和国药品管理法》正式颁布。《药品管理法》的颁布实施，是我国药品监管领域的一件大事...

2 公司当期投资情况
2.1 报告期内公司投资情况
2.2 公司当期股权投资后存在退市风险警示或终止上市情形的，应当披露导致退市风险警示或终止上市情形的原因。

2020年，国家相关部门出台了系列政策来支持、规范药品行业发展，主要法规、产业政策及规范性文件如下：

(二) 公司的经营模式
1 公司主要采用以销定产的生产经营模式，由销售部根据销售计划或客户订单生产计划下达至生产部门，实行按单生产...

2020年12月17日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2020年第134号)，自2021年1月1日起正式施行...

(3) 销售安排
1 公司主要采用以销定产的生产经营模式，由销售部根据销售计划或客户订单生产计划下达至生产部门，实行按单生产...

2021年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2021年第134号)，自2022年1月1日起正式施行...

(4) 季节性特征
公司在采购、生产和销售方面不存在明显的规律性和季节性，在生产和销售方面不存在明显的季节性特征。

2022年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2022年第134号)，自2023年1月1日起正式施行...

3.2 报告期内分季度的主要会计数据
单位：元 币种：人民币

2022年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2022年第134号)，自2023年1月1日起正式施行...

3.3 公司的主要会计政策和会计估计
单位：元 币种：人民币

2023年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2023年第134号)，自2024年1月1日起正式施行...

3.4 报告期内发生的重大诉讼、仲裁事项
3.5 报告期内发生的重大关联交易

2024年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2024年第134号)，自2025年1月1日起正式施行...

3.6 报告期内发生的重大承诺事项
3.7 报告期内发生的重大担保事项

2025年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2025年第134号)，自2026年1月1日起正式施行...

3.8 报告期内发生的重大投资事项
3.9 报告期内发生的重大收购事项

2026年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2026年第134号)，自2027年1月1日起正式施行...

3.10 报告期内发生的重大资产重组事项
3.11 报告期内发生的重大资产出售事项

2027年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2027年第134号)，自2028年1月1日起正式施行...

3.12 报告期内发生的重大股权激励事项
3.13 报告期内发生的重大员工持股事项

2028年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2028年第134号)，自2029年1月1日起正式施行...

3.14 报告期内发生的重大其他事项
3.15 报告期内发生的重大其他事项

2029年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2029年第134号)，自2030年1月1日起正式施行...

3.16 报告期内发生的重大其他事项
3.17 报告期内发生的重大其他事项

2030年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2030年第134号)，自2031年1月1日起正式施行...

3.18 报告期内发生的重大其他事项
3.19 报告期内发生的重大其他事项

2031年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2031年第134号)，自2032年1月1日起正式施行...

3.20 报告期内发生的重大其他事项
3.21 报告期内发生的重大其他事项

2032年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2032年第134号)，自2033年1月1日起正式施行...

3.22 报告期内发生的重大其他事项
3.23 报告期内发生的重大其他事项

2033年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2033年第134号)，自2034年1月1日起正式施行...

3.24 报告期内发生的重大其他事项
3.25 报告期内发生的重大其他事项

2034年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2034年第134号)，自2035年1月1日起正式施行...

3.26 报告期内发生的重大其他事项
3.27 报告期内发生的重大其他事项

2035年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2035年第134号)，自2036年1月1日起正式施行...

3.28 报告期内发生的重大其他事项
3.29 报告期内发生的重大其他事项

2036年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2036年第134号)，自2037年1月1日起正式施行...

3.30 报告期内发生的重大其他事项
3.31 报告期内发生的重大其他事项

2037年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2037年第134号)，自2038年1月1日起正式施行...

3.32 报告期内发生的重大其他事项
3.33 报告期内发生的重大其他事项

2038年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2038年第134号)，自2039年1月1日起正式施行...

3.34 报告期内发生的重大其他事项
3.35 报告期内发生的重大其他事项

2039年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2039年第134号)，自2040年1月1日起正式施行...

3.36 报告期内发生的重大其他事项
3.37 报告期内发生的重大其他事项

2040年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2040年第134号)，自2041年1月1日起正式施行...

3.38 报告期内发生的重大其他事项
3.39 报告期内发生的重大其他事项

2041年12月1日，国家药监局发布《药品生产监督管理办法》(2041年第134号)，自2042年1月1日起正式施行...

1、全年实现营业收入4,187,279,279.75元，比上年同期增长3,875,304,663.65元，增长311,974,616.17元，增幅8.05%；

2、全年实现归属于母公司所有者的净利润18,287,086.47元，比上年同期增长991,088,499.35元，增长27,198,587.12元，增幅4.07%；

3、全年实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益后的净利润902,486,978.62元，比上年同期增长672,241,492.22元，增长20,254,485.40元，增幅2.9%；

4、各项主要会计数据
2022年末资产总额7,94,262,529.93元，其中：负债总额1,622,673,048.80元，归属于母公司所有者权益总额6,961,679,480.13元；

5、各项相关指标
资产负债率23.75%
归属于母公司所有者的加权平均净资产收益率12.28%
扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的加权平均净资产收益率11.77%

6、实际控制人承诺
根据《上市公司股权激励管理办法》(证监会令第126号)的相关规定，公司拟于2023年度办理限制性股票激励计划...

7、关于股权激励计划的实施
股权激励计划的实施将严格按照相关法律法规及公司内部制度的规定进行，确保程序的合法合规性。

8、关于股权激励计划的变更
股权激励计划的变更需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

9、关于股权激励计划的终止
股权激励计划的终止需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

10、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

11、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

12、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

13、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

14、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

15、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

16、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

17、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

18、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

19、关于股权激励计划的追索
股权激励计划的追索需经公司董事会审议通过，并报中国证监会备案。

1. 产品分类
2. 主要原材料价格变化趋势
3. 主要客户及供应商

4. 主要客户及供应商
5. 主要客户及供应商

6. 主要客户及供应商
7. 主要客户及供应商

8. 主要客户及供应商
9. 主要客户及供应商

10. 主要客户及供应商
11. 主要客户及供应商

12. 主要客户及供应商
13. 主要客户及供应商

14. 主要客户及供应商
15. 主要客户及供应商

16. 主要客户及供应商
17. 主要客户及供应商

18. 主要客户及供应商
19. 主要客户及供应商

20. 主要客户及供应商
21. 主要客户及供应商

22. 主要客户及供应商
23. 主要客户及供应商

24. 主要客户及供应商
25. 主要客户及供应商

26. 主要客户及供应商
27. 主要客户及供应商

28. 主要客户及供应商
29. 主要客户及供应商

30. 主要客户及供应商
31. 主要客户及供应商

32. 主要客户及供应商
33. 主要客户及供应商

34. 主要客户及供应商
35. 主要客户及供应商

36. 主要客户及供应商
37. 主要客户及供应商

38. 主要客户及供应商
39. 主要客户及供应商

40. 主要客户及供应商
41. 主要客户及供应商

42. 主要客户及供应商
43. 主要客户及供应商

44. 主要客户及供应商
45. 主要客户及供应商

46. 主要客户及供应商
47. 主要客户及供应商

48. 主要客户及供应商
49. 主要客户及供应商

50. 主要客户及供应商
51. 主要客户及供应商

52. 主要客户及供应商
53. 主要客户及供应商

54. 主要客户及供应商
55. 主要客户及供应商

56. 主要客户及供应商
57. 主要客户及供应商

58. 主要客户及供应商
59. 主要客户及供应商

60. 主要客户及供应商
61. 主要客户及供应商

62. 主要客户及供应商
63. 主要客户及供应商

64. 主要客户及供应商
65. 主要客户及供应商

66. 主要客户及供应商
67. 主要客户及供应商

68. 主要客户及供应商
69. 主要客户及供应商

70. 主要客户及供应商
71. 主要客户及供应商

72. 主要客户及供应商
73. 主要客户及供应商

74. 主要客户及供应商
75. 主要客户及供应商

76. 主要客户及供应商
77. 主要客户及供应商