

证券代码：002550

证券简称：千红制药

公告编号：2019-017

# 常州千红生化制药股份有限公司 2018 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：以现有总股本扣除已回购股份后总计 1,274,000,001 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.20 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	千红制药	股票代码	002550
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	蒋文群	姚毅	
办公地址	常州市新北区云河路 518 号	常州市新北区云河路 518 号	
电话	0519-85156003	0519-85156003	
电子信箱	stock@qhsh.com.cn	stock@qhsh.com.cn	

### 2、报告期主要业务或产品简介

一、报告期内公司所从事的主要业务、主要产品及其用途、经营模式、主要的业绩驱动因素

#### （一）主营业务范围

报告期内，公司主营业务范围：药品[限片剂、硬胶囊剂、颗粒剂、原料药、冻干粉、冻干粉针剂（含抗肿瘤药）、小容量注射剂（含非最终灭菌、预灌封注射剂）]、诊断检测试剂的生产和销售（涉及前置审批的除外）；农副产品（除专项规定）收购；自有设施租赁；自营和代理各类商品和技术的

进出口业务（但国家限定公司经营或禁止进出口的商品及技术除外）。

（二）产品及其用途

- 公司拥有片剂、硬胶囊剂、冻干粉及冻干粉针剂、小容量注射剂及原料药在内的46个品规，主要产品为活性酶和多糖类两大系列生化药物。其中活性酶品种主要有胰激肽原酶系列、门冬酰胺酶系列、复方消化酶胶囊Ⅱ；多糖类品种主要有肝素钠及低分子肝素类系列品种；子公司拥有诊断试剂7个品规。

种类	主要品种
活性酶类	胰激肽原酶系列
	复方消化酶胶囊Ⅱ
	门冬酰胺酶系列
多糖类	肝素钠系列
	依诺肝素系列
	达肝素钠系列
	那屈肝素钙系列
诊断试剂类	具体见细分品种

- 产品主要用途如下：

1. 胰激肽原酶系列：胰激肽原酶、注射用胰激肽原酶、胰激肽原酶肠溶片（商品名：怡开）。本品为血管扩张药，有改善微循环作用。主要用于微循环障碍性疾病，如糖尿病引起的肾病，周围神经病，视网膜病，眼底病及缺血性脑血管病，也可用于高血压病的辅助治疗。
2. 复方消化酶胶囊Ⅱ（商品名为“千红怡美”）：微丸定点释放制剂。本品为助消化药，用于食欲缺乏，消化不良，为医院处方和OTC双跨性的药品。
3. 门冬酰胺酶系列：门冬酰胺酶（埃希）、注射用门冬酰胺酶（埃希），本品适用于治疗急性淋巴细胞性白血病（简称急淋）、急性粒细胞性白血病、急性单核细胞性白血病、慢性淋巴细胞性白血病、霍奇金病及非霍奇金淋巴瘤、黑色素瘤等。
4. 肝素钠及小分子肝素系列：

（1）肝素钠系列：肝素钠、肝素钠注射液、肝素钠封管注射液。

肝素钠注射液用于防治血栓形成或栓塞性疾病(如心肌梗塞、血栓性静脉炎、肺栓塞等)；各种原因引起的弥漫性血管内凝血(DIC)；也用于血液透析、体外循环、导管术、微血管手术等操作中及某些血液标本或器械的抗凝处理。

肝素钠封管注射液用于维持静脉内注射装置（如留置针、导管）的管腔通畅，可用于静脉内放置注射装置后、每次用药后以及每次采血后使用本品。本品不能用于抗凝治疗。

（2）依诺肝素钠系列：依诺肝素钠、依诺肝素钠注射液。

用于预防静脉血栓栓塞性疾病（预防静脉内血栓形成），特别是与骨科或普外手术有关的血栓形成；治疗已形成的深静脉血栓，伴或不伴有肺栓塞，临床症状不严重，不包括需要外科手术或溶栓剂治疗的肺栓塞；治疗不稳定性心绞痛及非Q波心肌梗死，与阿司匹林合用；用于血液透析体外循环中，防治血栓形成。

（3）达肝素钠系列：达肝素钠、达肝素钠注射液。

用于治疗急性深静脉血栓。预防急性肾功能衰竭或慢性肾功能不全者进行血液透析和血液过滤期间体外循环系统中的凝血；治疗不稳定型冠状动脉疾病，如：不稳定型心绞痛和非Q波型心肌梗死。预防与手术有关的血栓形成。

（4）那屈肝素钙系列：在外科手术中，用于静脉血栓形成中度或高度危险的情况，预防静脉血栓栓塞性疾病。

5. 诊断试剂：

炎症疾病	全程C-反应蛋白	CRP	鉴别细菌感染和病毒感染； 预测心血管事件的发生
------	----------	-----	----------------------------

心血管疾病	D-二聚体	D-Dimer	深静脉血栓形成（DVT）与肺栓塞（PE）的筛查；血栓性疾病溶栓治疗的特异性监测指标
肾脏疾病	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白	NGAL	急性肾损伤的早期诊断及鉴别诊断
	胱抑素C	CysC	糖尿病肾病肾脏滤过功能早期损伤的评估 高血压肾损害早期诊断
	$\beta$ -2-微球蛋白	$\beta$ 2-MG	评价肾小球及肾小管疾病
	尿微量白蛋白	MAU	判断肾病病程发展及预后 预测糖尿病肾病、糖尿病合并心血管疾病的发生发展
	视黄醇结合蛋白	RBP	急性肾损伤、慢性肾炎、糖尿病肾病、高血压肾病等

### （三）经营模式

#### 1. 公司实行国际国内两个市场并重的市场开拓营销模式。

- 国内制剂营销市场：采取以自营团队为主、代理及OTC为辅相融合的销售模式：公司拥有600多名从事学术推广、营销等专业队伍，在国内主要发达地区的城市中与具有国家GSP认证资质的三十余家药品营销公司建立稳定的合作关系，并已在国内二十多个省市地区建立了区域营销办事机构，形成了一支专业化营销团队和较完善的营销网络；自2016年起，在公司自营团队暂时未覆盖的区域市场逐步建立了代理模式，对自营销模式进行了有效及必要的补充；2018年，公司正式启动OTC销售模式，在江苏完成了OTC队伍建立、网络建立、宣传教育等试点工作，并实现了近2000家药店进药销售。至此，公司国内制剂营销格局步入“一体两翼”的多元化经营模式。
- 国际营销系统业已形成一支专业化的国际营销队伍，并在美、德、法、意、日本等国建有营销网络，采用国际合作模式，切入欧美日跨国大公司的产业链分工和产品分销渠道，实施原料药和高附加值产品出口并重、产品转型升级的战略目标。

### （四）主要业绩驱动因素

#### 1、国内制剂销售：

报告期内，公司针对各产品特性及市场实际情况，实施自营销售、代理模式、OTC模式的多元化融合营销方式，销售收入稳步快速增长，产品结构日益优化，基本实现品牌及规模效应，为今后快速发展奠定了基础：

- **重点产品：**“怡开”牌胰激肽原酶制剂销售近5亿元，进一步提升了产品的市场影响力和品牌影响力；
- **潜力产品：**“怡美”、依诺和达肝素钠等潜力产品销售高速增长，必将成为公司未来业绩快速增长的新的支柱产品；
- **新产品拓展：**随着那屈肝素钙、肝素钠封管注射液、POCT诊断试剂等新品种的快速进入市场，也将成为公司业绩增长的强劲推力。

#### 2、原料药销售：

报告期内，公司原料药产品销售收入进一步增长，经营利润稳步提升；特别是新产品和制剂产品等高附加值产品的销售亦取得不俗业绩，为公司盈利做出积极贡献。

## 二、报告期内公司所属行业的发展阶段、周期性特点以及公司所处的行业地位

### （一）公司所属行业的发展阶段及周期性特点

公司属于生物医药制造行业。生物医药产业作为全球范围内的新兴产业正在成为当今世界最活跃的战略新兴产业之一。各国政府重视生物医药发展，大力扶持创新性生物技术企业，把生物医药作为新的经济增长点来培育。国务院发布的“十三五”国家战略性新兴产业发展规划中指出，要把握精准医学模式推动药物研发革命的趋势性变化，立足基因技术和细胞工程等先进技术带来的革命性转变，加快新药研发速度，提升药物品质，更好满足临床用药和产业向中高端发展的需求；加快开发具有重大临床需求的创新药物和生物制品，加快推广绿色化、智能化制药生产技术，强化科学高效监管和政

策支持，推动产业国际化发展，加快建设生物医药强国。

纵观医药行业发展状况，近年来，我国医药行业实现跨越式发展，已成长为原料生产大国和医药消费大国。在医药制造业保持快速增长的同时，在药品制度顶层设计和推动实施方面，包括建立规范有序的药品供应保障制度，实施药品生产、使用全流程的改革，强化药品质量监管，规范药品市场流通秩序，建立完善药品信息追溯体系，形成全品种、全过程完整追溯与监管链条凸显其重要性。2018年8月份药监局发布《关于药品信息化追溯体系建设的指导意见（征求意见稿）》；10月份《药品管理法（修正草案）》提交人大常委会审议，相关政策的发布及实施对药品生产流通企业进一步提出了更严格的要求，强化了药品生产流通企业的主体责任，将加快行业集中度的提高，并促进医药行业的健康有序发展。

## （二）公司所处的行业地位

公司是国内生物医药行业生化制药细分领域的龙头企业，积极打造生物医药、精准医学为一体的生物医药企业。

1. 公司多年来深耕于国内生物医药行业生化制药细分领域，坚持“专、精、特”的发展道路，公司主要产品胰激肽原酶、复方消化酶、门冬酰胺酶、肝素钠等原料药和制剂系列产品均为原研或国内首仿的特色拳头产品，其中酶制剂产品的国家标准均依公司内控标准制订或修订，还参与肝素钠国际标准的制（修）订；
2. 公司是目前国内为数不多的涵盖肝素全产业链的药品生产企业。报告期内，公司加强对依诺肝素、达肝素钠、那屈肝素钙、肝素钠封管注射液新品种市场的开发投入，为后续的持续上量奠定坚实的基础。依诺肝素注射液已完成一致性评价并获得受理；达肝素钠注射液完成了BE实验，正积极准备申报。
3. 公司怡开品牌被评为国家驰名商标，并被成功列入《中国2型糖尿病防治指南》、《糖尿病肾病防治专家共识》、《糖尿病微循环障碍临床用药专家共识》和《胰激肽原酶在男性不育中临床应用的专家共识》（2018版），在行业内具有较高的知名度和品牌影响力；肝素钠系列产品的销售位居国内外前列，品牌影响力遍及海内外；“千红怡美”是公司具有重大发展潜力的新品种，报告期内已超亿元销售规模，并持续保持快速增长；门冬酰胺酶为全球三大原料药生产商之一，具有较高的海内外知名度。
4. 公司大力推进科技创新，从海外引进高层次人才成立两个合资研究院，并在国外成立离岸药物研发中心，在此基础上建立“常州千红国际生物医药创新药物孵化基地”，并被列入“十二五”国家重大科技专项。经过多年努力，公司投资的创药研究机构在基因重组、靶向抗癌药物等生物医药创新领域申报了171个专利（授权71项）；取得三个新药生产批件及一个一类新药临床批件；完成并申报2个IND一类新药；还有若干创新药物正处在各个不同阶段的研究中，这必将为公司后续发展提供强大的核心竞争力。

## 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

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是  否

追溯调整或重述原因

会计政策变更

单位：人民币元

	2018 年	2017 年		本年比上年增 减	2016 年	
		调整前	调整后		调整后	调整前
营业收入	1,321,678,623.75	1,065,466,101.93	1,065,466,101.93	24.05%	776,388,972.85	776,388,972.85
归属于上市公司股东的净利润	221,349,044.20	183,004,861.16	183,004,861.16	20.95%	224,461,503.80	224,461,503.80

归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	108,397,272.85	86,885,606.41	86,885,606.41	24.76%	124,778,672.55	124,778,672.55
经营活动产生的现金流量净额	25,445,967.00	88,518,995.29	91,252,995.29	-72.11%	221,014,952.18	228,334,952.18
基本每股收益（元/股）	0.17	0.14	0.14	21.43%	0.18	0.18
稀释每股收益（元/股）	0.17	0.14	0.14	21.43%	0.18	0.18
加权平均净资产收益率	8.89%	7.62%	7.62%	1.27%	9.63%	9.63%
	2018 年末	2017 年末		本年末比上年末增减	2016 年末	
		调整前	调整后	调整后	调整前	调整后
资产总额	3,178,318,920.39	3,044,305,214.35	3,044,305,214.35	4.40%	3,033,875,266.88	3,033,875,266.88
归属于上市公司股东的净资产	2,529,786,331.95	2,437,036,286.41	2,437,036,286.41	3.81%	2,400,623,430.56	2,400,623,430.56

会计政策变更的原因及会计差错更正的情况

本公司根据《财政部关于修订印发 2018 年度一般企业财务报表格式的通知》（财会〔2018〕15 号）及其解读和企业会计准则的要求编制 2018 年度财务报表，此项会计政策变更采用追溯调整法。

## （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	338,085,544.70	336,598,424.07	329,447,307.73	317,547,347.25
归属于上市公司股东的净利润	84,075,310.30	79,376,804.30	47,291,702.85	10,605,226.75
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	55,657,921.82	49,867,826.42	20,755,561.81	-17,884,037.20
经营活动产生的现金流量净额	5,755,611.06	-60,730,882.42	21,480,431.72	58,940,806.64

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	56,745	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	65,257	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	
王耀方	境内自然人	19.95%	255,402,000	191,551,500			
赵刚	境内自然人	8.02%	102,701,000	77,025,750			
蒋建平	境内自然人	3.33%	42,567,000	31,925,250			
王轲	境内自然人	2.99%	38,209,600	28,657,200			
周冠新	境内自然人	2.09%	26,750,000	0			
赵人谊	境内自然人	1.95%	25,000,000	0			

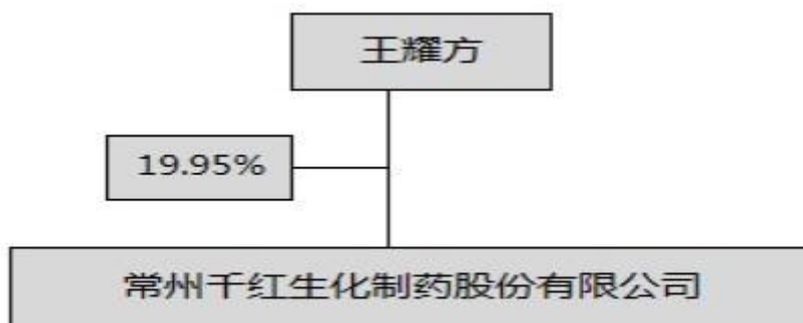
刘军	境内自然人	1.88%	24,059,644	18,044,733	
黄永耀	境内自然人	1.03%	13,130,020	0	
邹少波	境内自然人	0.94%	12,043,249	9,032,437	
刘蓉蓉	境内自然人	0.84%	10,800,200	0	
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，王耀方与王轲为父子关系；赵刚与赵人谊为父女关系，与其他股东、股东之间无关联关系。				
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	无				

## (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

公司是否存在公开发行并在证券交易所上市，且在年度报告批准报出日未到期或到期未能全额兑付的公司债券  
否

## 三、经营情况讨论与分析

### 1、报告期经营情况简介

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求  
否

过去一年，公司发展面临着宏观经济持续下行，医疗改革新政层出不穷，国际贸易争端持续升级，在董事会、经营管理机构的坚强领导下，公司紧紧围绕目标计划，立足产品优势，把握市场动态与节奏；同时继续做好新品研发与创新工艺等工作，提升企业运营能力，科学优化管理体系，保障企业的持续健康发展。

#### 1. 把握市场机遇与挑战，销售规模再上台阶

报告期内，董事会继续督导经营管理机构稳步推进国内外市场开拓，取得不俗业绩，销售规模再创新高，盈利能力大幅提升，产品结构日益优化，正朝做强做大的目标扎实推进。

(1) 原料药市场方面，公司保持量价齐升的积极态势，在错综复杂的原料药市场行情中，认真梳理客户结构与需求，积极把握市场行情与机遇，经营利润持续上升；

(2) 国内制剂销售方面，加强顶层设计，继续深入实施多元化的销售模式，自营团队、代理模式、OTC销售齐头并进，“一体两翼”多元化销售模式格局已初显优势。

- **重点产品：**继续加强对**重点产品**胰激肽原酶制剂、肝素钠注射液的深入开发与区域覆盖，进一步增强产品的市场竞争力和品牌影响力，持续提升销量与盈利；
- **潜力产品：**加强学术推广、OTC推广等方式，不断提升“怡美”、依诺肝素、达肝素钠市场拓展能力，并实现规模销售，促进成为公司业绩增长新的支柱产品；
- **新产品：**完成肝素钠封管注射液等新品种的市场准入工作，实现产品上市销售，促其成为公司业绩增长的又一新经济增长点。

自2016年起，在公司自营团队暂时未覆盖的区域市场逐步建立了代理模式，对自营销售模式进行了有效的必要补充；报告期内，公司正式启动OTC销售模式，在江苏完成了OTC队伍建立、网络建立、宣传教育等试点工作，并实现了近2000家药店进药销售。

## 2. 陆续获得新药批件，新经济增长点涌现

公司继获得依诺肝素钠、达肝素钠的药品注册批件后，报告期内又获得肝素钠封管注射液的新药GMP证书；截止到披露日，那屈肝素钙注射液获得新药批准证书，公司已成为目前国内同行中肝素系列品种最为齐全的药品生产企业。

报告期内，子公司晶红生科首批7个POCT诊断试剂产品获得生产批件，标志着公司向精准医疗领域又迈出了坚实的一步。

上述新产品的获批，都将成为公司新的经济增长点，为公司未来发展提供强劲动力，同时也进一步提高了公司抵御市场风险的能力。

## 3. 创新平台厚积薄发，新药成果陆续开花

报告期内，一类新药QHRD107靶向抗肿瘤药已获得临床批准证书，正在临床试验准备实施过程中；ZHB202、206两个一类新药已基本完成临床前研究工作，目前正在申报临床；还有若干创新药物处于不同研究阶段中。

## 4. 内控体系日趋优化，有效防控经营风险

报告期内，董事会进一步加强对内控体系的组织领导，在重要岗位履责行为、重大工程项目、重点经营投资活动等规范性、合理性进行监督审计的基础上，重点对环保、质量、财税等岗位的内部风险控制机（体）制进行了重大改革，进一步健全并优化了公司质量管理、EHS管理、信息安全管理、财税管理等体系；提升了公司经营管理效率，同时也有效防范了各项经营风险，助力公司健康良性运行，努力维护股东的合法权益。

## 5. 强化人才发展理念，夯实人才队伍体系

报告期内，公司全面树立人才发展战略，并通过千红干部学校培训、技术职务通道机制实施等多层次、多维度的机制与手段，建立健全了干部晋升、技术晋升等人才可持续发展体系，同时协同党政

工团，积极建立公司企业文化管理体系，将干部教育、岗位文化、诚信建设等纳入文化建设范畴，并不断推进落实，形成了公司稳定、积极、和谐的人才发展梯队，为公司未来的战略发展与经营管理奠定扎实的人才基础。

## 6. 规范信息披露，加强投资者关系管理

报告期内，公司按照中国证监会和深交所的相关规定，加强对重要内幕信息的管理，做到按规定及时、完整、准确、公开、公平地披露公司的重要信息，保障投资者的知情权。同时加强对投资者关系管理工作的监督与领导，建立与投资者良性互动的沟通渠道，报告期内，公司通过股东大会、投资者交流见面会等“零距离”交流机会及电话、邮件、投资者交流平台等线上互动方式，加强与投资者交流与沟通，将公司发展动态及时与广大投资者进行分享，增强投资者的信心，确保与投资者共享发展成果。

## 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
原料药系列	623,380,835.56	150,424,998.37	24.13%	32.04%	14.66%	-3.66%
制剂药品系列	697,974,748.24	495,452,467.80	70.98%	17.80%	18.09%	0.17%

## 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

## 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

#### (一) 会计政策变更的主要内容

公司根据财政部的上述修订要求，对财务报表相关科目进行列报调整，并对可比会计期间的比较数据进行了调整，具体情况如下：

1. 在资产负债表中新增“应收票据及应收账款”项目，将资产负债表中原“应收票据”及“应收账款”项目归并至新增的项目；
2. 将资产负债表中“应收利息”、“应收股利”和“其他应收款”项目归并至“其他应收款”项目；
3. 将资产负债表中“固定资产清理”和“固定资产”项目归并至“固定资产”项目；
4. 将资产负债表中“工程物资”和“在建工程”项目归并至“在建工程”项目；
5. 在资产负债表中新增“应付票据及应付账款”项目，将资产负债表中“应付票据”及“应付账款”项目归并至新增的项目；
6. 将资产负债表中“应付利息”、“应付股利”和“其他应付款”项目归并至“其他应付款”项目；
7. 将资产负债表中“专项应付款”和“长期应付款”项目归并至“长期应付款”项目；
8. 在利润表中新增“研发费用”项目，将利润表中原计入“管理费用”项目的研发费用单独在“研发费用”项目列示；
9. 在利润表中“财务费用”项目下新增“利息费用”和“利息收入”明细项目。
10. 将收到的与资产相关的政府补助在现金流量表中的列报由“收到其他与投资活动有关的现金”调整为“收到其他与经营活动有关的现金”。

## （二）会计政策变更对公司的影响

本公司根据《财政部关于修订印发2018年度一般企业财务报表格式的通知》（财会〔2018〕15号）及其解读和企业会计准则的要求编制2018年度财务报表，此项会计政策变更采用追溯调整法。2017年度财务报表受重要影响的报表项目和金额如下：

原列报报表项目及金额		新列报报表项目及金额	
应收票据	50,356,443.71	应收票据及应收账款	274,544,260.76
应收账款	224,187,817.05		
应收利息	31,965,448.07	其他应收款	34,642,169.72
应收股利			
其他应收款	2,676,721.65		
固定资产	613,212,793.37	固定资产	613,212,793.37
固定资产清理			
在建工程	14,397,310.51	在建工程	14,397,310.51
工程物资			
应付票据		应付票据及应付账款	56,807,326.89
应付账款	56,807,326.89		
应付利息	492,773.94	其他应付款	25,529,372.99
应付股利			
其他应付款	25,036,599.05		
长期应付款		长期应付款	
专项应付款			
管理费用	163,100,901.37	管理费用	99,594,690.55
		研发费用	63,506,210.82
收到其他与经营活动有关的现金	7,896,162.77	收到其他与经营活动有关的现金	10,630,162.77
收到其他与投资活动有关的现金	1,685,069,100.00	收到其他与投资活动有关的现金	1,682,335,100.00

## （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

2018年11月，公司召开第四届董事会第十一次会议，审议通过了《关于投资设立香港全资子公司的议案》，并于当年12月份获批成立控股子公司千红（香港）科技发展有限公司（以下简称：“千红香港”）；报告期内，千红香港纳入公司合并报表范围内。

**(4) 对 2019 年 1-3 月经营业绩的预计**

适用  不适用

常州千红生化制药股份有限公司

董事长：\_\_\_\_\_

王耀方

2019年4月23日