vw.sse.com.cn网站仔细阅读年度报告全文。

公司主营业务,核心竞争力不存在重大不利变化,持续经营能力不存在重大风险。公司已在本报告"第三节管 理层讨论与分析"。"四、风险因素"中详细眩离了生产经营过程中可能而能的各种风险,提请收资者查阅。 3本公司董事会、董事会及董事、董事、高级管理人员保证年度报告内容的真实性,准确性,完整性,不存在虚假 记载,误导性能还或重大遗漏,并承担个别和逢带的法律责任。

4公司全体董事出席董事会会议。 5上会会计师事务所(特殊普通合伙)为本公司出具了标准无保留意见的审计报告。

6公司上市时未盈利且尚未实现盈利

7董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司拟以实施权益分派股权登记日的总股本扣减公司回购专用证券账户中股份为基数,向全体股东每10股 派发现会红利0.41元(会稳)。截至2024年4月26日,公司总股本为453-340-000股,扣减回购专用证券账户中股份 总数4,186,109股后的股本449,153,891股为基数,以此计算拟派发现金红利合计18,415,309.53元(含税)。本年 度公司现金分红占归属于母公司股东的净利润比例为30.15%,本次利润分配后,剩余未分配利润滚存以后年度分 配。公司本年度不送股,不实施资本公积金转增股本。

如在实施权益分派股权登记日前,公司总股本扣减公司回购专用证券账户中的股份数量发生变化,公司拟组 持分配总额不变,相应调整每股分配比例,并在权益分派实施公告中明确具体调整情况。

公司2023年度利润分配方案已经公司第二届董事会第九次会议审议通过,尚需提请公司2023年年度股东大 会审议通过。

□适用 √不适用

第二节 公司基本情况

1公司简介 公司股票简况

√适用 □不适用

公司存托凭证简况 □适用 √不适用

联系人和联系方式

联系人和联

2报告期公司主要业务简: (一)主要业务、主要产品或服务情况

公司是一家参与国际竞争的化学制药企业。公司依靠研发驱动,积极参与国际竞争,致力于成为一家全球领先

的创新型高端化学制药公司。依托持续的技术创新,公司已逐步建立起国内领先、符合国际标准的研发技术及产业 化平台,能够针对中国、美国和其它市场,自主实现高技术壁垒的仿制药的研发、产品注册申报、生产与销售;同时 依托高标准的研发技术及产业化平台,为国内外新药企业及研发机构提供CRO/CMO服务。 在仿制药方面。依托"难溶药物增溶技术平台""缓控释药物制剂研发平台"和「固定剂量药物复方制剂研发平台"—大技术平台,"线控释药物制剂研发平台"—大技术平台,接续投入研发高技术壁垒的产品。同时加强在注射剂领域研发攻坚、积极探索构建复杂注

射剂等制剂平台技术,目前公司产品覆盖抗真菌、精神类、糖尿病、癌症、消化类、高血压、肾科、镇痛等多个领域。截 至报告期末,公司已获批上市产品具体如下

序码	已获批上市产品	市场
1	泊沙康唑肠溶片	中国、英国、澳大利亚、新加坡、沙特阿拉伯、 以色列
2	美沙拉秦肠溶片(12g)	美国
3	益酸安非他酮缓释片(Ⅱ)	中国、美国、以色列
4	無去氧胆酸胶囊	中国
5	益酸昔罗帕酮级释胶囊	英国
6	両格列汀二甲双胍级释片(Ⅱ)	中国
7	盐酸帕罗西汀肠溶缓释片	中国、美国
8	枸橼酸托法替布级释片	中国、美国
9	碳酸可维拉姆片	中国、美国、菲律宾
10	普瑞巴林级释片	美国
11	注射用环磷酰胺	英国(合作项目)
12	马普腾坦片	中国、美国(合作项目)
13	艾司奥美拉唑肠溶胶囊	中国,美国(合作项目)

痛点,顺利推进了累计超过100个创新药的制剂开发。由于公司同时具备先进的制剂研发平台和中美质量合规的 制剂生产体系,具有提供新药研发所需的全套制剂CRO服务的能力,并拥有FDA和NMPA双平台申报能力和经 验,具有较强的市场竞争力。

益方生物(688382.8H)等多家上市公司以及辉瑞普强、海和药物、聚聚药业等国内外知名药企。 截至报告期末、新药产品奥雷巴替尼片("耐立克")、甲苯磺酸奥玛环素片("纽再乐")、林普利塞片("因 他瑞")、谷美替尼片("海益坦")等新药产品及首仿药利托那韦片、沙库巴曲缬沙坦钠片("一心坦")国内获批 上市并由子公司宣泰药业提供后续CMO生产服务。

(二)主要经营模式 1、研发模式

依托 "难溶药物增溶技术平台"、"缓控释药物制剂研发平台"和 "固定剂量药物复方制剂研发平台"三大技 术平台,公司目前已构建起产品立项,技术研发,法规注册,知识产权、GMP生产、全球商业化及综合管理能力等-

公司持续以临床需求为导向,坚持创新驱动,面向全球布局,通过自主研发,合作开发等多方式积极布局高技 技术,形成差异化竞争优势。

报告期内,公司采购的原材料主要系原料药,还包括辅料、包材、试剂等。公司对原材料采购制定了《采购管理

制度》、《供应商管理规定》等一套完整的采购管理制度,并严格执行。 公司首先根据市场调研,从资质、质量、规模实力、供应能力、供货稳定性等多个方面选择供应商,按照规定流 程.通过资质审核、样品确认、现场审计、质量稳定性考察、注册备案等程序确定合格供应商,建立供应商档案,载人

原料药属于公司仿制药业务中最重要的原材料之一,在仿制药的研发、申报和生产中均须使用。公司专门针对 原料药,成立了由技术人员、管理人员共同组成的原料药讨论委员会,对研发时原料药供应商的选取、后续原料药 供应商的更换或新增,进行指导和监督。

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真 准确性和完整性依法承担法律责任。 重要内容揭示。 公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证季度报告内容的真实、准确、完整,不存在虚假记载、误导

公司重事会。[[1]中医汉基尹,[[1]]中

公下以及及公 确、完整。 第一季度财务报表是否经审计 □是 √否 一、主要财务数据 → "<sup>\*\*</sup> "<sup>\*\*</sup> "<sup>\*\*</sup> "<sup>\*\*</sup> "<sup>\*\*</sup> "

			单位:元 币种
項目	本报告	(44)	本报告期比上年同期增减变动幅度(%
营业收入		111,411,602.18	162
归属于上市公司股东的净利润		22,895,90548	1963
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的 净利润		21,748,197.24	304
经营活动产生的现金流量净额		28,776,793.07	54
基本毎股收益(元/股)		0.05	196
稀释每股收益(元/股)		0.05	196
加权平均净资产收益率(%)		1.88	增加1.23个百分
研发投入合计		15,454,45253	41.
研发投入占营业收入的比例(%)		13.87	減少11.79个百分
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减变动幅度
公療水	1 353 289 22561	1 361 620 25255	-0

非经常性损益项目	本期金額	પ્રકામ
非离动性资产处置攒益,包括已计提资产减值准备的冲响部分		
计入当期损益的政府补助,但与公司正常经营业务需切相关、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	558,178.57	
除同公司正常经营业务相关的有效预期保值业务外,非金融企业持有金融资 产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的 损益		
计人当期损益的对非金融企业收取的资金占用费		
委托他人投资或管理资产的损益	1,377,703.28	
对外委托贷款取得的损益		
因不可抗力因素。如遭受自然灾害而产生的各项资产损失		
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回		
企业取得子公司、联营企业及合营企业的投资成本小于取得投资时应享有被 投资单位可辨认净资产公允价值产生的收益		
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益		
非货币性资产交换损益		
债务重组损益		
企业因相关经营活动不再持续而发生的一次性费用,如安置职工的支出等		
因粉收、会计等法律、法规的调整对当期损益产生的一次性影响		
因取消、修改股权撤粉计划一次性确认的股份支付费用		
对于现金结算的股份支付,在可行权日之后,应付职工薪期的公允价值变动产 生的损益		
采用公允价值模式进行后续计量的投资性房地产公允价值变动产生的损益		
交易价格显失公允的交易产生的收益		
与公司正常经营业务无关的或有事项产生的损益		
受托经营取得的托管费收入		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-184,397.08	
其他符合非经常性损益定义的损益项目	-369, 133.78	进项税加计抵减政策到期,未使用抵制 额停止抵减
減:所得稅影响額	234,642.75	
少数股东权益影响额( 税后 )		
合計	1,147,708.24	

常性损益项目且金额重大的,以及将《公开及行业券的公司目的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因。

□适用 √不适用 (三)主要会计数据、财务指标发生变动的情况、原因 √适用 □不适用

项目名称	变动比例(%)	主要原因
营业收入	16265	
归属于上市公司股东的净利润	19671	
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益 的净利阀	304.66	主要系治沙康唑肠溶片、無去氧胆酸胶囊、美沙拉泰肠溶 片等产品较上年同期销售增长所致
基本每股收益(元/股)/稀释每股收益(元/ 股)	196.98	
经营活动产生的现金流量净额	54.83	主要系销售收入增加所致
研发投入合计	41.98	主要系生物等效性试验等外协费用增加
研发投入占营业收入的比例(%)	減少11.79个百分点	主要系报告期内营业收入同比大幅增长所致
、股东信息 -)普通股股左总数和夷冲权协	恢复的优先股股东数量及前十名股东	持股信况表

研发投入合计	发投入合计 41.98		主要系生物等效性试验等外协费用增加				
研发投入占营业收入的	的比例(%)	(%) 減少11.79个百分点 主要系			上要系报告期内营业收入同比大幅增长所致		
、股东信息 -)普通股股东原	总数和表	设人权恢复的优先	:股股东数	量及前十名股东	持股情况表		Ĥ
报告期末普通股股东印	总数	7,314	报告期末表决	权恢复的优先股股东总数	(\$00%)		不适用
				(不含道过转融道出借股份			
						质	押、标记或冻结情况
股东名称	股东性质	持股数量	持股比例(%)	持有有限售条件股份数量	包含转融通偿出股份的 限售股份数量	股份 状态	数量
上海联和投资有限公 司	国有法人	233,000,000	51.40	233,000,000	233,000,000	无	0
Finer Pharma Inc.	境外法人	70,437,870	15.54	70,437,870	70,437,870	无	0
南京市橋和创业投资 合伙企业 (有限合 )大)	其他	36,798,000	8.12	0	0	原押	25,750,000
上海联一投资中心 (有限合伙)	其他	11,222,738	2.48	0	0	无	0
上海新泰新技术有限 公司	境内非国 有法人	9,045,379	2.00	0	0	无	0
宁波梅山保税港区浦 建企业管理合伙企业 (有限合伙)	其他	4,839,676	1.07	4,839,676	4,839,676	无	0
上海欣年石化助剂有 限公司	境内非国 有法人	4,800,000	1.06	0	0	无	0
上海科滋集成电路有 製公司	境内非国 有法人	4,752,209	1.05	0	0	无	0
嘉兴联一行假投资合 火企业(有限合伙)	其他	3,329,744	0.73	0	0	无	0
上海中科高研企业管 理有限公司	国有法人	2,720,000	0.60	0	0	无	0
			前10名无限包	当条件股东持股情况			
投东名称		技术工	持有无限售条件流道股的数量		股份种类及		
		101170	14.12.04.11.04.12.0	CHONCIN	股份种类		数量
有京市栖和创业投》 有限合伙)			36,798,000		人民市普通股		36,798,000 11,222,738
上海联一投资中心(利	(限合伙)		11,222,738			人民市普通股	
上海新泰新技术有限分	ka 		9,045,379			人民市普通股	
上海欧年石化助剂有限			4,800,000			人民市普通股	
上海科溢集成电路有限				4,752,209	人民市普通股		4,752,209
据兴联一行				3,329,744	人民市普通股		3,329,744
上海中科高研企业管理	里有限公司			2,720,000	人民市普通股		2,720,000
弋学荣				2,367,607	人民币普通股		2,367,607
中国工商級行股份有限公司 - 中 证上海国企交易型开放式指数证 券投资基金 1,881,06			1,881,094	人民市普通股		1,881,094	
迟忠归			1,106,327 人民司				1,106,327
上述股东关联关系或 党明	上超級用股股有限公司系上超級一股货中心(有限合伙)的有限合价额。 上海级研查本理费有股公司是上海联一股货中心(有限合价)(为 合伙人分别的身上超级一股股份)(有限合伙)和股级一个有限合价。 上海特别最级市场的特别公司与上海都市部社会有限公司同立上 在特别最级市场的特别公司与上海都市部社会有限公司同立上 公司本规划和股份系统是否与在实现未成成一类的决策。			和惠兴联一行假投资合( 资合伙企业(有限合伙)( 上海联和新春战略研究与)	(企业( (74%,0	有限合伙)的执行事务 51%的合伙份额: 6会对外投资的公司。上	
前10名股东及前10名 於与融资融券及转融 说明(如有)	无限售股东 通业务情况			国企交易型开放式指数证	p投资基金通过转融通出f	階股份2	14,400股。

## 上海宣泰医药科技股份有限公司

定最佳采购和储存量,编制采购计划,从《合格供应商列表》中选择供应商进行物料购进。为防止供应商供应不足 价格不稳,对部分原材料一般还会选择多家合格供应商以稳定货源及价格。 为保障生产经营所需物料供应稳定,质量可靠,价格优惠,公司与主要供应商建立了长期稳定,合作双高的伙 伴关系。根据不同物料的特点,公司采取集中采购、招标采购和非招标磋商采购等多种采购模式,其中包括询比价 方式采购、竞争性谈判方式采购、对只能从唯一供应商处采购的物料使用单一来源方式采购。

公司拥有普通制剂和高活性制剂车间,多种特色制剂设备和完善的质量管理系统,并依靠核心技术,形成了较 强的制剂生产壁垒。一方面从事仿制药的生产,另一方面也可以为CRO/CMO业务的客户提供制剂的生产。公司 的生产步骤主要包括称量、预混合、制粒、粉碎整粒、混合、润滑、压片、包衣、包装及其中多次质检等环节。公司主要 采取以销定产和安全库存相结合的生产模式,根据对比各季度的销售订单情况、产品库存量及公司销售预测计划

公司的自有产品以自主生产为主,对于少量产品经过与供应商友好协商,采用代工模式进行生产。 在自主生产模式下,公司使用自有生产线进行生产。公司严格按照相关法规的要求组织生产,所有药品均按照

批准的工艺和操作规程进行生产,以确保药品达到规定的质量标准。 在代工模式下,公司综合考量生产条件、技术水平、质量管理等因素,确定合适的受托方。经质量管理部门判定 合格后,公司与受托方签订代工合同,依法向监管部门申请相关批件,并向受托方提供相关药品的技术和质量文

件。在代工期间,公司对受托方的生产进行指导和质量监督。 公司制定了《质量风险评估制度》、《年度产品质量回顾制度》、《药品质量受权人管理制度》等一系列与公司 产品品质相关的质量控制文件。公司建立了一套严格、完善的质量管理体系,对生产过程中的每个环节均实施质量 控制,严格保证产品质量并符合监管部门规定的生产要求。

4、销售及定价模式

公司目前的仿制药主要在美国、中国、澳大利亚、新加坡、以色列、海湾国家等国家或地区销售,主要通过经销

公司根据产品推广计划、区域市场情况、综合考察经销商资源、市场信誉、销售实力、服务能力以及与公司的经 营理念一致性等因素,对经销商资质进行评定。报告期内,公司的经销商均为医药销售领域的上市公司或知名企 业,在药品销售领域有着一定的行业经验。

公司在经销模式下,均为买断式销售。公司与不同经销商约定了不同的产品的所有权和所有损失风险转让时

公司与经销商依据市场情况,经过双方协商,确定产品价格,并与经销商按照最终的销售金额,约定一定的权

益分成,具体计算方式为:期间内经销商销售公司该产品的收入,扣除经销商采购成本、销售费用等相关费用,再乘 公司与经销商会根据生产成本、下游市场需求等因素对产品出口销售价格定期进行调整。

公司主要从事高技术壁垒的仿制药的研发、生产以及CRO/CMO服务。CRO/CMO服务业务中,公司依靠为 客户提供受托研发生产服务,收取服务费实现盈利。 在仿制药业各中,公司主要有三种盈利模式:

(1)仿制药的生产、销售

公司通过针对性开展市场调研,选择技术壁垒高、市场需求大的药物进行自主研发,产品获批上市后,自行生

产仿制药并销售给经销商,获取销售对价及权益分成,实现盈利。 (2)研发技术成果转化

公司根据自身产品布局和相关产品的市场需求状况,定期评估立项产品的商业价值并结合市场需求状况,灵 活选择商业策略,将产品的部分权益转让给意向客户,后续客户和公司在前期研发成果的基础上继续进行后续研 发。该模式有利于公司充分利用产业链上下游资源,确保研发的效率及质量,降低研发风险。该模式下,公司可获得 (3)经销权收入

公司的产品具有一定的稀缺性,因此在选择下游合作的经销商时,经销商会向公司支付经销权授权费,作为按 即公司立具经銷权的对价 (三)所处行业情况

1.行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛

根据国家统计局《战略性新兴产业分类(2018)》。属于"4.1.2 化学药品与原料药制造":根据中国证监会领 布的《上市公司行业分类指引(2012年修订)》,属于 "C27 医药制造业";根据《国民经济行业分类标准(GBT 4754-2017)》,属于 "C2720 化学药品制剂制造"。

医药制造业是关系国计民生的重要产业,是中国制造2025和战略性新兴产业的重点领域,是推进健康中国建 设的重要保障。由于国家产业政策的支持和市场需求的拉动、我国医药制造业发展迅速。《中华人民共和国国民经 济和社会发展第十四个五年规划和2035年远景目标纲要》、《"十四五"国家药品安全及促进高质量发展规划》为 国家未来医药行业的发展定下了基调。医药制造行业具有巨大的发展空间和良好的发展前景,整体供求状况将保

(1)行业发展阶段 A、仿制药行业

近年来全球医药市场持续扩容,医药支出总额稳步增加,但出现结构性分化,表现为原研药增长逐步放缓,仿 制药的增速和占比都在快速提升。根据《中国仿制药蓝皮书》数据,2017年以来,全球仿制药市场占有率已经达到 了50%以上,并依然以10%左右的速度快速增长,是创新药增长速度的两倍。

首先,受全球经济发展、人口总量增长、社会老龄化程度提高、健康观念强化等因素的共同影响,近年来各国医 支出及全球医药市场规模稳步增长。在此背景下,随着全球各国对于医疗的重视,全球医疗卫生支出总额近年来 稳步上升。根据IOVIA的数据,2021年全球药品支出达1.4万亿美元,预计到2026年全球药品支出将达到近1.8万亿 元,2022–2026年全球药品市场将以3%–6%的复合年增长率增长。药品市场的需求规模巨大,为仿制药的持续 发展、提供了较好需求基础。同时近年来,随着人民生活水平的提高、政府公共卫生投入的加大以及人口老龄化程 度不断加刷,我国药品消费支出持续增长,并已成为全球最大的新兴医药市场。根据IQVIA的数据显示,2018年我 国药品消费支出仅相当于美国的28%。随着我国人口数量的自然增长和人口老龄化的不断加剧,以及我国居民人 均收入水平的不断提高、居民卫生保健意识的不断增强和国家卫生支出持续增加,预计我国医药行业将保持持续 增长。2021-2026年,我国药品支出将以3.8%的复合增长率增长、5年支出累计增加360亿美元,预计到2026年将达

其次,由于仿制药研发成功率相对于新药较高,成本相对较低,因而在同样的市场上,其产品售价更有竞争力 合各国政府要求减少药费的诉求,更有机会进入政府支持的规模采购。

最后,由于新药研发的难度和资金门槛不断提高,获批上市的新药数量有所放缓,同时大批世界级畅销专利名 药相继到期,为仿制药市场提供了源源不断的仿制标的,促进仿制药研发的增长。根据全球药品专利过期查询库, 2013-2030年间,全球药品中共有1,666个化合物专利到期,大批量药品专利到期,为仿制药的研发开展提供了较

B.CRO/CMO行业

公司的CRO/CMO服务主要系制剂CRO/CMO服务。

制剂CRO服务	通过合同形式为制药企业和研发机构在药物研发过程中提供制剂专业化研发的服务。服务于创新药从临床1.81.11期到 药品或及耗胜上时后的各个阶段。在10全组接受新药研发企业等各户场影托、崭新芳物化学活性成分研制成可被吸 级。具有化产型定性和指出稳定性。上产限量心规则作为,从消 泡膜等两型、低新药物及过程中动物或人体和
制剂CMO服务	通过合同形式为制药企业和研发机构提供药物获批上市后的商业化生产服务。

长 根据Evaluate Pharma的数据 新计到2024年全球医药研发投入格达到2 130亿美元 2018年至2024年的年均

在CRO方面,根据Frost&Sullivan的预測。2018年全球CRO市场规模约487亿美元,预计2018年至2022年的 年均复合增长率将达10.5%左右,到2022年全球CRO市场规模将达到727亿美元,市场增长势头强劲。在CMO方 面,根据Frost&Sullivan数据显示,2017年至2021年,全球CDMO市场规模从394亿美元增长至632亿美元,复合 年增长率为12.5%,预计2025年将达到1,243亿美元,2030年将达到2,310亿美元。

从制剂CRO/CMO服务细分市场看,受到技术水平、资金投入、特色制剂生产设备投入、质量管理等多方面因 素的制约,制剂CRO/CMO服务行业有着较高的行业壁垒,能够提供新型制剂、特色制剂和高端制剂CRO/CMO服

(2)行业发展特点

b)普诵仿制药转向高端仿制药

a)行业监管体制趋于严格 随着我国药品监管部门成为ICH(国际人用药品注册技术协调会)正式成员以及一系列药品注册、管理办法 的修订实施,药品行业呈现出越来越严格的监管要求,对于药品生产企业在药品研发、药品生产及质量管控等方面 的标准进一步提高,这将有利于提高药品质量安全水平,促进行业有序竞争和优胜劣汰,提高行业门槛。

普通仿制药通常技术壁垒较低,因而竞争者众多,导致市场充分竞争,市场价格相对较低,市场盈利空间有限 随着我国一致性评价及带量采购制度等各项政策的落实,普通仿制药企业如果不具备规模和成本优势,会导致其 盈利空间进一步缩小。

在上述背景下,越来越多的仿制药企业,将研发投入对象设定为有较高技术壁垒的高端仿制药,特别是一些市 场前景大、定价高、无竞争者或竞争者较少的药品。上述企业通过加强研发投入,攻坚技术难题,依靠自身技术优势 和行业经验,建立起一定的产品壁垒或细分领域优势,甚至研制出在全球多个地区的首仿产品,进而获得市场独占 期,从同质化竞争中脱颖而出,掌握产品定价权,获取更高的盈利空间。

国条腔办公厅于2019年发布的《国条腔办公厅关于政苏宫盖佐制药供应保腔及使用政策的意见》由指出 画 推动仿制药产业国际化,结合推进"一带一路"建设重大倡议,加强与相关国际组织和国家的交流。

高端仿制药具有较高的技术、生产和合规门槛,因此在进入特定国家市场之前,可能该国家仅有原研药存在, 竞争对手较少。因而高端仿制药公司的产品一旦取得了美国、中国等药品市场的准人,可以迅速将研发经验进行复 制,并扩大生产,在全球范围内布局产品的销售。目前,高端仿制药市场趋于全球化,布局全球化市场成为高端仿制 药行业的趋势。

d)产品研发创新化,"仿创结合"成为新趋势 随着部分仿制药企业研发能力的不断提升、行业经验的不断积累,其创新能力有了较大的增强。依托在仿制药

测,预计至2023年,全球CRO市场规模将达761亿美元。

行业积累的经验,为增加产品市场独占性、生命周期和定价权,不少企业开始向改良型新药等创新药领域探索。 B、CRO/CMO服务行业

专利悬崖主要指的是专利到期后,仿制药对原研药价格和销量的冲击作用。一款新药从药物发现到上市投产 - 般需要10-15年时间,世界主要国家的新药专利保护期一般为20年,新药上市之后实际有效的专利保护期仅剩 6-10年。专利到期后随着仿制药的出现,原研药销售价格和销量将快速下降。

专利悬崖促使药企不断进行新药研发,不断丰富自己的在研产品管线,以应对专利悬崖的挑战。而创新药企业 开拓研发,必然带来研发支出的增长。为了提高研发效率,增加实际产出,缩短研发时间,降低企业成本,许多新药 研发企业选择将新药研发的各种任务外包给专业公司去完成,从而提高了对CRO服务的需求。 未来随着新药创新的进一步开展,将为CRO服务带来更多的市场空间。根据Frost & Sullivan的统计及预

b)CRO业务中心向中国等新兴市场转移 相比于欧美等发达国家的CRO市场,中国等新兴市场国家的CRO业务增长更加迅速。一方面,中国等新兴市 场在老龄化、城镇化等因素推动下,医疗需求得以不断释放,医药市场迅速扩容,在国家政策的鼓励下和资本市场 的引导下,新药企业数量和新药研发投入也随之增加,从而带动医药研发外包需求快速增长。另一方面,受益于新

兴市场人才资源丰富、劳动力成本较低等因素,跨国药企逐渐将研发业务转移到中国等新兴市场。 近年来,中国医药行业由低端仿制向研发创新不断发展,医药研发投入因此不断增长,且增长速度远高于全 球。同时,跨国药企为了开拓中国市场,加大了对中国的药品出口,并在中国设立研发中心,催生了巨大的进口药品 临床研究需求。据Frost & Sullivan的统计及预测,自2018年至2023年,中国医药研发投入预计将以23.1%的年均 复合增长率增长至493亿美元。此阶段中国医药研发投入的增长率约为全球增速的5倍。

c)整体行业未来呈现纵向一体化或业务专业化的趋势 新药研发是一个过程复杂、步骤较多的系统工程、对应的CRO业务也覆盖药物发现阶段、临床前研究、临床研 究、新药注册申报服务等多个环节。随着新药研发的多元化发展,其对CRO服务的个性化需求不断提高。

一方面,由于客户对不同研究阶段之间研究数据的衔接及实验结果的可信任度的需求,部分能够为客户提供 全方位、一体化的新药研究、开发、生产类服务的大型CRO企业,凭借其纵向一体化能力,拥有较强的竞争地位 另一方面、随着个性化需求的提高、专注于如制剂CRO等某个细分CRO领域、凭借细分领域经验、能够应对 '小批量,多批次"需求的企业,具有较强的稀缺性,未来可凭借其业务专业化优势,取得有利的竞争地位。

2.公司所处的行业地位分析及其变化情况 公司是国内领先的药物化学制剂平台之一,已逐步建立起国内领先、符合国际标准的研发技术及产业化平台 能够针对中国、美国和其它市场,自主实现高技术壁垒的仿制药的研发、产品注册申报、生产与销售;同时依托高标 准的研发技术及产业化平台,为国内外新药企业及研发机构提供CRO/CMO服务

凭借先进的制剂技术平台和与国际规范标准接轨的生产工艺和质量管理体系,公司与众多国内外市场制药公 司建立了稳固的合作关系。公司的仿制药经销商包括SANDOZ、VITRUVIAS、LANNETT、奥赛康(002755.SH) 等国内外上市公司和知名药企,CRO/CMO服务客户涵盖歌礼制药(1672.HK)、亚盛医药(6855.HK)、再鼎医药 (9688.HK)、艾力斯(688578.SH)、益方生物(688382.SH)等多家上市公司以及辉瑞普强、海和药物等国内外知

名药企,具有丰富的客户资源。 公司先后获得"上海市专利工作试点企业"、"上海市'专精特新'中小企业"、"第四届上海知识产权创新奖 专利二等奖"、"上海市企业技术中心"、"上海市科技小巨人企业"及上海市高新技术成果转化证书等荣誉。 3.报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势

请参阅 "第三节管理层讨论与分析" – "二、报告期内公司所从事的主要业务、经营模式、行业情况及研发情 况说明"—"(三)所处行业情况"—"1.行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛"。

3公司主要会计数据和财务指标 3.1近3年的主要会计数据和财务指标

单位:元 币种:人民币

	none N	2022年				本年比上年	2021年
	20.02344	调整后	调整前	担款(%)			
总资产	1,361,620,25256	1,332,324,046.07	1,332,333,946.07	2.20	865,805,176.29		
归属于上市 公司股东的 净资产	1,210,258,935.42	1,177,273,969.70	1,177,283,869.70	2.80	706,187,320.89		
营业收入	299,871,288.42	247,562,432.66	247,562,432.66	21.13	315,470,565.08		
归属于上市 公司股东的 净利润	61,074,068.07	92,931,582.96	92,941,482.96	-34.28	134,916,035.31		
归属于上市 公司股东的 扣除经常 性损益的净 利润	47,473,745.81	74,189,431.92	74,199,331.92	-36.01	87,470,024.19		
经营活动产 生的现金流 量净額	12,968,03670	73,183,72097	73,183,720.97	-82.29	145,772,13732		
加权平均净 资产收益率 (%)	5.14	1059	10.59	減少5.45个 百分点	21.22		
基本毎股牧 益 (元/ 股)	013	0.22	0.22	-38.66	0.33		
稀释毎股牧 益 (元/ 股)	013	0.22	0.22	-38.66	0.33		
研发投入占 营业收入的 比例(%)				減少6.03个 百分点			

3.2报告期分季度的主要会计数据 单位:元 币种:人民币

度数据与已披露定

学区域的中心政府是中的政府公共中的中门 □通用 √不通用 4股东情况 4.1普通股股东总数、表决权恢复的优先股股东总数和持有特别表决权股份的股东总数及前 10 名股东情况

股东名称 数磁

存托凭证持有人情况 □适用 √不适用 截至报告期未表决权数量前十名股东情况表

□适用 √不适用 4.2公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

> 上海联科敦筑有和公司。 的更为应该利益股份有限公司

> > (下转B164版)

上海宣泰医药科技股份有限公司

件股东持股情况"中列示,截至报告期末,"上海宣泰医药科技股份有限公司回购专用证券账户"持股数为3,860 109股,持股比例为0.85% 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

迫用 口不	迫用							耳
	持形	5%以上股东	,前10名股东及前10	名无限售流道医	股东参与转融通业务出作	<b>排股份情况</b>		
股东名称(全	期初普通账户,信用	账户持股	期初转融通出性股份且尚未归还		期末普通账户、信用账户持股		期末转融道出借股份且尚未归 还	
称)	数量合计	比例(%)	数量合计	比例(%)	数量合计	比例(%)	数量合计	比例(%)
中国工商银行 股司 - 中延見型 国企工新 政式 国企工 政 政 投資 基 股 份 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日	1,419,800	0.31	31,100	0.01	1,881,094	0.41	24,400	0.01

说明, 上海宫寿医药科技股份有限公司同题专用证券账户丰在"前10名股左接股待况"及"前10名不愿住条

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

三、其他提醒事项 需提醒投资者关注的关于公司报告期经营情况的其他重要信息

√适用 □不适用 报告期内,公司产品美沙拉秦肠溶缓释片获得国家药品监督管理局批准上市,药品批准文号为国药准字

H20243129,适应症为轻度至中度活动性溃疡性结肠炎成年患者的诱导和维持缓解。 (一)宙计意见类型

□适用 √不适用 (二)财务报表

合并资产负债表 2024年3月31日 编制单位,上海宣表医苏利林股份有阻公司

项目	2024年3月31日	2023年12月31日
流动资产:	2000-4-1-07 J to 8-4	201221-1-12/ 2013-1
货币资金	229,422,987.49	641,783,808.70
結算备付金	,,,	,,
拆出资金		
交易性金融资产	609,000,000,00	
衍生金融资产	,,	
应收票据		
应收账款	73,499,119.11	65,919,444.72
应收款項融资		
预付款項	26,581,789.79	17,856,445.39
应收保费		,,
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	2,572,324.18	2,167,143.94
其中:应收利息	21,072,1004.00	2,107,140074
应收股利		
ZA近售金融资产		
存货	80,949,554.54	84,609,475.73
其中:数据资源	60,999,004.04	04,009,470.73
共十: 東始 10 mm 合同资产	12,582,706.06	12,551,220.30
可可以/** 持有待售资产	12,082,700.00	12,551,220.30
一年内到期的非流动资产		
其他流动资产	10,842,778.87	127,121,199.56
共和成功(x)产 流动资产合计	945,451,260.04	962,008,738.34
#流动资产:	940,401,280,04	962,008,738.34
平机切对:": 发放贷款和垫款		
<b>東京の東京の</b> の の の の の の の の の の の の の		
其他值权投资		
共铝钡权投资 长期应收款		
长期股权投资	63,629,206.89	64, 197, 542.19
其他权益工具投资		
其他非流动金融资产		
投资性房地产 固定资产	253.414.557.50	255.965.981.09
在建工程 生产性生物资产	16,733,390.72	15,354,678.60
抽气资产 使用权资产	69,517.31	84,413.87
无形资产	25,865,499.05	27,591,08470
其中:数据资源		
开发支出		
其中:数据资源 商继	40 007 77074	40 000 00000
	18,385,750.74	18,385,750.74
长期待擁费用	1,196,765.33 15,482,396.53	1,211,314.47
进延所得税资产		
其他非流动资产	13,061,892.50	12,535,073.80
非流动资产合计	407,837,965.57	409,611,514.21
资产总计	1,363,289,225.61	1,361,620,252.55
流动负债:		
短期借款		
向中央银行借款		
拆人资金		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据		
应付账款	13,850,247.59	14,527,332.94
预收款项		
合同负债	53,319,684.31	47,610,636.97

租赁负债	6,557.71	22,431.78
长朝应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
遊延收益	54,823,883.23	58,087,773.53
递延所得税负债	2,498,144.63	2,533,781.44
其他非流动负债		
非流动负债合计	57,328,585.47	60,643,986.78
负债合计	152,469,034.47	151,361,317.13
所有者权益(或股东权益):		
实收资本(或股本)	453,340,000.00	453,340,000.00
其他权益工具		
其中:优先股		
水绿街		
资本公积	512,871,036.84	512,890,878.87
被:库存股	32,314,700.39	
其他综合收益	-131,399.76	-131,292.42
专项储备		
盈余公积	24,565,923.73	24,565,923.73
一般风险准备		
未分配利润	242,489,330.72	219,593,425.24
归属于母公司所有者权益(或股东权益)合计	1,200,820,191.14	1,210,258,935.42
少数股东权益		
所有者权益(或股东权益)合计	1,200,820,191.14	1,210,258,935.42
负债和所有者权益(或股东权益)总计	1,353,289,225.61	1,361,620,25256

湖单位:上海宣泰医药科技股份有限公司	4年1一3月	
		:人民币 审计类型:未
項目	2024年第一季度	2023年第一季度
一、营业总收入	111,411,602.18	42,418,265.2
其中:营业收入	111,411,602.18	42,418,265.2
利息收入		
已廢保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	85,556,447.58	39,083,316.6
其中:营业成本	60,773,860.34	18,561,859.0
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		
分保費用		
税金及附加	576,726.51	176,765.9
销售费用	2,194,59158	1,362,489.6
管理费用	7,842,106.80	7,455,073.0
研发费用	15,454,452.53	10,885,029.0
财务费用	-1,285,290.18	642,099.7
其中:利息费用	928.65	18,8169
利息收入	1,085,809.88	497,335.7
加:其他收益	189,04479	497,519.5
投资收益(损失以"-"号填列)	1,006,800.32	2,764,141.4
其中:对联营企业和合营企业的投资收益	-370,902.96	108,983.0
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□套期收益(损失以"-"号填列)		
公允价值变动收益(损失以"-"号填列)		
信用減值损失(损失以"-"号填列)	-398,975.62	1,619,7895
资产减值损失(损失以"-"号填列)	-63,998.11	-392,669.4
资产处置收益(损失以"-"号填列)		
三、营业利润(亏损以"-"号填列)	26,588,025.98	7,823,7297
加:营业外收入	128.32	192.0
減:营业外支出	184,525,40	
四、利润总额(亏损总额以"-"号填列)	26,403,628.90	7,823,921.8
減:所得税费用	3.507.723.42	107,200.3
五、净利润(净亏损以"-"号填列)	22.895.90548	7.716.7214
(一)按经营持续性分类	,,	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,

六、其他综合收益的脱后净额	-107.34	-24,348.80
(一)归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	-107.34	-24,348.80
1. 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		
2. 将重分类进损益的其他综合收益	-107.34	-24,348.80
(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)金融资产班分类计人其他综合收益的金额		
(4)其他债权投资信用减值准备		
(5)現金流量套期储备		
(6)外币财务报表折算差额	-107.34	-24,348.80
(7)其他		
(二)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	22,895,798.14	7,692,37268
(一)归属于母公司所有者的综合收益总额	22,895,798.14	7,692,37268
(二)归属于少数股东的综合收益总额		
八、每股收益:		
(一)基本每股收益(元/股)	0.05	0.00
(二)稀释每股收益(元/股)	0.06	0.00

编制单位,上海宣表医药科基股份有限公司

单位:元 币种:人民币 审计类型:未经审计 5人资金净增加额 区到其他与经营活动有关的 放中央银行和同业款项 付给职工及为职工支付 建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的明 文付其他与投资活动有关的现金

上海宣泰医药科技股份有限公司董事会 2024年4月26日