

股票代码：600161

股票简称：天坛生物

编号：2016-036

**北京天坛生物制品股份有限公司**  
**关于收到上海证券交易所2015年年度报告**  
**事后审核问询函的公告**

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

北京天坛生物制品股份有限公司（以下简称“公司”）于2016年6月2日收到上海证券交易所《关于对北京天坛生物制品股份有限公司2015年年度报告的事后审核问询函》（上证公函【2016】0589号）（以下简称“《问询函》”），现将《问询函》全文公告如下：

“依据《公开发行证券的公司信息披露内容与格式准则第2号—年度报告的内容与格式》（以下简称“《格式准则第2号》”）、上海证券交易所行业信息披露指引等规则的要求，经对你公司2015年年度报告的事后审核，为便于投资者理解，请公司从经营情况和行业信息等方面进一步补充披露下述信息。

一、 公司经营情况

1. 经营业绩。2015年，公司实现营业收入16.17亿元，较去年同期下降11.42%，实现净利润997万元，较去年同期下降近92%，扣非后净利润-1164万元，较去年同期下降近110%，公司主要靠政府补贴实现盈利。公司披露报告期内主要财务指标变化的主要原因包括：一是公司亦庄项目投产前期达到合理产能尚需一定时间，短期内难以实现

规模效益；二是麻腮风系列产品在二季度出现部分批次自检重试评估情况，相关批次产品经评估可能存在上市风险，根据谨慎性原则，本期计提相应存货跌价准备。请公司补充披露：（1）报告期内，公司亦庄项目涉及的公司主要产品、营业收入及利润情况；（2）亦庄项目现有产能与预计合理产能的具体差距，及达到合理产能的预计时间；（3）亦庄项目达到合理产能后，公司现有的其他生产基地生产经营的安排及其对公司的影响；（4）公司亦庄项目车间GMP认证计划完成时间、存在的障碍及公司的应对措施；（5）存在上市风险的麻腮风系列产品涉及的账面价值，出现上市风险的具体原因，计提存货跌价准备情况，以及对公司本期主要财务数据及后续生产经营的具体影响。

2. 分季度净利润。公司2015年分季度净利润、扣非后净利润差异较大。请公司：（1）结合业务特点、经营安排以及营业收入、利润的确认时点和政策等说明四个季度营业收入、净利润及扣非后净利润存在较大差异的原因；（2）结合公司销售渠道、销售模式，说明公司报告期内各季度是否存在退货、退货的比例及相应的会计确认与处理。请公司年审会计师发表意见。

3. 行业地位和竞争优劣势。公司年报披露其竞争优势包括品牌优势、规模优势、技术工艺优势、新基地建成带来的发展优势和未来集团下血液制品平台优势。公司控股子公司成都蓉生是国内血液制品行业三甲企业之一，血浆规模较大。请公司补充披露：（1）对照《上市公司行业信息披露指引第七号医药制造》（以下简称《指引》）第

二条补充披露公司的竞争劣势；（2）结合成都蓉生的采浆规模，补充披露成都蓉生与国内血液制品行业代表性公司相比的竞争优劣势。

4. 预防制品毛利率及营业成本。公司报告期内预防制品毛利较去年下降近22%；营业收入5.95亿元，较去年同期减少29%；营业成本2.93亿元，较去年增加28.9%，其中制造费用1.96亿元，较去年增加近50%，原材料费用（采购成本）3186万元，较去年下降近25%。请公司补充披露：（1）预防制品中疫苗制品与非疫苗制品各自涉及营业收入、营业成本、毛利率情况；（2）公司预防制品营业收入较去年、毛利率较去年大幅下降的原因；（3）公司预防制品在营业收入下降近30%的情况下，制造费用增加50%和原材料费用下降近25%的具体原因；（4）报告期内公司疫苗制品部分业务折旧和摊销共计近1.3亿元，说明折旧和摊销的具体明细。

5. 存货。报告期末，公司存货账面余额10.46亿元。其中，原材料账面余额3.78亿元，未计提跌价准备；在产品账面余额5.61亿元，跌价准备9333万元；库存商品1.06亿元，跌价准备856万元。请补充披露：（1）存货中原材料、在产品、库存商品的主要构成；（2）结合公司存货减值测试的具体会计政策，以及主要材料、产成品价格走势、保质期等，说明公司存货跌价准备的计提是否充分，并进行同行业对比；（3）结合公司库存商品的构成及其保质期，说明公司库存商品中一年内到期、两年内到期的存货量，到期后相关存货的会计处理及对公司的影响。请年审会计师发表意见。

6. 血源拓展。报告期内，公司获得在四川省富顺县设置浆站的省、

市、县三级批复，获得了简阳浆站设立乐至采浆点的批复，及高县浆站增加宜宾县和屏山县采浆区域的批复。同时，新建蓬溪和南部浆站已于2015年11月通过了四川省卫生计生委的执业验收检查，11月30日取得单采血浆许可证，并分别于2015年12月16日和2015年12月18日正式采浆。请公司补充披露：（1）上述相关批复和许可证的具体内容；（2）上述浆站的辐射区域及区域基本情况（包括区域人口及经济状况等）、预计采浆量，及其对公司生产经营的影响。

## 二、医药行业信息

7. 医药行业资质。由于行业的特殊性，医药制造公司具有的相关资质证书对其影响重大。请公司补充披露：（1）公司药品生产许可证及其期限；（2）2016年将到期的药品生产许可证等续期存在的障碍、涉及产品的收入及占比，及到期未能续期对公司的影响及应对措施；（3）报告期内公司GMP认证的情况。

8. 医药行业政策。请对照《指引》第一条，补充披露报告期内对公司具有直接或重要影响的医药行业相关政策法规的变化情况，并说明其对公司当期和未来发展的具体影响，以及公司已经或计划采取的应对措施。

9. 销售模式和销售费用。公司一类疫苗采用自主营销模式，参与各省市卫生厅或疾控中心的招标采购；二类疫苗和血液制品采用区域代理模式。报告期内公司前五名客户实现销售额3.36亿元，占当期销售额的比例为21.07%。报告期内，销售费用9065万元，比上年减幅38.34%，主要为报告期内公司加强费用预算控制与考核所致。请补充

披露：（1）对照《指引》第七条，补充披露药品中标情况对公司的影响；（2）公司前5大客户、销售金额及占比、关联关系，合作的可持续性；（3）公司控制费用的具体措施。

10. 研发信息及会计处理。请补充披露：（1）对照《指引》第五条，补充披露公司完成注册和取得生产批准文号的药品对公司的影响；（2）对照《指引》第十一条第（一）项，并结合药品研发流程，说明公司研发支出资本化条件；（3）对照《指引》第十一条第（四）项，补充披露研发投入比重的合理性，以及是否能满足公司未来发展和参与市场竞争的需求。

针对前述问题，依据《格式准则第2号》规定要求，对于公司认为不适用或因特殊原因确实不便说明披露的，应当详细披露无法披露的原因。

请你公司于收到问询函5个交易日内，就上述事项予以披露，并以书面形式回复我部。”

特此公告。

北京天坛生物制品股份有限公司

2016年6月2日