

公司代码：603676

公司简称：卫信康

西藏卫信康医药股份有限公司
2020 年半年度报告摘要

一 重要提示

- 1 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，投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上仔细阅读半年度报告全文。
- 2 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实、准确、完整，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 本半年度报告未经审计。
- 5 经董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案
无

二 公司基本情况

2.1 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	卫信康	603676	-

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	冯涛	于海波
电话	0891-6601760；010-50870100	0891-6601760；010-50870100
办公地址	拉萨经济技术开发区B区园区南路5号工业中心4号楼3层	拉萨经济技术开发区B区园区南路5号工业中心4号楼3层
电子信箱	wxk@wxkpharma.com	wxk@wxkpharma.com

2.2 公司主要财务数据

单位：元 币种：人民币

	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减(%)
总资产	1,287,895,754.87	1,304,611,921.76	-1.28
归属于上市公司股东的净资产	940,424,806.45	930,052,227.20	1.12
	本报告期(1-6月)	上年同期	本报告期比上年同期增减(%)
经营活动产生的现金流量净额	8,077,779.37	-18,741,260.94	
营业收入	281,349,791.54	347,030,515.82	-18.93

归属于上市公司股东的净利润	29,407,579.25	37,541,568.17	-21.67
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	17,741,858.57	26,129,530.00	-32.10
加权平均净资产收益率(%)	3.12	4.11	减少0.99个百分点
基本每股收益(元/股)	0.07	0.09	-22.22
稀释每股收益(元/股)	0.07	0.09	-22.22

2.3 前十名股东持股情况表

单位：股

截止报告期末股东总数(户)		21,777				
截止报告期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	股东性质	持股比例(%)	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结的股份数量	
西藏卫信康投资管理有限公司	境内非国有法人	48.52	205,248,960	205,248,960	质押	10,390,000
张勇	境内自然人	12.62	53,402,400	53,402,400	无	0
西藏京卫信康投资管理合伙企业(有限合伙)	其他	12.13	51,312,240	51,312,240	无	0
钟丽娟	境内自然人	8.51	36,000,000	36,000,000	质押	9,000,000
钟丽芳	境内自然人	1.70	7,200,000	7,200,000	质押	7,200,000
张宏	境内自然人	0.75	3,175,920	3,175,920	无	0
刘烽	境内自然人	0.71	3,007,120	0	无	0
颜贵	境内自然人	0.13	546,000	0	无	0
温小泉	境内自然人	0.09	400,060	0	无	0
凤世云	境内自然人	0.08	329,800	0	无	0
上述股东关联关系或一致行动的说		张勇、钟丽娟为夫妻关系，张勇、张宏为兄弟关系，钟				

明	丽娟、钟丽芳为姐妹关系，张勇为西藏卫信康投资管理有限公司、西藏京卫信康投资管理合伙（有限合伙）的实际控制人。公司未知悉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。
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	无

2.4 截止报告期末的优先股股东总数、前十名优先股股东情况表

适用 不适用

2.5 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

2.6 未到期及逾期未兑付公司债情况

适用 不适用

三 经营情况讨论与分析

3.1 经营情况的讨论与分析

2020 年上半年，“三医联动”医改持续深化，第二批集采全面落地、注射剂一致性评价正式启动、儿童药利好政策连发、以基药为主导的“1+X”用药模式不断推进、第三批国家带量采购也“箭在弦上”，提升药品质量，优化用药结构，鼓励创新升级，未来医改将进一步加大医药行业的格局分化，优胜劣汰，强者恒强。2020 年初，突如其来的新冠疫情席卷全球，对全球宏观经济及各大行业均产生了较大的冲击，疫情期间与抗疫相关的抗生素类、抗病毒类药物的需求量有所增长，但与抗疫无关的其他化学药，由于医院端诊疗服务受到限制，医院诊疗人次下降，其短期需求受到一定程度的冲击。面对机遇与挑战，公司董事会与经营管理层积极响应行业政策趋势，主动应对市场环境变化，专注并聚焦于医药行业转型升级的机遇，持续优化研发、生产和营销体系建设，强化合规内控管理，聚焦优势品种，提升管理运营、全面提升公司各业务领域的精细化管理能力。

报告期内，公司经营状况相对稳定，经营重点主要落实在研发、生产和营销网络建设方面：

1、 研发方面

公司顺应国家医改大势，积极推动仿制药质量和疗效一致性评价工作，抢仿高难度产品和领先上市的优势品种，同时坚持创新驱动战略，优化产品布局 and 结构，不断加快储备产品的研发和上市申报进度，适时合理发展创新药，持续开发具有自主知识产权的新产品。报告期内，公司重点产品混合微量元素注射液（10）于 2020 年 3 月取得药品注册批件，批准名称为“多种微量元素

注射液”。

多种微量元素注射液为微量元素补充剂,含有 10 种微量元素,适用于需肠外营养的成人患者。多种微量元素注射液原研产品为法国 LABORATOIRE AGUETTANT 公司的 DECAN®, 经查询, 国内已批准的多种微量元素注射液生产厂家仅有法国 LABORATOIRE AGUETTANT 公司。经检索, 公司产品目前为国内首仿, 截至本报告披露日, 国内未有其他厂家进行多种微量元素注射液的申报。根据米内网数据统计, 2019 年成人多种微量元素注射液在我国城市、县级、社区及乡镇三大终端公立医疗机构销售金额约为 9.76 亿元, 其中, 多种微量元素注射液(来维)销售额为 3.34 亿元; 多种微量元素注射液(II)销售额为 6.42 亿元。

截至报告披露日, 重点在研项目进展情况如下:

序号	药品名称	适应症	剂型	注册分类	所处阶段
1	注射用复方维生素(13)	成人维生素补充	注射剂	化药 3 类	审评审批中
2	多种维生素注射液(13)	成人维生素补充	注射剂	化药 3 类新药	准备申报生产
3	注射用多种维生素(12)	成人维生素补充	注射剂	化药 3.2 类新药	获得审批意见通知件, 准备报生产
4	注射用多种维生素(13)	成人维生素补充	注射剂	化药 3.2 类新药	获得审批意见通知件, 准备报生产
5	复方维生素注射液(12)	成人维生素补充	注射剂	化药 3.2 类新药	获得审批意见通知件, 准备报生产
6	门冬氨酸钾镁注射液	钾镁电解质补充	注射剂	化药 6 类	取得生产批件
7	复方电解质注射液(II)	复合电解质补充	注射剂	化药 6 类	取得生产批件
7	门冬氨酸钾	-	原料药	化药 6 类	审评通过, 原辅包登记状态 A
9	门冬氨酸镁	-	原料药	化药 6 类	审评通过, 原辅包登记状态 A
10	混合微量元素注射液(10)	微量元素补充	注射剂	化药 6 类	取得生产批件
11	葡萄糖酸铜	-	原料药	化药 3.1 类新药	审评通过, 原辅包登记状态 A
12	葡萄糖酸锰	-	原料药	化药 3.1 类新药	审评通过, 原辅包登记状态 A
13	葡萄糖酸钴	-	原料药	化药 3.1 类新药	审评通过, 原辅包登记状态 A
14	葡萄糖酸内酯	-	药用辅料	药用辅料新药	审评通过, 原辅包登记状态 A
15	氯化铬	-	原料药	化药 3.1 类新	审评通过, 原辅包

				药	登记状态 A
16	四水合七钼酸铵	-	原料药	化药 3.1 类新药	审评通过, 原辅包登记状态 A
17	碘化钠	-	原料药	化药 6 类	审评通过, 原辅包登记状态 A
18	氟化钠	-	原料药	化药 6 类	审评通过, 原辅包登记状态 A
19	转化糖注射液	能量补充	注射剂	化药 6 类	审评审批中
20	转化糖电解质注射液	水、能量、电解质补充	注射剂	化药 6 类	审评审批中
21	混合糖电解质注射液	水、能量、电解质补充	注射剂	化药 6 类	审评审批中
22	甘氨酸	-	药用辅料	药用辅料新药	获得审批意见通知件, 准备报生产
23	门冬氨酸钾片	口服补钾	片剂	化药 3.1 类新药	准备生物等效试验
24	右泛醇	-	原料药	化药 6 类	审评审批中
25	门冬氨酸鸟氨酸注射液	因急、慢性肝病引发的血氨升高及治疗肝性脑病	注射剂	化药 6 类	审评审批中

注：A，指已批准在上市制剂使用的原料/辅料/包材。

2、生产方面

产品质量是企业赖以生存的基础，公司始终坚持推行全面质量管理，坚持精益生产和精细化管理原则，将药品质量从研发阶段抓起，严格控制采购、生产、检验、仓储、物流等各个环节，强化过程控制，持续推进 GMP 常态化管理。报告期内，公司定期开展自查自纠，严格规范各项组织生产，强化生产质量管理体系，顺利通过了各级监管部门的各类监督检查；严格遵守环境保护相关规定，强化安全环保工作责任制；公司自主生产基地承担的内蒙古自治区科技重大专项“注射剂新药研制开发及其产业化”项目圆满验收。

3、营销方面

公司持续加强营销队伍建设，积极推进精准营销，加强专业学术推广水平，通过整合市场优势资源，加快全国市场布局，持续全面提升各业务领域的精细化管理。报告期内，公司充分挖掘重点产品的市场深度，有效推进潜力产品的市场布局和推广，着力打造以吸入用乙酰半胱氨酸溶液、多种微量元素注射液、门冬氨酸钾镁注射液、小儿多种维生素注射液（13）等为主的新的业务增长点，保证业务的可持续发展；公司积极参与全国各省市的药品招标采购工作，其中，吸入用乙酰半胱氨酸溶液、多种微量元素注射液、复方电解质注射液（II）、复方电解质注射液（V）、

门冬氨酸钾镁注射液、小儿注射用多种维生素等多项重点新上市产品已在多个省市药品招标中成功中标/挂网，助力公司做好市场准入工作；同时，公司通过参与全国性学术会议、全国性行业论坛、省级学术会议等，多维度开展市场推广工作，不断提升品牌影响力和产品知名度。

3.2 与上一会计期间相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况、原因及其影响

适用 不适用

详见本报告“第十节、五、44、重要会计政策和会计估计的变更”。

3.3 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况、更正金额、原因及其影响。

适用 不适用