

证券代码：002019

证券简称：亿帆医药

公告编号：2017-019

亿帆医药股份有限公司 2016 年年度报告摘要

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	未亲自出席会议原因	被委托人姓名
-----------	-----------	-----------	--------

非标准审计意见提示

适用 不适用

董事会审议的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 1,100,798,107 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.00 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	亿帆医药	股票代码	002019
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	冯德崎	李蕾	
办公地址	浙江省临安市锦城街道琴山 50 号	浙江省临安市锦城街道琴山 50 号	
电话	0571-63759205	0571-63807806	

电子信箱	xz@yifanny.com	yfxfilei@163.com
------	----------------	------------------

2、报告期主要业务或产品简介

(一) 公司主营业务

报告期内，公司主要从事医药产品、原料药和高分子材料的研发、生产和销售。根据证监会发布的《上市公司行业分类指引》（2012年修订），公司属于医药制造行业。医药产品主要有抗生素类、心脑血管类、皮肤类、妇科类、儿科类、血液肿瘤类、治疗型大输液类产品；原料药主要为维生素B5及原B5等产品；高分子材料主要包括PBS、PVB产品。此外，公司也将按既定策略向医疗健康领域开展相关业务。

公司主要产品情况：

主要类别	主要产品	产品功能或用途
医药产品	注射用头孢他啶	用于敏感革兰氏阴性杆菌所致的败血症、下呼吸道感染、腹腔和胆道感染、复杂性尿路感染和严重皮肤软组织感染等。对于由多种耐药革兰氏阴性杆菌引起的免疫缺陷者感染、医院内感染以及革兰氏阴性杆菌或铜绿假单胞菌所致中枢神经系统感染尤为适用。
	注射用奥美拉唑钠	作为当口服疗法不适用时下列病症的替代疗法：十二指肠溃疡、胃溃疡、反流性食管炎及Zollinger-Ellison综合征。
	吡拉西坦氯化钠注射液	适用于急、慢性脑血管病、脑外伤、各种中毒性脑病所致的记忆减退及轻、中毒脑功能障碍。适用于治疗因脑外伤所致的颅内压增高症。
	阿奇霉素颗粒（II）	本品适用于敏感细菌所引起的成人与儿童的下列感染：中耳炎、鼻窦炎、咽炎、扁桃体炎等上呼吸道感染及支气管炎、肺炎等下呼吸道感染。皮肤和软组织感染。沙眼衣原体所致单纯性生殖器感染。非多重耐药淋球菌所致的单纯性生殖器感染（需排除梅毒螺旋体的合并感染）。
	缩宫素鼻喷雾剂	具有加强子宫收缩和可促使乳腺泡周围的平滑肌细胞收缩，促进排乳作用，可用于协助产妇产后乳腺分泌的乳汁排出。
	长春西汀系列产品	改善脑梗塞后遗症、脑出血后遗症、脑动脉硬化症等诱发的各种症状。
	尿素系列产品	用于手足皲裂。也可用于角化型手足癣引起的皲裂。
	复方黄黛片	清热解毒，益气生血。用于初治的急性早幼粒细胞白血病。
原料药	维生素B5	又称D-泛酸钙，是辅酶A的前体，参与碳水化合物、蛋白质和脂肪的代谢作用，是人体和动物维持正常生理机能不可或缺、不可替代的物质，是一种重要的饲料添加剂和食品添加剂。
	维生素原B5	又称D-泛醇，是一种优异的皮肤与头发保护剂，主要用于食品、医药、化妆品行业液体制剂的添加剂和营养增补剂。
高分子材料	PBS	由丁二酸和丁二醇为原料，经缩合聚合合法合成的聚丁二酸丁二醇酯（简称PBS），是综合性能较好的全生物降解材料，用于包装、餐具、化妆品瓶及药品瓶、一次性医疗用品、农用薄膜、农药及化肥缓释材料、生物医用高分子材料等领域。
	PVB	聚乙烯醇缩丁醛。PVB产品分为PVB树脂和PVB胶片。PVB胶片是由高粘度的PVB树脂经增塑剂塑化挤压成型的一种高分子材料，主要用于飞机、舰船、汽车、建筑物的安全玻璃以及光伏电池封装膜等。

(二) 经营模式

1、药品制剂板块经营模式

由公司医药产品事业部下设的生产采购管理中心根据市场销售情况、销售部门的产品需求计划以及不同产品的生产周期与物料备货周期，按照GMP、GSP要求，统一对外采购原辅料、包材及药品等；公司自营产品采用以销定产模式，制定并下达生产计划，由所属生产企业按GMP等相关法律法规要求组织生产；公司医药产品事业部各营销中心，凭借在全国范围内的长期市场推广经验、完备的销售渠道及积累的客户

资源等方面的优势进行销售，目前公司药品制剂采用直销与分销相结合的方式进行销售。

2、原料药及新材料板块经营模式

由公司医用原料药及新材料事业部下设的采购中心对外购买原材料、燃料、辅料、设备、零配件等物资，由原料药及新材料事业部下属生产质量中心采用以销定产模式，结合销售部门的产品需求计划、不同产品的生产周期及物料备货周期制定并下达生产计划，由公司医用原料药及新材料事业部营销中心进行销售。目前原料药及高分子材料产品主要销往海外，以直销为主，分销为辅。

（三）行业发展阶段与周期性

1、医药行业

2016年是我国“十三五”发展规划的开局之年，在面临整体经济下行压力，经济发展进入换挡期已成常态的大背景下，医药行业，包括医药工业、医药商业实现的主要营业收入、利润虽同比仍有较大增长，但复合增长率呈下降趋势。同时，2015年、2016年亦是医药行业政策大年，随着新医改逐步进入深水区，在国家推行供给侧改革，整体行业面临转型升级的形势下，医药行业也不断出台如公立医院药品集中采购指导意见、临床自查核查工作、仿制药质量与疗效一致性评价、药品注册优先审批、两票制、医保目录调整征求意见等在药品临床、注册、质量标准、采购、医保支付及流通等各个环节新的行业政策，鼓励与促进行业企业研发创新，提高药品质量与疗效，加速行业内企业之间的分化，促进整个行业的健康、持续、良性发展。未来只有真正具备品种优势、研发和资金实力，以及渠道优势的企业将有望在行业增速持续放缓的环境下维持其市场竞争力。

虽然医药行业消费支出与国民经济发展水平、人民生活质量存在一定的相关性，但由于医药行业提供的是居民日常生活中所必须的医药、医疗用品，其本身存在较强的刚性需求。近年来，随着人民健康观念的转变及消费的不断升级、人口老龄化趋势的发展、深化医疗卫生体制改革带来的长期利好，我国医药行业的发展速度超过了GDP的增长速度，医药行业表现出较强的抗经济周期特征，没有明显的行业周期性。

2、原料药

公司维生素B5及原B5等原料药产品是维生素中的细分品种，维生素又名维他命，是维持人体生命活动必需的一类有机物质，也是保持人体健康的重要活性物质，是中国医药产业中最重要的一类产品，种类繁多、出口量大，成为中国四大出口原料药之一。维生素和人们的生活密不可分，总体维生素市场的增长来自于保健品和动物用添加剂市场的增长，该系列产品具有一定刚性市场需求，需求量总体保持增长趋势，但近几年来，因整体经济环境、环保要求趋严、生产企业产量的增减等多重因素，价格波动较大，呈现出一定周期性。

（四）行业地位

公司目前拥有妇科、儿科、皮肤科及血液肿瘤类等核心专科领域药品批准文号300余个，其中独家产品（含独家剂型或规格）近40个，医保产品128个，基药产品55个。经过多年的发展，已形成比较健全的营销网络、强大的市场推广能力及长期积累的客户资源，公司医药业务覆盖除港澳台以外的所有省市区，药品制剂在全国二级以上医院的覆盖率超过60%。同时，以上海健能隆现有核心技术人员为依托，在

DiKine™双分子平台，ITab™免疫抗体平台两大先进的生物药创新研发平台的基础上，开发出数个国内首家进入美国FDA（国际多临床中心）临床II期、III期的大分子生物药，开始向大分子创新生物药领域进军。

公司目前是全球最大的维生素B5及原B5等原料药产品生产与供应商，产品畅销于欧美各国，市场占有率约40%-45%。同时公司采用的酶拆分法生产泛酸钙和泛醇，也是目前世界上最好的技术，且为公司自有知识产权。在产品质量、成本控制及环境保护等方面均优于其他制备方法。

（五）报告期内业绩驱动因素

2016年，公司各项财务指标均取得较明显增长，主要驱动因素为：

（1）报告期内，公司维生素B5等原料药主要产品市场行情向好，产品价格有较大幅度提升，公司充分发挥自身在产品质量、技术、产能及营销等方面的龙头地位与资源优势，稳抓市场机遇，及时调整生产经营策略，取得较好的经营业绩，使得本报告期内公司整体实现营业收入及利润有较大的增幅；

（2）报告期内，面临各省新一轮药品招标采购、药品流通领域变革、公立医院降低药占比、集中采购及二次议价等不断变化的医药政策及竞争压力；公司药品制剂领域，在勇于面对挑战的同时，积极创造新的机遇。以产品线为纽带，进行企业、产品及营销体系的整合，并通过加强内部管理、优化激励机制，利用在产品学术推广及网络渠道的优势，精耕细作。报告期内，药品制剂板块营业收入及利润同比也实现稳步增长，也为报告期内公司业绩实现较大增幅做出贡献。

未来，公司将继续坚持“保旧创新、转型升级”的经营理念，在继续稳步推进现有业务，实现业绩稳步增长的基础上，更加注重前期整合的新产品资源，特别是以核心专科领域的独家产品资源，以新纳入2017年国家医保目录为契机，利用在学术推广及营销网络的资源优势，加大开发力度，实现协同效应最大化，确保公司业绩增长能迈上新的台阶。

3、主要会计数据和财务指标

（1）近三年主要会计数据和财务指标

公司是否因会计政策变更及会计差错更正等追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

单位：人民币元

	2016年	2015年	本年比上年增减	2014年
营业收入	3,504,600,953.08	2,434,929,765.84	43.93%	1,684,984,365.05
归属于上市公司股东的净利润	704,762,728.11	360,573,499.90	95.46%	237,909,176.45
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	708,709,367.34	297,427,543.86	138.28%	235,322,616.49
经营活动产生的现金流量净额	855,845,835.13	401,960,150.27	112.92%	139,735,191.77
基本每股收益（元/股）	0.64	0.33	93.94%	0.22
稀释每股收益（元/股）	0.64	0.33	93.94%	0.22
加权平均净资产收益率	22.02%	13.29%	8.73%	34.35%
	2016年末	2015年末	本年末比上年末增减	2014年末
资产总额	6,983,504,418.98	4,546,736,611.60	53.59%	3,334,689,371.91

归属于上市公司股东的净资产	3,524,578,525.42	2,858,084,375.67	23.32%	2,544,162,931.38
---------------	------------------	------------------	--------	------------------

(2) 分季度主要会计数据

单位：人民币元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	822,875,211.35	908,799,579.15	938,054,591.90	834,871,570.68
归属于上市公司股东的净利润	136,589,313.69	227,677,083.68	172,327,400.34	168,168,930.40
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	136,193,784.44	228,193,626.30	171,331,506.71	172,990,449.89
经营活动产生的现金流量净额	1,906,429.88	146,889,192.77	323,918,636.10	383,131,576.38

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

□ 是 √ 否

4、股本及股东情况

(1) 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	48,849	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	51,302	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况							
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结情况		
					股份状态	数量	
程先锋	境内自然人	47.35%	521,196,307	520,271,407	质押	216,000,000	
过鑫富	境内自然人	3.38%	37,257,890	0			
林关羽	境内自然人	1.65%	18,129,470	18,129,470			
中国建设银行股份有限公司—农银汇理医疗保健主题股票型证券投资基金	其他	0.99%	10,952,652	0			
中国银行股份有限公司—易方达医疗保健行业混合型证券投资基金	其他	0.78%	8,592,025	0			
全国社保基金一一零组合	其他	0.71%	7,790,781	0			
姜维平	境内自然人	0.69%	7,626,600	0			
张颖霆	境内自然人	0.54%	5,909,140	0			
中平安资产—邮储银行—如意 10 号资产管理产品	其他	0.49%	5,350,000	0			
全国社保基金六零一组合	其他	0.46%	5,099,966				
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，过鑫富先生是林关羽先生配偶姐姐的丈夫，上述股东存在一致行动的可能；公司未知其他股东之间是否存在关联关系。						
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	姜维平先生所持有的股份 7,626,600 股、张颖霆先生所持有的股份 5,909,040 股均参与融资融券业务。						

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

□ 适用 √ 不适用

公司报告期无优先股股东持股情况。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系



5、公司债券情况

(1) 公司债券基本信息

债券名称	债券简称	债券代码	到期日	债券余额（万元）	利率
------	------	------	-----	----------	----

(2) 公司债券最新跟踪评级及评级变化情况

(3) 截至报告期末公司近 2 年的主要会计数据和财务指标

单位：万元

项目	2016 年	2015 年	同期变动率
----	--------	--------	-------

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

本公司请投资者认真阅读本年度报告全文，并特别注意下列风险因素

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求

否

2016年，面对经济下行压力、医药行业政策及市场不断变化的形势下，报告期内，公司董事会始终坚持以“整合、创新、国际化”的中长期发展规划，以“保旧创新、精耕细作、开源节流、加强整合、促进协同”为2016年度生产经营方针，全力推进研发、生产、营销、并购与整合及内部管理等各项工作。报告期内，在全体亿帆医药人的共同努力下，公司实现营业总收入350,460.10万元，同比增长43.93%；实现归属于上市公司股东的净利润70,476.27万元，同比增长95.46%。

(一) 各项生产经营活动有序开展

1、原料药业绩增速明显

报告期内，公司维生素B5等原料药主要产品市场行情向好，产品价格有较大幅度提升，公司坚持“随行就市、以销定产”的营销策略，充分发挥自身在产品质量、技术、产能、品牌及营销等方面的龙头地位与资源优势，稳抓市场机遇，及时调整生产经营策略，取得较好的经营业绩。公司原料药及新材料板块实现营业收入132,477.31万元，同比增长70.34%。使得本报告期内公司整体实现营业收入及利润有较大的增幅。

2、药品制剂板块业绩稳步增长

报告期内，面临各省新一轮药品招标采购、药品流通领域变革、公立医院降低药占比、带量采购及二次议价等不断变化的医药政策及竞争压力，公司药品制剂领域紧紧围绕2016年公司总体生产经营方针，紧跟国家及行业发展政策走向，在勇于面对挑战的同时，积极创造新的机遇。通过加强内部管理、优化激励机制，利用在产品学术推广、网络渠道及客户资源的优势，精耕细作，通过引进新品种、开拓新市场等方式增加销量，奠定了报告期内药品制剂业绩的基础。报告期内，公司药品制剂板块实现营业收入217,982.79万元，同比增长31.54%。也为报告期内公司业绩实现较大增幅做出贡献。

3、公司内部业务整合工作有序推进

报告期内，公司按照前期制定的整合方案，持续推进内部业务整合工作，特别是自有产品及药品生产型公司的重建与整合工作。

报告期内，完成丙酸项目从湖州鑫富转移至安庆鑫富的全部工作。安庆鑫富丙酸项目已正式投产运营。

报告期内，公司以现有药品批准文号所在区域、现有生产设备、剂型及产品线为主线，对公司内部的药品批准文号与企业进行转移与整合。报告期内，宿州亿帆、四川德峰、澳华制药均取得新版GMP认证，逐步完成安徽新陇海、安徽雪枫、宁波倍的福的药品批准文号及业务向宿州亿帆转移；基本完成新疆希望、新医圣制药的药品批准文号向四川德峰转移，使得自有产品的产能与质量在得以进一步提升的基础上，形成三大药品生产中心，分别为以沈阳为主的治疗型大输液、骨科药药品生产中心，以成都为主的妇科、皮肤科药品生产中心，以及以安徽为主的植物药、口服固体制剂药品生产中心。不仅提升公司核心产品质量标准与产能，也提高了药品生产型公司的管理效率，有助于后续降低管理成本，形成规模效应。

利用在药品营销与学术推广方面的经验与优势，在原有营销体系的基础上，以产品线进行营销体系的业务整合，通过引进与新建的方式，注重自有产品的直销推广，形成皮肤科、妇科、儿科、血液肿瘤、治疗型大输液、OTC等全国营销体系，做到产销有效对接、产销协同效应最大化，并为后续公司药品制剂板块业绩增长奠定基础。

4、坚持科研创新，注入持续发展驱动力

报告期内，公司继续加大研发投入，合计投入研发资金2.71亿元，占公司全年营业收入7.72%，引进高技术人才，通过自主研发、合作研发及整合研发成果等方式，提升研发创新能力。报告期内，接收购买国药一心8个血液肿瘤及相关产品的技术资料与成果，组织实施产品的临床试验及报产前准备工作，努力实现产品尽快投产上市。报告期内，公司收购以致力于全球大分子生物研发与生产的DHY公司53.8%股权，获得了两个先进的新药研发平台（DiKine™双分子平台，ITab™免疫抗体平台），已成功开发了一系列处于临床和临床前阶段的创新型大分子生物药，其中第三代创新药贝格司亭（F-627，长效G-CSF-Fc）已

进入全球三期临床和即将进入中国三期临床，自主首创新药普罗纳亭（F-652，白介素-22-Fc）已进入两项国际二期临床和中国一期临床，肿瘤免疫双特异性抗体新药A-337将进入国际一期临床，长效生长激素F-899将进入临床申报，提升了公司药品制剂自主研发的实力。截至本报告披露日，公司在研药品具体如下：

序号	研发药品	适应症	研发进展
1	伏立诺他原料及胶囊	皮肤T细胞淋巴瘤	待报产
2	达沙替尼原料及片剂	慢性骨髓性白血病	正在进行生物等效性临床研究，处方工艺需要进一步优化
3	二盐酸组胺原料及注射液	成人急性髓细胞性白血病	正在进行验证性临床研究，对现有临床试验数据进行统计，准备进行临床中期回顾
4	氯法拉滨原料及注射液	儿童难治性或复发性急性淋巴细胞性白血病	正在进行验证性临床研究。基本完成临床病例入组，需要临床药代动力学病例的入组
5	普乐沙福原料及注射液	非霍奇金淋巴瘤（NHL）和多发性骨髓瘤（MM）患者的干细胞移植	正在进行验证性临床研究，目前已经启动三家医院
6	注射用硼替佐米及原料	多发性骨髓瘤	正在进行制剂申报生产的三批工艺验证，已经完成连续2批的生产
7	注射用硫酸长春新碱脂质体浓溶液	费城染色体阴性（PH-）急性淋巴细胞白血病	正在对一期临床试验数据的核对和稽查
8	注射用两性霉素B脂质体	深部真菌感染	正在进行临床前处方工艺研究
9	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-627）	嗜中性粒细胞减少症（美国/国际）	正在进行三期临床实验
10	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-627）	嗜中性粒细胞减少症（中国）	正在进行三期临床试验申报
11	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-637）	帕金森病	正在进行二期临床试验申报
12	重组人白介素22（F-652）	急性胰腺炎	正在进行一期临床试验
13	重组人白介素22（F-652）	移植物抗宿主病	正在进行二期临床试验
14	重组人白介素22（F-652）	急性酒精性肝炎	正在进行二期临床试验
15	重组人生长激素二聚体（F-899）	内源性生长激素缺乏所造成的儿童生长缓慢疾病和其他适应症（艾滋病相关综合症，抗衰老等）	已经完成临床前药理毒理研究，目前正在进行药学的稳定性研究
16	免疫治疗人恶性实体瘤的双特异性抗体（A-337）	人体恶性实体瘤	正在进行临床前研究
17	卢非酰胺原料及卢非酰胺片	4岁及以上儿童和成人伴林-戈（Lennox-Gastaut）综合症的癫痫	已经获得临床试验批件，正在准备临床试验
18	卢非酰胺口服溶液	4岁及以上儿童和成人伴林-戈（Lennox-Gastaut）综合症的癫痫	正在进行临床前研究
19	布洛芬吡甲酯原料及乳膏剂	急性湿疹、接触性皮炎，带状疱疹	已获得临床批件，正在临床试验的准备
20	YF-H-2017003	治疗寻常痤疮	临床前药学研究
21	YF-H-2017004	适用于炎症性皮肤病的局部治疗	临床前药学研究

（二）并购与整合工作继续推进

报告期内，凭借在医药行业中积累的并购整合经验与优势，公司继续围绕以专业性、专科性及治疗型重点领域产品线为导向，坚持以提升公司研发创新能力、实现转型升级的外延式并购整合策略，通过投资

设立、增资、并购重组等方式新增医药企业6家。主要为收购以妇科产品为主的新医圣制药100%股权；与具有长期在外企进行血液肿瘤产品市场推广经验的核心团队共同设立西藏恩海，并持有70%股权，引进包括复方黄黛片、注射用阿柔比星在内的血液肿瘤产品线，并取得该类产品的全国独家经销权，进行全国市场的推广与开拓；以提升公司整体研发创新实力、发展大分子生物药及推进药品制剂国际化、稳步实现转型升级为主要目标，收购了全球大分子生物药研发企业DHY公司53.8%股权。

公司重视对所收购公司的整合工作，收购后即按上市公司规范治理要求进行统一管理，加强品牌建设，实现人力资源、财务与生产的统一管理；并结合所收购公司自身的特点与资源，进行产品、企业及业务整合，与公司整体优势资源形成互补，最大程度地实现协同效应。报告期内，前期所收购的四川美科、天长亿帆、志鹰药业、澳华制药与天联药业，对公司整体药品制剂业绩贡献起了较重要作用。

(三) 公司董事会、监事会及管理层顺利完成换届改选，平稳过渡

报告期内，公司顺利完成了公司董事会、监事会的换届交接工作。改选了董事会及其下属委员会、监事会，并根据公司目前实际发展情况，聘请了新一任高级管理人员。新一届董事会（含下属委员会）、监事会及管理层的成立与成员的组成，将为规范与完善公司治理结构及未来持续健康发展奠定坚实基础。

(四) 启动非公开发行工作

为优化公司产品结构，丰富产品线，提升公司研发创新实力，并实现药品制剂国际化战略，增强公司的市场竞争能力与盈利能力，经公司第六届董事会第四次（临时）会议审议通过，公司于2016年6月2日发布非公开发行A股股票预案等事项。截止本报告披露日，公司非公开发行相关事项已经证监会发审会审批通过。尚未收到证监会的书面核准文件。

2、报告期内主营业务是否存在重大变化

是 否

3、占公司主营业务收入或主营业务利润 10%以上的产品情况

适用 不适用

单位：元

产品名称	营业收入	营业利润	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业利润比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
医药产品	2,179,827,888.22	880,983,975.48	40.42%	31.54%	26.22%	-2.21%
原料药	1,125,858,432.46	818,853,347.08	72.73%	98.92%	277.70%	34.58%

4、是否存在需要特别关注的经营季节性或周期性特征

是 否

5、报告期内营业收入、营业成本、归属于上市公司普通股股东的净利润总额或者构成较前一报告期发生重大变化的说明

适用 不适用

报告期实现营业收入350,460.10万元，比上年243,492.98万元增加106,967.12万元，增长43.93%；营业成本173,306.18万元较上年同期145,142.46万元增加28,163.72万元，增长19.40%，报告期综合毛利率50.55%，上年同期毛利率40.39%，同比增加10.16个百分点，主要系公司维生素B5等原料药主要产品市场行情向好，产品价格有较大幅度提升，原料药毛利率增加34.58个百分点，公司充分发挥自身在产品质量、技术、产能及营销等方面的龙头地位与资源优势，稳抓市场机遇，及时调整生产经营策略，取得较好的经营业绩。以及报告期内，药品制剂板块销售规模扩大，营业收入及利润同比也实现稳步增长，使得报告期归属于上市公司股东的净利润70,476.27万元比上年同期36,057.35万元，同比增加34,418.92万元，增长95.46%。

6、面临暂停上市和终止上市情况

适用 不适用

7、涉及财务报告的相关事项

(1) 与上年度财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况说明

适用 不适用

会计政策变更的内容和原因	受影响的报表项目名称和金额
(1) 将利润表中的“营业税金及附加”项目调整为“税金及附加”项目。	税金及附加
(2) 将自2016年5月1日起企业经营活动发生的房产税、土地使用税、车船使用税、印花税从“管理费用”项目重分类至“税金及附加”项目，2016年5月1日之前发生的税费不予调整。比较数据不予调整。	调增税金及附加9,561,355.94元，调减管理费用9,561,355.94元。

(2) 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况说明

适用 不适用

公司报告期无重大会计差错更正需追溯重述的情况。

(3) 与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

参见“公司2016年年度报告全文 第四节 经营情况讨论与分析”中“二、主营业务分析 ‘2、收入与成本’中(6)报告期内合并范围是否发生变动”相关内容。

(4) 对2017年1-3月经营业绩的预计

适用 不适用

2017年1-3月归属于上市公司股东的净利润变	35.00%	至	60.00%
-------------------------	--------	---	--------

动幅度			
2017 年 1-3 月归属于上市公司股东的净利润区间（万元）	18,440	至	21,854
2016 年 1-3 月归属于上市公司股东的净利润(万元)	13,659		
业绩变动的原因说明	主要原因系报告期公司维生素 B5 等原料药产品价格较上年同期相比增长较大，使经营业绩同比增长。		

亿帆医药股份有限公司

2017 年 3 月 31 日