

证券代码：000908

证券简称：景峰医药

公告编号：2020-049

湖南景峰医药股份有限公司 2020 年半年度报告摘要

一、重要提示

本半年度报告摘要来自半年度报告全文，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半年度报告全文。

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

公司计划不派发现金红利，不送红股，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	景峰医药	股票代码	000908
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	毕元	陈敏	
办公地址	上海市浦东新区张杨路 500 号华润时代广场 30 楼	上海市浦东新区张杨路 500 号华润时代广场 30 楼	
电话	0731-88913276/021-58360092	0731-88913276	
电子信箱	ir@jfzhiao.com	ir@jfzhiao.com	

2、主要财务数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
营业收入（元）	564,828,675.97	689,240,750.55	-18.05%
归属于上市公司股东的净利润（元）	138,553,429.36	63,034,487.58	119.81%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	-78,699,485.31	-23,196,914.38	-239.27%
经营活动产生的现金流量净额（元）	-35,967,711.91	143,363,742.00	-125.09%

基本每股收益（元/股）	0.1575	0.0716	119.97%
稀释每股收益（元/股）	0.1575	0.0716	119.97%
加权平均净资产收益率	8.36%	2.51%	5.85%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减
总资产（元）	4,056,630,719.44	4,350,072,904.84	-6.75%
归属于上市公司股东的净资产（元）	1,721,505,745.01	1,588,007,410.82	8.41%

3、公司股东数量及持股情况

单位：股

报告期末普通股股东总数	68,966	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）	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
叶湘武	境内自然人	19.80%	174,166,182	43,541,546	质押	139,270,000
中国长城资产管理股份有限公司	国有法人	12.92%	113,680,665	113,680,665		
叶高静	境内自然人	3.86%	33,918,998	33,918,998		
简卫光	境内自然人	2.25%	19,807,249	3,387		
平江县国有资产管理局	国有法人	1.26%	11,083,369	11,083,369		
华菱津杉（天津）产业投资管理有限公司—华菱津杉—融创未来资产管理计划	其他	1.12%	9,860,000	9,860,000		
张慧	境外自然人	0.85%	7,456,551	7,456,551		
维梧百通投资管理咨询（上海）有限公司	境内非国有法人	0.82%	7,257,153	7,257,153		
维梧睿璟投资管理咨询（上海）有限公司	境内非国有法人	0.64%	5,664,081	5,664,081		
简裕童	境内自然人	0.51%	4,480,000	4,480,000		
上述股东关联关系或一致行动的说明	前 10 名股东中，叶湘武、叶高静存在关联关系，是一致行动人；维梧百通投资管理咨询（上海）有限公司、维梧睿璟投资管理咨询（上海）有限公司存在关联关系；未知其他股东之间是否存在关联关系或属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。					
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	截止本报告期末，公司前 10 名股东中的境内自然人股东叶高静、张慧、简裕童参与融资融券业务，叶高静之普通证券账户持有公司股票 0 股，信用证券账户持有公司股票 33,918,998 股，共计持有 33,918,998 股；张慧之普通证券账户持有公司股票 45,700 股，信用证券账户持有公司股票 7,410,851 股，共计持有 7,456,551 股；简裕童之普通证券账户持有公司股票 0 股，信用证券账户持有公司股票 4,480,000 股，共计持有 4,480,000 股。					

4、控股股东或实际控制人变更情况

控股股东报告期内变更

适用 不适用

公司报告期控股股东未发生变更。

实际控制人报告期内变更

适用 不适用

公司报告期实际控制人未发生变更。

5、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。

6、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，且在半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
是

(1) 公司债券基本信息

债券名称	债券简称	债券代码	发行日	到期日	债券余额（万元）	利率
湖南景峰医药股份有限公司 2016 年面向合格投资者公开发行公司债券（第一期）	16 景峰 01	112468	2016 年 10 月 27 日	2021 年 10 月 27 日	38,804.42	7.50%

(2) 截至报告期末的财务指标

单位：万元

项目	本报告期末	上年末	本报告期末比上年末增减
资产负债率	52.63%	55.36%	-2.73%
项目	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
EBITDA 利息保障倍数	4.99	3.59	39.00%

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

2020 年是国家经济社会运行极不平凡的一年。面对突如其来的新冠肺炎疫情，公司一方面积极应对疫情带来的直接和间接影响，另一方面加快组织复产复工，为经济发展、社会稳定做出应有贡献。受疫情影响，2020 年上半年实际经营时间相对较短，因此给公司的经营业绩带来了一定的压力。同时，随着国家医疗改革的深入推进，公司对内深化改革、对外加快转型，努力走出一条适应社会需要、适应行业需求、适应自身发展的道路。“改革”与“发展”依旧是医药行业的主旋律。面对政策环境和市场环境的新变化，公司积极拥抱变革、快速适应调整。

随着国家进一步推动实施“健康中国”战略和深化医药卫生体制改革，对于药品价格、销量、格局以及符合 FDA、GMP

标准药品生产的重塑效应十分明显，药品价格进入了新一轮调整期，在国家医保控费的大背景下，医药制造企业的发展模式、盈利能力面临巨大挑战。国内药品审评审批加速以及优先审评政策出台对医药产业影响较大。无论进口品种还是国产品种，都呈现出批文数量快速上升的趋势。随着药品审批标准提高，仿制药一致性评价持续推进，带量采购逐步扩面，行业进入快速分化、结构升级、淘汰落后产能的阶段，具有医药自主创新能力以及拥有知识产权保护的企业将在未来市场竞争中处于优势地位。

报告期内，公司克服各种困难，坚定信念、勇往直前。公司继续坚持“走与国际接轨的仿制药产业化道路”战略，认真执行公司中长期发展规划，实施以高壁垒仿制药为主、长短结合、多维研发生产管线并进的战略布局。公司的业务选择符合国际医药行业发展趋势，继续探索高端特色制剂和创新药研发管线，聚焦核心业务，以内生发展为主、外延扩张为辅，不断提升整体竞争力。为有效整合优质资源，公司积极推进旗下子公司海门慧聚进行资产重组，共同关注企业长期发展。

报告期内，公司共实现营业收入56,482.87万元，较上年同期下降了18.05%；实现营业利润16,168.70万元，较上年同期增加了130.11%；实现归属于上市公司股东的净利润13,855.34万元，较上年同期增加了119.81%；经营活动产生的现金流量净额为-3,596.77万元，较上年同期下降了125.09%；每股收益0.1575元，每股净资产1.96元。归属于上市公司普通股股东的净利润增长主要是处置子公司海门慧聚43.0086%股权确认投资收益所致。

2020年，医疗改革继续深化，公司继续推进以自主经营为主，代理外包为辅的经营模式，为做深、做透、做精、做大、做强市场，促进终端上量，大力度投入资源继续加强营销网络的建设和专业化的学术推广，实现营销渠道的深度下沉，强化省地市县密集化营销网络的覆盖。

报告期公司主要经营情况如下：

(1) 积极推动战略转型，确保主力产品稳定态势，挖掘新兴产品的增长潜力

1) 生产经营方面

报告期内，上海景峰根据市场需求完成生产任务，保障公司产品的稳定供应，通过绩效管理，提高生产系统的整体工作效率，有效达成精简人员、降低能耗的目标。生物产品车间已投入使用，已完成多个真核生物产品原液的CMO加工，目前正在开展一个原核生物产品原液和一个生物产品制剂CMO加工业务，后续已和意向企业进行CDMO+MAH业务合作在洽谈中。公司医用透明质酸钠凝胶已获生产行政许可，生物产品CMO业务不断增加，玻璃酸钠产品良好生产，充分展示了公司在药品研发、制造领域的效率，体现了公司制造体系的技术储备的完善性和较好的产业化能力，能更好地迎接未来市场发展的需求。

贵州景峰经过多年的发展，在药物的研发、生产、销售方面打下了扎实的基础。贵州景峰积极承接参芎葡萄糖注射液在心脑血管疾病领域的优势和资源，拓展替罗非班产品市场，目前替罗非班已经在多个省区挂网，并开展终端的入院销售。该类在我国未来人口老龄化日趋加重、心血管用药增长较快的情况下具有广阔的市场，贵州景峰将延续该领域的优势，逐步提升公司的行业地位。2019年12月至今，贵州景峰在第一个拟申报FDA的仿制药产品的实验室研究及中试生产完成的基础上完成了该药品的三批注册批生产，包装与检验及6个月稳定性研究。目前该产品已完成申报前资料准备工作，拟于2020年下半年向FDA提交产品注册申请。

贵州景峰拥有心脑血管宁胶囊、妇平胶囊、通迪胶囊、消炎利胆胶囊、复方胆通胶囊、骨筋丸胶囊、抗栓胶囊、儿童回春颗粒、复方柳唑气雾剂、冰柜伤风气雾剂、镇痛活络酊等11个产品的国家批准文号，产品覆盖内科、外科、妇科、儿科、皮肤科等治疗范围方面的疾病。

海南锦瑞注射用盐酸吉西他滨、注射用兰索拉唑和盐酸伊立替康注射液、注射用培美曲塞二钠等在产品品种的一致性评价研究工作顺利推进。作为国家第五批创新型试点企业，海南锦瑞已建立自主研发与联合开发并举的技术创新与转化体系，未来将实现一致性评价预期目标，有利于实现原研替代，扩大产品销售规模，增强公司发展后劲。

海门慧聚已通过中国NMPA、美国FDA、欧盟EDQM、德国BGV、日本PMDA和韩国MFDS cGMP合规性检查，与国内数十家制药公司建立了长期的合作伙伴关系，为其提供高效且符合最新药事法规要求的原料药定制研发生产服务，其中已有超过10个处于临床后期或者处于等待批准上市的创新药项目。另外，海门慧聚依托自身强劲的研究技术力量，独立开发了

数十个自有特色的原料药，其中国内已申报15个，其中3个获得药品批准文号，1个已通过上市许可，3个获得兽药批准文号；美国申报19个；欧盟申报6个，其中3个获得CEP证书，1个通过了上市许可；另有十多个产品正处于研发放大或申报准备阶段，数个欧美市场的首仿原料药（PMBD，TLMC，MRPT，FRCX），逐步建立起CDMO（合同定制研发和生产）+自有知识产权特色原料药商业模式。

大连德泽在巩固前期经营成果的基础上，积极应对各种不确定性，继续稳扎稳打、稳健经营，力争实现“以改革促增长，以发展保增长”的目标。

2) 营销方面

报告期内，公司坚持贯彻国家医药各项政策，持续进行营销体系变革，包括营销组织体系的变革与重构，形成以省区销售总经理责任制与多产品矩阵管理相结合的扁平高效的营销模式，同时逐步从销售向营销转变，理顺了目前业务线结构，以考核为手段，逐步完成商务、推广、财务、人力的整合，设立销售部、商务部、市场部、政府事务部、营销财务部、营销人力部等职能中心，搭建起完备的营销支撑平台体系。在营销模式创新方面，公司坚持走专业化自主经营为主，外包和代理为辅的发展道路，加强对终端市场把控力度。积极扩大以学术营销为主的自营销售队伍建设，激发和释放优质外包代理伙伴的潜能和权益，实现多产品多渠道的销售网络，通过持续变革，公司自主经营占比逐年增加，外包和代理占比逐年降低。同时针对公司产品布局进行立体化细分探索，逐步整合和梳理已有产品，明确产品区隔，在同一领域内进行资源共享，优势互补，形成了以心血管、肿瘤，骨妇儿为重点的产品群，同时，公司将持续进行学术投入，着力拓宽产品的临床影响力，打造高效的学术推广平台，不断加强循证医学及证据链打造，搭建临床专家、药学专家、学术带头人平台，通过基础研究、临床研究、药物经济等研究，深入挖掘产品价值及进行临床价值管理，让最终患者得到更大的获益。

2020年上半年，公司部分业务受疫情影响，目前已经恢复，公司将持续深入开拓营销渠道，多元化推进以完成全年既定目标。

3) 国际化方面

当下医药行业竞争程度不断加剧，行业集中程度不断提高，公司着眼于未来行业发展，于2020年上半年继续大力推进制剂国际化项目。利用公司的原料药和制剂技术优势，在贵州景峰和上海景峰分别开展国际化建设项目，贵州景峰计划于2020年下半年同步完成美国FDA注册申请，上海景峰计划于2021年上半年同步完成美国FDA以及中国NMPA仿制药注册申请，实现产品在中美市场同时上市销售。截至报告披露日，Sungen Pharma累计完成15个产品ANDA申报，获得10项ANDA批件及1项ANDA暂定批准通知（原制剂剂尚在专利保护期内，预计2021年10月到期，该产品等待正式批准），分别为泼尼松片（2.5mg/5mg）、泼尼松片（10mg、20mg和50mg）、泼尼松片（1mg）、安非他命混合盐速溶片、安非他命混合盐缓释胶囊、盐酸双环胺注射液、甲泼尼龙片、利卡多因膏剂、福沙匹坦注射液和盐酸雷诺嗪缓释片批件及福沙匹坦注射液（新配方）暂定批准通知，Sungen Pharma将有助于公司形成具有高技术壁垒的仿创药研发管线，成为公司国际化道路上的一大竞争优势。同时，Sungen Pharma取得特布他林注射剂、醋酸去氨加压素注射剂（安培瓶）、醋酸去氨加压素注射剂（西林瓶）、白消安注射剂和比伐芦定注射剂等产品的销售代理权。2020年上半年，Sungen Pharma产品销售虽受美国新冠疫情影响，但在上半年仍然成功扭亏为盈，实现净利润1,958万元人民币。

4) 人力资源方面

报告期内，公司强化人力资源管理，打造和发现一批奋斗者队伍，构建人才辈出的动态人力资源机制，营造以奋斗者为本、长期坚持艰苦奋斗的组织氛围。公司基于“以奋斗者为本”的理念，紧紧围绕价值创造、价值评价和价值分配开展人力资源工作。公司在资源配置和价值分配上坚定不移地向奋斗者倾斜。

依靠公司的战略和文化、成就与机会以及机制和待遇，吸引和招揽一流人才。建立包含领军专家、业内专业人才和院校学生为主体的综合人才获取渠道。公司在招聘和录用中，注重人的素质、潜能、品格、学历和经验。按照双向选择的原则在人才使用、培养与发展，提供客观且对等的承诺。

公司实行岗位锻炼与行动学习相结合，自我学习与团队培训相结合的人力资源开发形式。公司既关注高阶人才的培养，培养优秀的科学家、营销专家、管理专才，更重视对于普通员工、基础岗位的培养，重视对于技工、工程师等专业技术人才

的培养。人才培养从实践中来，到实践中去，“养”和“用”结合、训战结合。

(2) 研发初步兑现成果，提升公司未来产品竞争力

公司研发产品线构建初期以核心业务为主，关注具有首仿前景的品种，加速公司业务成长，逐步加大成长业务和创新业务的培育力度，增加复杂制剂的比例和开展创新药、生物药的开发，梯次实现业务升级。报告期内，公司投入研发资金10,423.80万元，占营业收入比例为18.45%。

报告期内，公司全资及控股子公司共获得 NMPA 2个药品一致性评价补充申请受理通知书和医用透明质酸钠凝胶生产行政许可。截止本报告披露日，公司共有15个产品ANDA申报，获得10项ANDA及1项ANDA暂定批准通知。公司共持有专利190项，其中发明专利135项，新增专利12项。

截至本报告披露日，公司主要药品研发情况如下表：

序号	名称/代码	适应症	预计获得批件时间	进展情况
1	氟比洛芬酯注射液 (3类)	术后及癌症镇痛	已获批临床批件	CDE审评中
2	氟比洛芬酯注射液 (原1.6类、新2类)	解热	已获批临床批件	II期临床已完成，III期临床准备中
3	交联玻璃酸钠注射液	骨性关节炎	已获批临床批件	II期临床
4	医用透明质酸钠凝胶 (0.5ml)	眼科手术中一种辅助用 粘弹性保护剂，适用于多 种眼科手术	已获生产行政许可	取得延续注册证书
5	医用透明质酸钠凝胶 (1.0ml)			
6	JZB01	心力衰竭的治疗	已获批临床批件	临床推进中
7	JZB28	抗肿瘤类	已获批临床批件	临床推进中
8	JZB34	抗过敏类	已获批临床批件	临床推进中
9	JS01	抗肿瘤类	-	完成中试工艺开发(国际化项目)
10	JS02	抗肿瘤类	-	小试研究
11	来曲唑片(新4类)	抗肿瘤类	已获批临床批件	CDE审评中
12	伏立康唑片(新4类)	抗真菌类	已获批临床批件	CDE审评中
13	普瑞巴林胶囊(新4类)	神经痛用药	已获批临床批件	CDE审评中
14	JRC05	儿童哮喘	-	完成正式BE试验
15	JF1902	止吐药	-	小试研究(国际化项目)
16	JF1901	消化系统	-	小试研究(国际化项目)
17	JF1903	高血压、心力衰竭	-	完成中试工艺开发
18	JF1906	消化系统	-	完成工艺验证
19	JF1907	神经系统用药	-	中试工艺开发(国际化项目)
20	JF1908	抗肿瘤类	-	小试研究(国际化项目)
21	JF1909	神经系统用药	-	完成工艺验证
22	JF1910	抗肿瘤类	-	中试工艺开发
23	JF1912	预防栓塞	-	小试研究(国际化项目)
24	JS03	止吐药	-	完成工艺验证
25	JS06	抗肿瘤类	-	工艺验证(国际化项目)
26	JS07	止吐药	-	完成工艺验证(国际化项目)
27	注射用盐酸吉西他滨	抗肿瘤类	已获批生产批件	一致性评价补充申请审评中
28	注射用兰索拉唑	消化系统	已获批生产批件	一致性评价中
29	盐酸替罗非班氯化钠注射液	心血管类	已获批生产批件	一致性评价补充申请审评中
30	盐酸替罗非班注射用浓溶液	心血管类	已获批生产批件	一致性评价中
31	盐酸伊立替康注射液	抗肿瘤类	已获批生产批件	一致性评价补充申请审评中
32	泼尼松片(10,20,50 mg)	激素类药肾上腺皮质	-	已获批美国ANDA
33	泼尼松片(2.5,5mg)	激素类药肾上腺皮质	-	已获批美国ANDA

34	泼尼松片(1 mg)	激素类药肾上腺皮质	-	已获批美国ANDA
35	安非他命混合盐速溶片	激素类药精神类用药	-	已获批美国ANDA
36	安非他命混合盐缓释胶囊	精神类用药	-	已获批美国ANDA
37	盐酸双环胺注射液	肠胃类	-	已获批美国ANDA
38	甲泼尼龙片	消炎类	-	已获批美国ANDA
39	利卡多因膏剂	心、脑血管类	-	已获批美国ANDA
40	福沙匹坦注射液	止吐类	-	已获批美国ANDA
41	盐酸雷诺嗪缓释片	心、脑血管类	-	已获批美国ANDA
42	福沙匹坦注射液(新配方)	止吐类	-	已获得美国ANDA暂定批准，原制剂还在专利保护期内（2021年10月到期），等待正式批准
43	SG105	抗生素类药	-	已申报美国ANDA
44	SG501	抗生素	-	已申报美国ANDA
45	SG512	皮质激素类	-	已申报美国ANDA
46	SG504	抗肿瘤辅助药	-	已申报美国ANDA

截止本报告披露日，一致性评价及注射剂再评价项目注射用盐酸吉西他滨、盐酸伊立替康注射液、盐酸替罗非班氯化钠注射液正处于补充申请审评中，注射用兰索拉唑、盐酸替罗非班浓溶液分别拟于2020年三、四季度提交补充申请材料；上海景峰玻璃酸钠注射液（2.5ml:25mg）一致性评价工作正在进行中；贵州景诚心脑宁胶囊的再评价项目研究中，作为国家重点研发计划子课题“心脑血管精准干预急性冠状动脉综合征后状态合并颈动脉斑块残余风险研究”已经顺利完成多个中心的筹备和启动，目前正在有序开展对受试者的筛查和入组工作，其他循证项目也按计划有序推进；大连金港正开展榄香烯乳状注射液再评价工作，目前已完成榄香烯（I）物质基础研究、原料药加速稳定性研究、非临床急性毒性和特殊安全性试验，正在进行原料药长期稳定性研究、原辅料相容性研究、制剂与包装容器相容性研究、制剂工艺开发及临床试验相关工作。

化药新药项目：1类新药交联玻璃酸钠注射液正处于II期临床推进中。

生物药项目：JZB01、JZB28、JZB34均处于临床研究阶段。

复杂注射剂项目：公司已搭建基于脂质体主动载药技术的商业化生产线，生产线采用全自动设计，具有自动化程度高、产能大的技术优点，现生产线已投入使用。现有产品管线中主要产品研发状态如下：JS01抗肿瘤脂质体项目已完成中试放大，产品质量达到预期标准；JS02及JF1908抗肿瘤复杂注射剂项目处于小试研究阶段；氟比洛芬酯注射液处于CDE审评阶段，氟比洛芬酯解热适应症II期临床已完成，处于III期临床准备阶段。

普通注射剂项目：JS03、JS06、JS07、JF1906已完成工艺验证批次生产；JF1907、JF1910处于中试工艺开发阶段。

固体制剂项目：固体制剂板块建成可支撑普通固体制剂及纳米制剂项目的小、中试平台。其中，复杂固体制剂项目JF1901、JF1902处于小试研究阶段；普通固体制剂项目伏立康唑片、来曲唑片、普瑞巴林胶囊处于CDE审评阶段，其中来曲唑片收到注册现场检查通知；JRC05已完成正式BE试验；JF1909已完成中试及工艺验证批次生产；JF1903已完成中试工艺开发；JF1912处于小试研究阶段。

（3）深度梳理投资项目，积极实现资产聚焦

报告期内，公司继续整合前期投资，深入开展了投资项目优化梳理工作，积极优先处置参股项目，并不断完善对控股和参股公司的评价体系，以夯实主业为目标，控制医疗健康板块的投入，并择机将目前不产生效益的资产进行有机整合，保障主业健康持续发展。公司战略定位清晰，未来将有效利用公司运营资金，集中资源发展主营业务，增强核心竞争力，更好地聚焦“走与国际化接轨的仿制药产业化道路”的发展战略布局。

2、涉及财务报告的相关事项

(1) 与上一会计期间财务报告相比，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	审批程序	备注
2017年7月5日，财政部发布《关于修订印发<企业会计准则第14号-收入>的通知》（财会〔2017〕22号），要求在境内外同时上市的企业以及在境外上市并采用国际财务报告准则或企业会计准则编制财务报表的企业，自2018年1月1日起施行；其他境内上市企业，自2020年1月1日起施行；执行企业会计准则的非上市企业，自2021年1月1日起施行。	董事会	根据衔接规定，首次执行新收入准则的累积影响数，调整首次执行新收入准则当年年初留存收益及财务报表其他相关项目金额，对可比期间信息不予调整。执行新收入准则后，公司2020年1月1日合并资产负债表预收账款调整减少49,189,967.81元，合同负债调整增加49,189,967.81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) 与上一会计期间财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

- 1) 海门慧聚于2020年5月以3.20亿元将43.0086%股权转让给湖州富悦柏泽实业投资合伙企业（有限合伙）和湖州富悦信泽实业投资合伙企业（有限合伙），2020年5月完成管理权交接和工商变更手续。
- 2) 云南叶安医院管理有限公司于2020年04月完成工商注销，不再纳入合并范围。
- 3) 子公司Sungen Pharma, LLC设立子公司Peterson Athenex Pharmaceuticals, LLC，本期纳入合并报表范围。

湖南景峰医药股份有限公司董事会

董事长：叶湘武

2020年8月26日