

公司代码：688606

公司简称：奥泰生物

杭州奥泰生物技术股份有限公司  
2022 年年度报告摘要

## 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 [www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn) 网站仔细阅读年度报告全文。

### 2 重大风险提示

公司已在本报告“第三节管理层讨论与分析”之“四、风险因素”中说明了可能对公司产生重大不利影响的风险因素，敬请投资者注意投资风险。

3 本公司董事会、监事会及董事、监事、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、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

4 公司全体董事出席董事会会议。

5 致同会计师事务所（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

是 否

### 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

公司第二届董事会第二十次会议审议通过了公司2022年度利润分配及资本公积转增股本方案如下：

1. 公司拟向全体股东每10股派发现金红利100元（含税）。截至2022年12月31日，公司总股本53,904,145股，扣除回购专用证券账户中股份数1,036,000股，以此计算合计拟派发现金红利528,681,450.00元（含税）。本年度公司现金分红金额占合并报表中归属于上市公司股东净利润的比例为44.63%。

2. 公司拟以资本公积向全体股东每10股转增4.8股。截至2022年12月31日，公司总股本53,904,145股，扣除回购专用证券账户中股份数1,036,000股，以此计算合计转增25,376,710股，转增后公司总股本增加至79,280,855股。

如在利润分配及资本公积转增股本方案公告披露之日起至实施权益分派股权登记日期间，公司应分配股数（总股本扣除公司回购专用证券账户股份余额）发生变动的，公司拟维持每股分配（转增）比例不变，相应调整分配（转增）总额。如后续应分配股数发生变化，将另行公告具体调整情况。

本次利润分配及资本公积转增股本方案尚需提交2022年年度股东大会审议。

8 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

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

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
人民币普通股A股	上海证券交易所科创板	奥泰生物	688606	不适用

#### 公司存托凭证简况

□适用 √不适用

#### 联系人和联系方式

联系人和联系方式	董事会秘书（信息披露境内代表）	证券事务代表
姓名	傅燕萍	潘海洁
办公地址	杭州市钱塘区下沙街道乔新路383号	杭州市钱塘区下沙街道乔新路383号
电话	0571-56207860	0571-56207860
电子信箱	Yanping.fu@alltests.com.cn	Yanping.fu@alltests.com.cn

### 2 报告期公司主要业务简介

#### （一） 主要业务、主要产品或服务情况

公司专注于体外诊断行业中的 POCT 细分领域，主营业务为体外快速诊断试剂的研发，生产和销售，主要产品为快速诊断试剂，主要类别涵盖毒品及药物滥用检测，传染病检测，妇女健康检测，肿瘤标志物检测以及心脏标志物检测等多个系列。公司目前已上市产品超 800 余种，产品种类丰富，形态多样，覆盖面广，广泛应用于临床检测、现场检测以及个人健康管理等领域，能满足客户的多元化需求。

同时随着生化技术平台、化学发光技术平台、免疫印迹平台、电子仪器平台以及生物传感电化学平台等产业化进程推进，不断丰富产品业务线，打造可持续发展的多元化平台，大大提高了公司的市场竞争力。

公司主要产品介绍如下。

产品分类	主要产品
POCT 快速诊断检测试剂（胶体金）	毒品及药物滥用检测系列 安非他明，巴比妥，丁丙诺啡，苯二氮卓，氯硝西洋，可卡因，可待因，可替宁，美沙酮代谢物，乙基葡萄糖醛酸苷，芬太尼，氯胺酮，卡拉酮，合成大麻，麦角酸二乙基酰胺，摇头丸，亚甲基二氧吡咯戊酮，甲基安非他明，吗啡，苯派啶醋酸甲酯，安眠酮，甲卡西酮，美沙酮，去甲芬太尼，鸦片，羟考酮，苯环己哌啶，普瑞巴林，丙氧芬，卡里普多，三环类抗抑郁药，四氢大麻酚，曲马多，合成大麻素，唑吡坦，佐匹克隆，6-单乙酰吗啡（6-MAM），氟胺酮，二甲基色胺，依托咪酯，加巴喷丁，大麻酚，他喷他多，东莨菪碱，奥氮平，米氮平，麦斯卡林，利培酮，西酞普兰等 70 余种毒品检测试剂。

	传染病检测系列	<p>呼吸道疾病检测：新冠抗体/抗原/中和抗体/总抗等系列检测试剂，肺炎支原体，甲流/乙流，腺状病毒，呼吸道合胞病毒，链球菌，嗜肺军团菌，结核等检测试剂；</p> <p>肝肠胃疾病检测：甲/乙/丙/戊肝，轮状病毒，腺病毒，伤寒，幽门螺旋杆菌，星状病毒，痢疾阿米巴，兰伯氏贾第虫，隐孢子虫，艰难梭菌，霍乱弧菌等检测试剂；</p> <p>性传播疾病检测产品：人类免疫缺陷病毒（艾滋），人类单纯疱疹病毒，梅毒，沙眼衣原体，淋病等检测试剂；</p> <p>其他虫/鼠/动物传播疾病检测：疟疾，登革热，猴痘病毒，基肯孔尼亚，霍乱，丝虫病，寨卡病毒，利什曼原虫，弓形虫病等检测试剂。</p>
	妇女健康检测系列	人绒毛膜促性腺激素，促黄体生成素，促卵泡激素，抗缪勒管激素，胎儿纤维连接蛋白，胰岛素样生长因子结合蛋白-1，阴道 pH 等检测试剂。
	肿瘤标志物检测系列	大便隐血，甲胎蛋白，癌胚抗原，转铁蛋白，核基质蛋白，前列腺特异抗原等检测试剂。
	心脏标志物检测系列	心肌肌钙蛋白（cTnI&cTnT），肌红蛋白，肌酸激酶同工酶，C-反应蛋白，降钙素原，D 二聚体，心肌脂肪酸结合蛋白等检测试剂。
	动物/宠物检测系列	犬瘟，犬细小，犬冠状，犬心丝虫，犬利什曼，猫白血，猫艾滋，猫杯状，猫疱疹，非洲猪瘟，牛病毒性腹泻，牛怀孕，牛布鲁氏，牛结核，禽流感，新城疫等检测试剂。
	其他检测系列	维生素 D（VD），钙卫蛋白，糖化血红蛋白（HbA1c），微量白蛋白，铁蛋白，类风湿因子，尘螨 IgE，血型，男性生育能力等检测试剂。
时间分辨免疫荧光检测系列	心脏标志物系列	肌钙蛋白 I，肌红蛋白，肌酸激酶同工酶，肌钙蛋白 T，心型脂肪酸结合蛋白，肌钙蛋白 I/肌红蛋白/肌酸激酶同工酶三合一等定量检测试剂。
	炎症标志物系列	C 反应蛋白，降钙素原，血清淀粉样蛋白，白细胞介素-6 等定量检测试剂。
	激素检测系列	$\beta$ -人促绒毛性腺激素，睾酮，孕酮促甲状腺激素，甲状腺激素等甲状腺功能相关的定量检测试剂。
	传染病检测系列	新冠抗原/抗体，甲乙流联合，登革热等定性检测试剂。
	肿瘤标志物系列	前列腺特异性抗原，甲胎蛋白，大便隐血等定量检测试剂。
生化诊断检测系列	干化学生化	pH，蛋白，隐血，比重，葡萄糖，酮体，尿胆原，硝酸盐，白细胞，胆红素，肌酐，抗坏血酸，尿钙，微白蛋白等尿液分析；氧化剂，尿肌酐，pH，亚硝酸盐，比重，戊二醛等尿液掺假分析项目；血红蛋白检测，酒精检测， $\gamma$ -羟基丁酸等快速检测试剂。
	血脂检测系列	甘油三酯，总胆固醇，高密度脂蛋白，低密度脂蛋白等快速检测试剂。
化学发光检测试剂	心脏标志物系列	肌钙蛋白 I，肌红蛋白，肌酸激酶同工酶等定量检测试剂。

	炎症标志物系列	C 反应蛋白, 降钙素原, 白激素-6 等定量检测试剂。
	激素检测系列	促黄体生成素, 抗缪勒管激素, $\beta$ -人促绒毛性腺激素等定量检测试剂。
	贫血维生素检测系列	铁蛋白, 25 羟基维生素 D 等定量检测试剂。
	甲状腺功能检测系列	促甲状腺激素, 甲状腺素等定量检测试剂。
	糖尿病检测系列	胰岛素, C 肽等定量检测试剂。
	肿瘤标志物检测系列	甲胎蛋白, 癌胚抗原等定量检测试剂。
生物原料系列	传染病抗原/抗体	乙/丙肝抗体, 艾滋病毒抗体, 梅毒抗体, 幽门螺旋杆菌抗体, 抗恶性疟 HRP-II 抗体, 新冠病毒抗原/抗体, 流感病毒抗体, 登革病毒抗体, 牛病毒性腹泻抗体, 疟疾抗体, 梅毒螺旋体重组抗原, 艾滋病毒重组抗原, 丙型肝炎病毒重组抗原, 结核分枝杆菌重组抗原, 单纯疱疹病毒重组抗原, 巨细胞病毒重组抗原, 登革热病毒重组抗原, 恶性疟原虫重组抗原, 间日疟原虫重组抗原, 恶性疟原虫乳酸脱氢酶重组抗原, 莱姆螺旋体等抗原抗体。
	毒品抗原/抗体	安非他明抗原抗体, 甲基安非他明抗原抗体, 苯二氮卓类药物抗原抗体, 可卡因抗原抗体, 四氢大麻酚抗原抗体, 合成大麻素抗原抗体, 氯胺酮抗原抗体, 氟胺酮抗原抗体, 丁丙诺啡抗原抗体, 芬太尼抗原抗体, 吗啡抗原抗体, 摇头丸抗原抗体, 唑吡坦抗原抗体, 佐匹克隆抗原抗体, 扎来普隆抗原抗体, 依托咪酯抗原抗体, 美沙酮抗原抗体, 他喷他多抗原抗体, 曲马多抗原抗体, 二甲基色胺抗原抗体, 美沙酮代谢物抗原, 替利定抗原, 可替宁抗原, 卡痛抗原, 利培酮抗原抗体, 阿立哌唑抗原抗体, 卡利普多抗原抗体, 东莨菪碱抗原抗体, 米氮平抗原抗体等近 100 种小分子药物的抗原抗体。
	肿瘤标志物、心脏标志物、宠物检测等抗原/抗体生物原料	猫白血病重组抗原, 猫白血病病毒抗体, C 反应蛋白抗体, 人血红蛋白抗体, 猪瘟 CSFV 包被抗原, 猪瘟 CSFV 标记抗原, 猪蓝耳病毒 PRRSV 抗原, 口蹄疫 FMDV-0 抗原, 犬钩端病毒重组抗原, 犬瘟热病毒重组抗原, 犬细小病毒重组抗原, 犬冠状病毒重组抗原, 犬腺病毒重组抗原, 犬副流感病毒重组抗原, 非洲猪瘟 P54-30a 抗原(标记), 非洲猪瘟 P54-22b 抗原(包被), 猪圆环(PCV) 抗原, Tetanus 破伤风抗原, 重组肌钙蛋白等抗原抗体。
	炎症、糖代谢类抗原/抗体	胰岛素样生长因子结合蛋白 1, 血清淀粉样蛋白 A1, 降钙素原等抗原抗体。
	酶及酶抗体, 辅助用抗体原料	链霉亲和素 SA, SP-10 重组蛋白, 重组金黄色葡萄球菌蛋白 A, 生物素偶联牛血清白蛋白, $\gamma$ -羟基丁酸脱氢酶, 人 II 型血管紧张素转换酶。
	免疫印迹系列	吸入-食物过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂; 吸入过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂; 食物过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂; 抗可提取核抗原 (ENA) 抗体谱检测试剂;
电子仪器系列	电子验孕棒、血红蛋白分析仪、毒品检测尿杯装置读数仪、台式金标读数仪、全自动化学发光免疫分析仪、干式荧光免疫分析仪。	
分子诊断系列	新型冠状病毒和德尔塔变异株 RT-qPCR 试剂、新型冠状病毒和奥密克戎变异株 RT-qPCR 试剂、流感病毒 A/B RT-qPCR 试剂、呼吸道合胞病毒 RT-qPCR 试剂、猴痘 RT-qPCR 试剂。	

## （二） 主要经营模式

### 1、盈利模式

公司主要从事体外诊断试剂的研发、生产和销售，已建立独立、完整的研发、销售、采购、生产及质量等一整套流程体系，形成了稳定的盈利模式。报告期内，公司营业收入和利润主要来源于体外诊断产品的销售。

### 2、采购模式

公司主要采取“以产定采”的采购模式。公司制定了《采购控制程序》《供应商评价选择程序》等管理办法，以控制进入生产过程的物料合格，从源头保证产品质量的稳定。

### 3、生产模式

公司主要采用“以销定产”的生产模式。生产部门根据生产计划排程进行生产安排，确保准时发货以满足客户需求。在生产过程中，公司严格按照医疗器械及体外诊断试剂生产相关标准进行管理，质量检验贯穿于生产全过程，由质量保障部门进行全程把控，以保证产品质量的稳定性。

### 4、营销模式

公司的销售分为国外销售和国内销售。报告期内，公司仍以国外销售为主。国外销售主要是 ODM 的销售模式，辅以自有品牌 Alltest、Citest 等的销售。国内销售主要具有国内注册证书产品的自有品牌销售模式以及部分 ODM 的销售模式。

## （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

公司主要从事体外诊断试剂的研发、生产和销售，主要产品为快速诊断试剂，公司所属细分领域为体外诊断行业。根据中国证监会《上市公司行业分类指引》的规定，公司所处的体外诊断行业属于制造业(C)中的医药制造业(分类代码:C27);按照《国民经济行业分类》(GB/T4754-2017)，公司所处行业为医药制造业中的生物药品制品制造(分类代码 C276)。

#### （1）行业发展阶段

根据 EvaluateMedTech 发布的《2018 年全球医械市场概况以及 2024 年全球医械市场预测》，2017 年全球医疗器械市场规模为 4063 亿美元，体外诊断市场销售规模约为 526 亿美元，约占全球医疗器械市场销售总额的 12.94%。预计至 2024 年，全球医疗器械市场规模将达到 5950 亿美元，2017 至 2024 年年复合增长率为 5.6%；体外诊断市场规模将达到 796 亿美元，2017 至 2024 年年复合增长率为 6.1%，高于同期全球医疗器械行业的复合增速。不断增加的传染病，慢性疾病人数带来诊断需求的增加，体外诊断技术的不断提升是体外诊断行业发展的主要驱动力。

根据 Eshare 医械汇发布的《医疗器械蓝皮书(2021)》指出我国 POCT 行业发展最快的年份是 2020 年，增速达到了 24.70%。2020 年末，我国 POCT 行业市场规模在 93 亿元左右。在新冠疫情的影响下，我国对 POCT 的需求急剧攀升；前瞻初步统计 2021 年我国 POCT 市场规模约为 110 亿元左右。虽然我国体外诊断行业增速较快，但是规模仅占全球不到 15%，我国仍然是体外诊断试剂人均消费最低的国家之一。“十三五”以来，我国发布的多项涉及生物医药相关产业发展规划的宏观政策都强调大力发展体外诊断行业，并明确加快 POCT 技术进步，产品研发或者产业化等，分级诊疗，医疗器械进口替代等国家政策推进，大大释放了 POCT 的基层需求。同时随着人们生活水平提升，治未病理念推广，疾病检测需求加速释放，体外诊断行业也获得飞速发展，未来十年该

细分领域将维持 15%以上的年增长率。

### （2）行业基本特点

POCT 产品具有以下三个方面的突出特征：①检测时间短：POCT 产品大大缩短了从样本采集，检测到结果报告的检测周期，检测速度远快于检验科设备；②检测空间小：POCT 产品属于在被检测对象身边的检测，可实现现场检测；③检测操作者要求低：POCT 操作者可以是非专业检验师，包括被检测对象本人，操作简单，自动化程度高。

POCT 行业作为与人类健康密切相关的技术密集型产业，具有行业规模大，进入壁垒高，市场需求稳健，行业技术更新及产品迭代的速度快等特点。同时 POCT 产品供给小批量，多品种，以满足不同等级医疗机构，不同类型医疗场景的多样化需求。

### （3）主要技术门槛

POCT 行业具有多学科交叉综合，技术水平高的特点，涉及临床检验学，生物化学，免疫学，分子生物学，分析化学，应用化学，有机化学，生物医学工程，基因工程，机电一体化等众多学科领域。随着科学技术的进步，新的技术和方法被不断地引入到 POCT 领域，特别是化学，免疫层析，免疫标记，电极，色谱，光谱，生物传感器及光电分析等技术的发展，使 POCT 产品的稳定性，可靠性和准确性得到进一步提高，应用领域也进一步扩展。

综上，POCT 行业对技术升级和新技术应用的要求较高，技术水平的高低直接关系到产品研发的效率。同时企业只有通过长期持续的人才激励以及技术累积，才能形成高水平的研发队伍以应对激烈的市场竞争。除此之外，技术门槛还包括产品专利，产品注册/备案等资质门槛。

## 2. 公司所处的行业地位分析及其变化情况

公司始终专注于 POCT 快速诊断试剂产品的研发、生产和销售。经过近几年的快速发展，公司在快速诊断试剂领域已具备较强的竞争力，是该领域重要的体外诊断试剂产品供应商之一。

1. 公司拥有毒品及药物滥用检测试剂近 70 余种，是检测品种最全的供应商之一。2022 年 2 月，公司自主研发的多项毒品联检试剂盒（国械注准：20223400277），用于定性检测尿液样本中的吗啡二亚甲基双氧安非他明/甲基安非他明/可卡因/美沙酮/苯二氮卓/安非他明/氯胺酮/四氢大麻酚，是国内首家取得毒品九合一联合检测试剂盒注册证的生产商。

2. 公司持续进行国际产品注册认证。截至报告期末，公司已取得国内外 1675 项产品注册证书，是为数不多的取得产品证书最齐全的厂家之一。2022 年 7 月，公司取得了 StrepA、FOB、Rota & Adenocombo、H. Pylori Antibody、Syphilis 等 5 项检测试剂的 IVDR 证书，是国内较早获得欧盟新法规 IVDR 证书的企业之一。

3. 2022 年公司被评为浙江省专精特新中小企业，公司的主要品牌 Alltest 被列为杭州市出口名牌以及浙江省出口名牌。公司 2 款产品（新型冠状病毒 2019-nCoV 抗原检测试剂盒（乳胶法）和梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（乳胶法））入选为杭州市优质产品推荐目录。公司高质量产品以及自主品牌影响力逐步受到市场和客户以及行业的印证。

另外公司传染病检测试剂也被广泛应用于东南亚等地区的大型政府，海军医院；心肌肌钙蛋白 I，A 族链球菌等检测试剂销往世界 500 强企业雅培旗下公司。公司的主导产品毒品及药物滥用检测试剂，传染病检测试剂在欧洲，东南亚等国家和地区都具有一定的市场地位。

### 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

#### (1) 报告期内新技术、新产业、新业态、新模式的发展情况

新技术方面：报告期内，体外诊断行业新技术不断出现，基因诊断、蛋白质组学、单细胞测序、均相化学发光等技术的快速发展，整个技术更聚焦于高精度、自动化、简便化、集成化，使得体外诊断试剂行业的检测精度和诊断水平不断提高。其中，基因诊断技术通过检测人类基因组的变异情况，可以帮助医生预测某些疾病的风险，为个体化治疗提供基础；蛋白质组学技术则可以检测血液、尿液等中的蛋白质水平，进一步提高疾病的诊断准确性；单细胞测序技术则可以帮助医生研究个体细胞的遗传变异情况，从而更好地理解疾病的发生机制。

新产业方面：随着人们对健康的需求不断增加，一些新的产业也在体外诊断试剂行业中得到了广泛的应用，如以二代基因测序（NGS）为代表的分子诊断技术、以微流控芯片为代表的即时检测产品，以及以大数据、“互联网+”为代表的现代健康管理和精准医疗等新技术、新产业为体外诊断行业打开了新的成长空间。这些产业将医学与科技相结合，为人们提供更加个性化、精准化的健康管理方案，帮助人们更好地预防疾病，保持身体健康。

新业态方面：随着人们对快速、方便的检测需求不断增加，一些快速检测和智能化检测的新业态也在体外诊断试剂行业中得到了广泛的应用。该新业态的出现，主要基于产业整体发展、研发创新，是产业整体创新推动的结果和外在呈现。如利用人工智能技术开发的智能化检测设备，可以自动化完成样本的处理、分析和诊断，极大地提高了检测效率和精度。同时，一些快速检测设备也被广泛应用于现场应急检测和定点检测等领域，如新冠病毒检测、食品安全检测等。原先占比较小的 POCT（即时诊断）的市场份额得到了迅速扩容，POCT 高市场份额占比的情况预计会持续很长一段时间。

新模式方面：随着数字化技术的快速发展，一些新的模式也在体外诊断试剂行业中出现。如基于互联网的医疗诊断平台，可以为患者提供在线咨询、预约、检测等一系列服务，使得医疗诊断更加便捷、高效。同时，一些体外诊断试剂公司也开始采用“产品+服务”的模式，为客户提供更加全面、专业的解决方案。另外，国内体外诊断试剂行业中的部分企业积极与国际知名龙头企业强强联手，整合双方各自优势资源，创新推动快速发展。

#### (2) 未来发展趋势

体外诊断试剂行业的发展趋势将会朝着以下几个方向发展：

**个性化和精准化：**随着基因测序和生物技术的发展，个性化和精准化医疗将成为未来的主流趋势。体外诊断试剂将更加注重基于个体的特异性和预测性诊断，为医生提供更加准确、高效的治疗方案。

**数字化和智能化：**体外诊断试剂行业将会更加注重数字技术和人工智能技术的应用。数字化可以实现体外诊断试剂行业的自动化、数字化管理、数据化分析，智能化则可以提高检测效率和精度，更好地满足医疗需求。

**新技术和新产品：**未来，体外诊断试剂行业将会不断涌现新的检测技术和新产品，如全基因组测序、微流控技术、CRISPR-Cas 技术等，这些新技术和新产品将为体外诊断试剂行业注入新的发展动力。

**多元化和国际化：**未来，体外诊断试剂行业将会越来越多元化和国际化。国内企业将会更加注重品牌建设和国际化战略，进一步扩大国际市场份额。同时，各个领域的企业也将会涉足体外诊断试剂行业，形成更加多元化的市场竞争格局。



### 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

	2022年	2021年	本年比上年 增减(%)	2020年
总资产	4,699,723,180.82	4,008,344,382.26	17.25	1,151,108,938.18
归属于上市公司股东的净资产	4,166,522,369.83	3,273,637,115.17	27.28	972,663,843.87
营业收入	3,388,568,140.41	1,873,427,739.65	80.88	1,135,553,932.68
扣除与主营业务无关的业务收入和不具备商业实质的收入后的营业收入	3,387,100,388.93	1,872,570,427.90	80.88	1,133,699,410.19
归属于上市公司股东的净利润	1,184,477,646.28	765,688,919.15	54.69	679,229,342.50
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	1,160,499,977.92	729,238,275.24	59.14	672,440,147.27
经营活动产生的现金流量净额	1,360,685,018.85	923,870,826.67	47.28	622,717,595.49
加权平均净资产收益率(%)	31.64	30.22	增加1.42个百分点	107.35
基本每股收益(元/股)	21.97	15.15	45.02	16.82
稀释每股收益(元/股)	21.97	-	-	-
研发投入占营业收入的比例(%)	6.12	5.10	增加1.02个百分点	4.85

#### 3.2 报告期分季度的主要会计数据

单位：元 币种：人民币

	第一季度 (1-3月份)	第二季度 (4-6月份)	第三季度 (7-9月份)	第四季度 (10-12月份)
营业收入	2,098,917,066.48	624,612,612.61	286,536,646.03	378,501,815.29
归属于上市公司股东的净利润	1,049,210,119.14	253,506,401.52	57,837,519.39	-176,076,393.77
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	1,047,901,207.44	223,535,566.65	36,893,215.50	-147,830,011.67
经营活动产生的现金流量净额	931,874,151.52	42,715,208.18	31,393,552.03	354,702,107.12

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

□适用 √不适用

#### 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

单位：股

截至报告期末普通股股东总数(户)	8,622							
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)	8,338							
截至报告期末表决权恢复的优先股股东总数(户)	0							
年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数(户)	0							
截至报告期末持有特别表决权股份的股东总数(户)	0							
年度报告披露日前上一月末持有特别表决权股份的股东总数(户)	0							
前十名股东持股情况								
股东名称 (全称)	报告期内 增减	期末持股 数量	比例 (%)	持有有限售 条件股份数 量	包含转融通 借出股份的 限售股份数 量	质押、标记 或冻结情况		股东 性质
						股份 状态	数量	
杭州竞冠投资管理 有限公司	-	12,495,000	23.18	12,495,000	12,495,000	无	-	境内 非国 有法 人
杭州群泽投资 管理有限公司	-	10,150,000	18.83	10,150,000	10,150,000	无	-	境内 非国 有法 人
高飞	-	4,200,000	7.79	4,200,000	4,200,000	无	-	境内 自然 人
徐建明	515,300	2,940,705	5.46	-	-	无	-	境内 自然 人

宁波文叶创业投资合伙企业（普通合伙）	21,000	1,869,000	3.47	-	-	无	-	境内非国有法人
陆维克	-	1,750,000	3.25	-	-	无	-	境内自然人
杭州赛达投资合伙企业（有限合伙）	-	1,414,145	2.62	1,414,145	1,414,145	无	-	境内非国有法人
傅燕萍	-	700,000	1.30	-	-	无	-	境内自然人
姜正金	495,721	312,362	0.58	-	-	无	-	境内自然人
杭州靖睿投资管理合伙企业（有限合伙）	750,000	300,000	0.56	-	-	无	-	境内非国有法人
上述股东关联关系或一致行动的说明				竞冠投资为实际控制人赵华芳控制的企业；群泽投资、赛达投资为实际控制人高飞控制的企业。高飞直接持有公司 7.79% 的股份，通过群泽投资间接控制公司 18.83% 的股份，通过赛达投资间接控制公司 2.62% 的股份，合计控制公司 29.24% 的股份；赵华芳通过竞冠投资间接控制公司 23.18% 的股份，二人通过直接和间接方式合计控制公司 52.42% 的股份，并已签署《一致行动人协议》，为公司的实际控制人。除此以外，上述股东之间不存在关联关系。				
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明				公司不存在优先股股东情况。				

#### 存托凭证持有人情况

适用  不适用

#### 截至报告期末表决权数量前十名股东情况表

适用  不适用

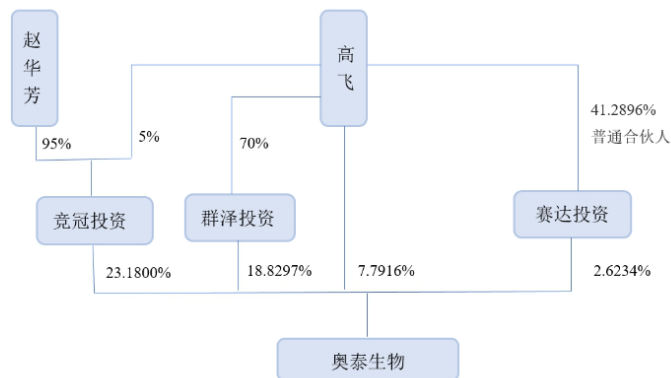
单位:股

序号	股东名称	持股数量		表决权数量	表决权比例	报告期内表决权增减	表决权受到限制的情况
		普通股	特别表决权股份				
1	杭州竞冠投资管理	12,495,000	-	12,495,000	23.18	-	无

	有限公司						
2	杭州群泽投资管理 有限公司	10,150,000	-	10,150,000	18.83	-	无
3	高飞	4,200,000	-	4,200,000	7.79	-	无
4	徐建明	2,940,705	-	2,940,705	5.46	-	无
5	宁波文叶 创业投资 合伙企业 (普通合伙)	1,869,000	-	1,869,000	3.47	-	无
6	陆维克	1,750,000	-	1,750,000	3.25	-	无
7	杭州赛达 投资合伙 企业(有限 合伙)	1,414,145	-	1,414,145	2.62	-	无
8	傅燕萍	700,000	-	700,000	1.30	-	无
9	姜正金	312,362	-	312,362	0.58	-	无
10	杭州靖睿 投资管理 合伙企业 (有限合伙)	300,000	-	300,000	0.56	-	无
合计	/	36,131,212	-	36,131,212	/	/	/

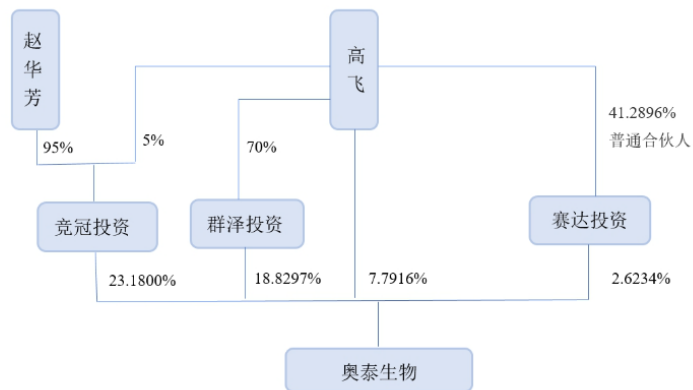
#### 4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

√适用 □不适用



#### 4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图

√适用 □不适用



#### 4.4 报告期末公司优先股股东总数及前 10 名股东情况

适用 不适用

#### 5 公司债券情况

适用 不适用

### 第三节 重要事项

1 公司应当根据重要性原则，披露报告期内公司经营情况的重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项。

参见本章节“一、经营情况讨论与分析”的相关表述。

2 公司年度报告披露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。

适用 不适用