

公司代码：603707

公司简称：健友股份

南京健友生化制药股份有限公司
2023 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 <http://www.sse.com.cn> 网站仔细阅读年度报告全文。
- 2 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。
- 3 公司全体董事出席董事会会议。
- 4 公证天业会计师事务所(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。
- 5 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
以实施权益分派股权登记日的总股本为基数，向全体股东每10股派发现金股利1.00元（含税），该预案尚需提交2023年年度股东大会审议批准。

第二节 公司基本情况

1 公司简介

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所	健友股份	603707	无

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	黄锡伟	钱晓捷
办公地址	南京市高新技术产业开发区学府路16号	南京市高新技术产业开发区学府路16号
电话	025-86990789	025-86990789
电子信箱	nkf-pharma@nkf-pharma.com.cn	nkf-pharma@nkf-pharma.com.cn

2 报告期公司主要业务简介

1、所属行业

根据国家统计局发布的《国民经济行业分类》（GB/T 4754-2017）以及中国证监会颁发的《上市公司行业分类指引》，公司所属行业为医药制造业（C27）。

2、行业基本情况

医药制造行业是集高附加值和社会效益于一体的高新技术产业。随着全球经济逐步复苏走强、人口总量的增长以及创新类药物的持续研发创新和推广，全球医药制造业将保持良好的增长态势。中国也一直将医疗产业作为重点支柱产业予以扶持，随着经济发展和居民生活水平的提高，中国成为仅次于美国的全球第二大药品消费市场。医药制药业的行业壁垒较高，首先由于药品的使用直接关系到人民的生命健康，因此国家在行业准入、生产经营等方面制订了一系列法律、法规，以加强对药品行业的监管，这在客观上构成了进入本行业的政策性壁垒。其次，医药行业是高技术、高风险、高投入产业，新药从研究开发、临床试验、试生产到最终产品市场开发和产品推广，各环节均需投入大量资金、技术等资源，对研发人员的技术水平、经验积累等综合素质有很高要求。

3、行业政策情况

医药行业是关系国计民生、经济发展的重要行业，随着我国经济持续增长，人民生活水平不断提高，人口老龄化问题日益突出，医疗保健需求不断增长，医疗卫生体制改革不断深化，医药研发、医疗保障等政策面临重大调整，药品集中采购步入常态化、制度化。

2023年，中国医药制造行业实施了一系列重要的政策，旨在优化产业结构，提高医疗卫生服务质量，降低医疗保健成本，并推动行业向高质量发展转型。国家层面发布了多条重磅政策，对医药领域未来的发展产生了重大影响，政策的主要方向包括加强监管、鼓励研发创新、注重质量等。发布了多份药品清单，支持临床试验、关键共性技术研究、优先审评审批等，同时加强对基础研究和医学创新的支持，鼓励企业加大研发投入，加快新药和医疗器械的研发步伐。医保政策方面，医保目录调整工作常态化推进，国家医保基金监管呈现高压态势。

2023年8月，国务院审议通过了《医药工业高质量发展行动计划（2023—2025年）》和《医疗装备产业高质量发展行动计划（2023—2025年）》，强调了提高医药工业和医疗装备产业的韧性和现代化水平，增强高端药品、关键技术和原辅料等的供给能力，加快补齐我国高端医疗装备的短板。同时，鼓励和引导龙头医药企业发展壮大，提高产业集中度和市场竞争力。

公司是一家集药品研发、生产、销售为一体的制药企业，积极布局化学药、生物药领域，建立

涵盖心血管、神经类、麻醉剂、抗肿瘤制剂、手术辅助类及其他高附加值无菌注射剂等丰富的产品管线，是全球市场多品种注射剂的供应商。

公司具备完整的从药物研发、大规模生产到商业化的全产业链能力，能够为合作伙伴提供包括制剂研究、生产、市场等多业务类型 CDMO，助力更多企业走向国际规范性市场，在中国医药能力结构化升级中贡献力量。

（一）、报告期内公司从事的主要业务

1、无菌注射剂业务

公司秉承“建设世界一流的生物制药企业”的愿景，在“立足中美，放眼全球”的战略框架下，以注射剂为核心剂型，持续推进经营业务发展。通过对全球制剂业务的不断探索，公司在注射剂方向上广泛布局、积累了丰富的产品管线，主要包括低分子肝素制剂、抗肿瘤制剂及其他高附加值无菌注射剂，截至报告期末，公司及子公司共拥有 97 项境外药品注册批件，28 项中国药品注册批件。报告期内，公司已上市销售并持有批件所有权的注射剂产品如下表所示：

序号	药品名称	适应症	获批国家
1	肝素钠注射液	抗凝、抗血栓	美国
2	依诺肝素钠注射液	预防静脉血栓栓塞性疾病	美国、英国、德国、瑞典、巴西、西班牙、加拿大、厄瓜多尔
3	达肝素钠注射液	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	中国
4	那曲肝素钙注射液	预防血栓形成、防治深静脉血栓栓塞症、防治血管内溶血、降低血小板聚集、防治心肌梗死和脑血栓形成等	中国
5	苯磺酸阿曲库铵注射液	适应症为适用于各种外科手术中全身麻醉期间的骨骼肌松弛，也适用于气管插管时所需的肌肉松弛。	美国
6	苯磺顺阿曲库铵注射液	肌松剂	美国、中国

7	左亚叶酸钙注射液	与氟尿嘧啶联合化疗，用于晚期转移性结直肠癌的姑息性治疗	美国、中国
8	度骨化醇注射液	治疗慢性肾脏疾病透析患者继发性甲状旁腺功能亢进	美国
9	米力农注射液	用于急性失代偿性心力衰竭患者的短期静脉治疗	美国、中国
10	博莱霉素注射液	用于皮肤癌，头颈部的肿瘤	美国
11	卡铂注射液	适用于治疗晚期上皮来源的卵巢癌	美国
12	阿糖胞苷注射液	用于治疗白血病和淋巴瘤	美国
13	盐酸托扑替康注射液	用于小细胞肺癌	美国
14	盐酸去氧肾上腺素注射液	用于防治脊椎麻醉以及全身麻醉或者是应用氯丙嗪所引起的低血压	美国
15	注射用硼替佐米	多发性骨髓瘤、套细胞淋巴瘤	美国
16	注射用盐酸苯达莫司汀	用于慢性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤的治疗	美国、中国
17	注射用吗替麦考酚酯	与环孢霉素和皮质类固醇联合，用于预防接受同种异体肾移植或肝移植患者的急性器官排斥反应	美国、中国
18	注射用盐酸万古霉素	适用于耐甲氧西林葡萄球菌及其它细菌所致的严重感染：败血症、心内膜炎、骨感染、下呼吸道感染、皮肤和皮肤结构感染	美国
19	醋酸加尼瑞克注射液	预防过早出现促黄体激素（LH）峰	美国
20	呋塞米注射液	水肿性疾病，包括充血性心力衰竭、肝硬化、肾脏疾病	美国
21	格隆溴铵注射液	防止抗胆碱酯酶药如新斯的明的外周毒曹碱作用(如心动过缓)	美国

22	甲硫酸新斯的明注射液	用于术后非去极化神经肌肉阻滞剂作用的逆转	美国
23	氯化琥珀胆碱注射液	全身麻醉时气管插管和手术过程中维持肌肉松弛	美国
24	瑞加诺生注射液	作为放射性核素心肌灌注显像（MPI）中使用的一种负荷药物	美国
25	异舒泛蓝注射液	用于注射部位的淋巴管显影	美国
26	注射用比伐卢定	用于经皮经腔冠状动脉成形术（PTCA）的急性缺血性并发症	美国
27	注射用达托霉素	抗感染	美国
28	注射用地西他滨	一种抗肿瘤的化疗药	美国
29	注射用伏立康唑	抗真菌药	美国
30	注射用卡莫司汀	用于脑肿瘤胶质母细胞瘤、脑干神经胶质瘤、髓母细胞瘤、星状细胞瘤，室管膜瘤和转移性脑肿瘤等	美国
31	注射用替加环素	用于复杂性腹腔内感染、复杂皮肤及软组织感染、社区获得性肺炎	美国、中国
32	注射用盐酸美法仑	用于不适合口服给药治疗的多发性骨髓瘤患者的姑息治疗	美国
33	注射用放线菌素	用于治疗睾丸癌，还可以有效的控制神经母细胞肿瘤所导致的发热症状	美国
34	氟达拉滨注射液	用于治疗 1 岁儿童至 21 岁患者在经过至少两种方案治疗后的复发性及难治性淋巴细胞性白血病	美国
35	癸酸氟哌啶醇注射液	用于治疗需要长期使用体外抗精神病药物治疗的精神分裂症患者。	美国
36	注射用米卡芬净	念珠菌血症、急性播散性念珠菌病、念珠菌腹膜炎和脓肿、食管念珠菌病的治	美国

		疗等	
37	白消安注射液	用于联合环磷酰胺，作为慢性髓性白血病同种异体的造血祖细胞移植前的预处理方案	美国、中国
38	注射用阿扎胞苷	主要用于成人的较高危的骨髓增生,异常综合征。也用于治疗慢性粒单核细胞白血病,以及急性髓系白血病。	美国
39	盐酸吉西他滨注射液	与卡铂联合治疗卵巢癌;与紫杉醇联合治疗乳腺癌;与顺铂联合治疗非小细胞肺癌;单药治疗胰腺癌	美国、中国
40	注射用泮托拉唑钠	胃食管反流疾病,包括 Zollinger-Ellison (ZE)综合征在内的病理性高分泌症	美国
41	注射用丝裂霉素	用于胃癌、肺癌、乳腺癌、肝癌、胰腺癌、结肠直肠癌、食管癌、卵巢癌、癌性腔内积液以及膀胱肿瘤	美国
42	盐酸右美托咪定注射液	用于行全身麻醉的手术患者气管插管和机械通气时的镇静用于重病监护治疗期间开始插管和使用呼吸机病人的镇静	美国
43	奈拉滨注射液	用于治疗至少两种治疗方案无效或治疗后复发的 T 细胞急性淋巴细胞性白血病 (T-ALL) 和 T 细胞淋巴瘤母细胞性淋巴瘤 (T-LBL)	美国
44	罗库溴铵注射液	作为全身麻醉的辅助	美国
45	唑来磷酸注射液	适用于男女骨佩吉特 (Paget) 病的治疗	美国
46	盐酸布比卡因注射液	用于局部浸润麻醉和外周神经阻滞	美国
47	注射用亚叶酸钙	用于骨肉瘤患者大剂量甲氨蝶呤治疗后的抢救;用于减少患者过量使用叶酸拮抗剂或甲氨蝶呤排泄受损的毒性;也可用于叶酸缺乏所引起的巨幼红细胞性贫血的治疗;与 5-氟尿嘧啶联合用药,用于延长姑息治疗的晚期结肠、直肠癌患者的生存期。	美国

48	普乐沙福注射液	适用于非霍奇金淋巴瘤或多发性骨髓瘤患者动员造血干细胞(HSC)进入外周血，以便于完成 HSC 采集与自体移植。	美国
49	依替巴肽注射液	用于治疗急性冠状动脉综合征（不稳定型心绞痛/非 ST 段抬高性心肌梗死）患者	中国
50	磺达肝癸钠注射液	预防静脉血栓栓塞性疾病等	中国
51	多西他赛注射液	乳腺癌，非小细胞肺癌，前列腺癌胃癌	美国
52	氟尿嘧啶注射液	治疗乳腺癌、卵巢癌、肺癌、宫颈癌、膀胱癌及皮肤癌等。	中国
53	注射用培美曲塞二钠	用于非鳞状非小细胞肺癌与恶性胸膜间皮瘤的治疗。	美国
54	盐酸帕洛诺司琼注射液	适用于预防中、重度致吐化疗引起的急性恶心、呕吐。	美国
55	奥沙利铂注射液	用于原发肿瘤完全切除的 III 期结肠癌患者的辅助治疗和晚期结直肠癌的治疗	美国

在中美市场之外，公司还在欧洲市场及全球其他市场不断拓展业务，充分利用公司生产、质量优势，建立规模化效应、扩大市场范围，特别是随着依诺肝素制剂产品在越来越多的国家完成注册，不断增强公司对全球注射剂市场法规的理解能力，扩大公司在全球肝素制剂市场影响力。

2、肝素原料药业务

肝素原料药作为生物提取的大分子混合物，在质量标准和工艺方面一直是法规市场的关注焦点，作为临床应用广泛的标准肝素和低分子量肝素制剂的产品原料药，在产业链中具有极其重要的地位。作为全球肝素产业链中的重要一员，和下游客户协同保证全球肝素制剂的稳定和高质量供给，一直是我们的企业愿景。

作为在全球有影响力的肝素原料药供给商，公司凭借着过硬的质量，与全球主要的肝素制剂生产企业包括 Pfizer、Gland、Sanofi 等，建立了长期稳定的供应关系。肝素原料药业务作为提供现金流的业务，是推动公司无菌注射剂国内和国际化进程的基础。

3、CDMO 业务

中国制药行业在过去 10 年内快速发展，特别在生物大分子、基因类产品等方面有更多的厂家投入了研发和报批工作，呈现如火如荼的竞争局面。中国厂家也逐步发现走向更为广泛的全球市场是中国产业结构化升级的必由之路。

作为中国无菌注射剂研发、生产、营销的领先企业，公司在加快自主产品上市步伐的同时，亦对中国企业的整体性突破负有使命，在目前产能和研究资源富余的情况下，为客户在全球申报、生产、研究等环节中提供专业化服务。

随着更多的无菌注射剂在规范市场获得认可，公司在包括中国、美国等全球市场的美誉度得到了极大提升。公司有望凭借全球法规运行经验，提供差异化的规范市场生物药全产业链 CDMO 服务，获取更高价值的服务收益。CDMO 是我们和行业友商协同发展的最佳模式，我们始终将“帮助更多友商在全球市场获得突破，形成中国制药产业品牌”作为企业使命。

4、生物药创新业务

为顺应国内医药产业由仿制向创新转型的变革，提高公司的自主创新能力，在现有原料药和无菌制剂的产品基础上，公司成立生物医药事业部，下设蛋白设计平台、药物递送系统平台、分子生物学平台和细胞生物学平台，致力于成为创新型、国际化、世界一流的生物医药企业。

公司通过和全球领先研发团队在临床研究方面的深入合作，成功搭建重组蛋白药物质量研究与临床评价平台，提升了产品审批和产业化转化效率、提高生物质量研究与工艺开发及转化能力，进一步拓展大分子生物药创新与产业化能力。

（二）、公司经营模式介绍

1、采购模式

公司根据生产的实际需要、原材料市场的供应情况等综合因素决定采购计划，制定了严格的供应商管理体系，在人员配备、质量管理水平、原材料管理、生产工艺等方面有严格的规定。公司在主要原材料采购过程中，在国内率先应用集中洗脱模式，在加大周转，充分利用公司的集中化高质量高效率生产优势的同时，也和上游企业建立商业上的伙伴关系，并积极管理和促进全产业链的质量维持和提升，形成良性稳定的商业合作，更好应对市场竞争；在国外采用了全球 API Sourcing 的采购模式，建立多元化的供应商体系，目前已和全球多家供应商建立了稳定的合作关系。集中洗脱的工艺流程图如下：



2、生产模式

公司采用以销定产为主，结合库存和市场总体情况确定产量的生产模式。公司销售部在分析客户订单的基础上制定销售计划，公司生产部根据上述销售计划编制生产计划，做好人员、设备、原辅材料等方面的准备，并根据市场变化进行及时的调整。

公司无菌注射剂产线开始即按“拥有一流生产设备，国际标准化生产车间”的理念建立，目前公司所有产线均通过美国 FDA 认证、公司产品生产车间通过国家 GMP 的认证。生产过程中，公司严格遵守 GMP 和 CGMP 标准的要求，保证药品质量及药品的安全性、有效性。同时，公司通过控制原辅材料的合理用量，能有效控制生产成本。通过优化产品与生产线的配比，提升生产效率，扩大产能。

3、销售模式

（1）肝素原料药业务

在肝素原料销售模式上，公司一直采取以“直接销售为主、经销商销售为辅”的模式。公司通过持续不断的提高产品品质，跟踪国际主流制剂生产企业品质标准，与 Pfizer、Gland、Sanofi 等主流肝素类制剂公司建立了长期稳定的合作关系，形成了有效的客户黏性。公司通过选取有实力的国际经销商，以最大程度覆盖除主流肝素制剂企业以外的其他客户。

（2）国内制剂销售业务

随着中国药品集中采购步入常态化，公司国内制剂通过药品集中采购组织进行销售。“中美双报”通道能够不断丰富公司注射剂产品管线，目前公司研发的新产品均按照化药新注册四类获批，属于视同通过一致性评价产品，因此在各省级的市场准入上有优先通道，集采中标进一步扩大相关产品销售，加快了公司新品推向市场的速度，将有助于公司品牌影响力与国内市场占有率的持续提升。

（3）美国制剂销售业务

美国医药市场是全球质量准入标准最高的市场之一，也是全球利润水平维护相对比较好的竞争市场。美国医药销售市场客户主要包括药品集中采购组织、连锁药房以及药品配送公司等大型药品流通主体。

公司通过收购美国医药公司 Meitheal，落地了公司在美国医药制剂营销本部的建立。通过组建当地有能力的销售团队，紧贴最终客户，以美国医药销售思维进入和开拓美国制剂市场，在美国建立自主品牌。通过开展对美国医药市场产品的分析，在产品选择上选取更加适应美国医药销售的产品，围绕抗肿瘤、抗凝血、麻醉药、泌尿系统、抗感染等大类，选取产品生命周期长，符合美国医药市场需求的产品，凭借公司优势产品，和渠道良好的互动，建立与医药集中采购组织

的联系，加强招标搜索与跟进，扩大公司参与投标的机会，以产品质量、供应保障等方面的优势扩大市场占有率。随着公司业务在美国市场的不断拓展、市场份额不断扩大，公司品牌已经在美国形成了一定市场地位和影响力。

（4）全球其他地区制剂销售业务

在中美市场之外，包括欧洲、南美洲等市场，目前公司主要采取与当地代理商或医药企业合作的方式进入市场，参与竞争。公司在选取合作伙伴时，会在当地进行筛选，选取当地有一定影响力的医药代理商，快速切入和长期服务市场。

（5）全球 CDMO 销售业务

公司 CDMO 业务定位于无菌注射剂研发、生产，为客户提供制剂端一站式的产业服务。公司 CDMO 客户主要来自全球知名药企的产业化需求、国内头部药企的全球化需求和国内创新企业满足全球市场的研发需求。公司通过一些医药销售和制造企业合作，丰富公司产品结构，快速提升市场需求，扩大产能利用率，有效的降低产品成本，更好的参与市场竞争。

（三）报告期内公司业绩驱动因素

2023 年度，公司秉承“建设世界一流的生物制药企业”的愿景，在“立足中美，放眼全球”的战略框架下，以注射剂为核心剂型，持续推进经营业务发展。报告期内，公司营业收入较去年同期增长 5.89%，归属于上市公司股东的净利润较去年同期减少 117.37%，其中制剂业务收入占总营收的 70.50%，原料药业务收入占总营收的 25.37%，其他业务收入占总营收的 4.13%。公司制剂业务销售数量继续呈上升趋势，占营业收入比重进一步增加。

1、报告期内，肝素下游企业面临去库存的现状，竞争加剧，肝素行业受到一定冲击。随着公司业务坚定地向上游制剂方向转型，公司肝素原料药业务占总营收的比例从 2019 年占超过六成到 2023 年占不到三成，体现了公司从传统原料药供应商到国际无菌注射剂企业的成功转变。报告期内，公司实现营业收入 393,138.73 万元，同比增长 5.89%。

2、报告期内，公司继续积极拓展境外市场，结合 Meitheal 在 GPO、渠道端的优势，不断加强客户黏性、突破竞争格局，凭借无菌注射剂领域清晰的市场地位以及产品质量和营销能力持续巩固竞争壁垒，保障制剂国外销售收入稳定增长。2023 年公司国外制剂销售收入超过 19 亿元，较上年增长超过 25%。

2023 年 3 月，公司依诺肝素钠注射液、那曲肝素钙注射液在第八批全国药品集中采购中标，公司基础肝素制剂产品不断深入国内市场。在集采之外，公司继续完善国内销售渠道和运营渠道、

拓展市场，带动国内制剂销售规模快速增长，报告期内公司国内制剂销售数量较去年增长超过25%。

公司制剂业务的稳定增长，再次证明公司在制剂研发、质量、销售和品牌影响力等方面都获得了重要突破。未来，公司将继续推动业务重心的战略调整，进一步强化市场优势，推动无菌注射剂全球化布局，加快创新药品战略布局，积极构建多元的商业化能力。

3、依托先进工艺研发能力与合规生产能力推动，公司CDMO业务不断突破，公司拥有符合法规和合规要求的领先研发生产能力，通过CDMO服务助力全球客户加速管线研发进程。报告期内公司CDMO通过与客户开展全方位的战略合作，公司全球化研发、申报以及高质量生产、制造体系进一步完善，报告期内公司CDMO业务收入较去年同期有所增长。

CDMO一直是 we 和行业友商协同发展的最佳模式，我们始终将“帮助更多友商在全球市场获得突破，形成中国制药产业品牌”作为企业使命。未来公司将继续在美国寻求临床管理、分销渠道的建立和合作，在产品管线不断完善的同时建立完整的商业竞争能力，为公司未来在美国市场成为兼具化药小分子和生物大分子的药企奠定基础，建立全方位商业竞争能力。

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

	2023年	2022年	本年比上年 增减(%)	2021年
总资产	9,524,263,988.46	10,010,102,945.14	-4.85	8,216,888,051.71
归属于上市公司股东的净资产	5,801,966,942.85	6,170,641,484.29	-5.97	5,377,921,396.15
营业收入	3,931,387,279.72	3,712,720,455.00	5.89	3,686,692,951.54
归属于上市公司股东的净利润	-189,445,790.76	1,090,833,203.91	-117.37	1,059,293,331.14
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-167,843,390.34	1,080,284,239.48	-115.54	1,024,105,428.76
经营活动产生的现金流量净额	1,619,167,843.71	595,445,673.26	171.93	683,631,820.99
加权平均净资产收益率(%)	-3.17	18.82	减少21.99个百分点	25.29
基本每股收益(元/股)	-0.12	0.67	-117.91	0.67
稀释每股收益	-0.12	0.67	-117.91	0.68

(元 / 股)				
---------	--	--	--	--

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	1,307,482,631.58	996,249,933.82	838,185,440.57	789,469,273.75
归属于上市公司股东的净利润	332,325,165.30	292,175,023.67	214,806,533.63	-1,028,752,513.36
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	330,341,273.33	280,985,387.87	211,955,121.56	-991,125,173.10
经营活动产生的现金流量净额	122,444,973.99	507,919,272.91	540,830,688.35	447,972,908.46

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 报告期末及年报披露前一个月末的普通股股东总数、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

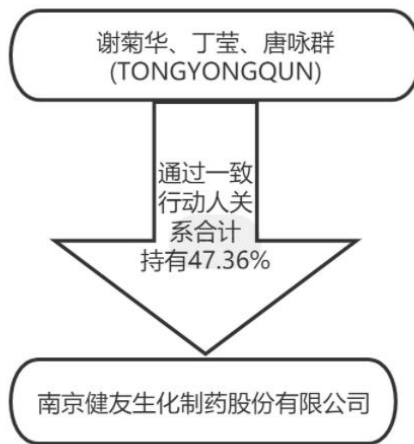
单位：股

截至报告期末普通股股东总数（户）		19,409					
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数（户）		24,764					
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					
前 10 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 (%)	持有有限售条件的股	质押、标记或冻结情况		股东性质
					股份状态	数量	

				份 数 量			
谢菊华	0.00	439,682,951	27.2		无		境内 自然 人
江苏省沿海开发集 团有限公司	0.00	343,817,589	21.27		无		国有 法人
TANG YONGQUN	0.00	319,885,249	19.79		质押	42,841,500	境外 自然 人
黄锡伟	0.00	70,654,217	4.37		无		境内 自然 人
招商银行股份有限 公司一兴全合润混 合型证券投资基金	-24,894,057.00	24,881,291	1.54		无		其他
香港中央结算有限 公司	-1,958,434.00	18,988,998	1.17		无		其他
招商银行股份有限 公司一兴全合宜灵 活配置混合型证券 投资基金（LOF）	-16,241,296.00	17,436,350	1.08		无		其他
国寿养老策略4号股 票型养老金产品一 中国工商银行股份 有限公司	0.00	8,430,081	0.52		无		其他
中国农业银行股份 有限公司一交银施 罗德成长混合型证 券投资基金	-214,521.00	8,218,008	0.51		无		其他
前海人寿保险股份 有限公司一分红保 险产品	2,004,238.00	7,759,150	0.48		无		其他
上述股东关联关系或一致行动的说明	谢菊华系 TANG YONGQUN 的母亲, TANG YONGQUN、谢菊华已于 2011 年 3 月 30 日签订一致行动协议。						
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用						

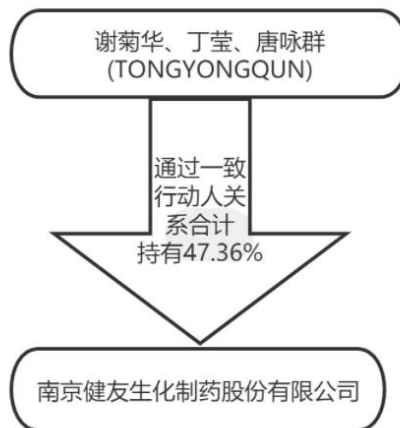
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

√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。

截至 2023 年 12 月 31 日，公司总资产为 952,426.40 万元，归属于母公司股东权益为 580,196.69 万元。报告期内，公司实现营业总收入 393,138.73 万元，比上年同期增长 5.89%；实现利润总额 -29,475.85 万元，比上年同期减少 124.87%；实现归属于母公司股东净利润-18,944.58 万元，比上

年同期减少 117.37%，实现扣除非经常性损益后归属于母公司净利润-16,784.34 万元，比上年同期减少 115.54%。

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