

前 10 名普通股股东持股情况						
股东名称	股东性质	持股比例	持普通股数量	持有有限售条件的普通股数量	质押或冻结情况	
					股份状态	数量
程先锋	境内自然人	47.35%	521,196,307	520,271,407	质押	183,000,000
					质押	45,000,000
					质押	17,500,000
过鑫富	境内自然人	8.57%	94,322,240	0		
林关羽	境内自然人	2.73%	30,084,053	18,129,470		
兴业银行股份有限公司—中邮战略新兴产业混合型证券投资基金	其他	1.50%	16,499,050	0		
中国农业银行股份有限公司—宝盈转型动力灵活配置混合型证券投资基金	其他	0.76%	8,371,852	0		
鸿阳证券投资基金	其他	0.61%	6,682,300	0		
张颖霆	境内自然人	0.51%	5,652,890	0		
中国建设银行股份有限公司—易方达新丝路灵活配置混合型证券投资基金	其他	0.49%	5,404,745	0		
中国工商银行股份有限公司—易方达新常态灵活配置混合型证券投资基金	其他	0.40%	4,420,071	0		
中国建设银行股份有限公司—农银汇理医疗保健主题股票型证券投资基金	其他	0.39%	4,274,478	0		
上述股东关联关系或一致行动的说明		上述股东中，过鑫富先生是林关羽先生配偶姐姐的丈夫，上述股东存在一致行动的可能；公司未知其他股东之间是否存在关联关系。				
参与融资融券业务股东情况说明（如有）		张颖霆先生所持有的股份 5,652,890 股均参与融资融券业务。				

(3) 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。

(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。

3、管理层讨论与分析

2016年上半年，面对经济下行压力、医药行业政策及市场不断变化的形势，报告期内，公司董事会始终坚持以“整合、创

新、国际化”的公司中长期发展规划，以“保旧创新、精耕细作、开源节流、加强整合、促进协同”为2016年度生产经营方针，全力推进研发、生产、营销、并购与整合及内部管理等各项工作。报告期内，在全体亿帆鑫富人的共同努力下，公司实现营业收入173,167.48万元，同比增长42.16%，实现归属上市公司股东的净利润36,426.64万元，同比增长113.15%。

（一）公司董事会、监事会及管理层顺利完成换届改选，平稳过渡

2016年4月28日，公司2015年度股东大会选举产生了新一届董事会、监事会成员，顺利完成了公司董事会、监事会的换届交接工作。同日，公司召开的第六届董事会第一次会议，推举程先锋先生为公司第六届董事会董事长，改选了董事会下属委员会成员，并根据公司目前实际发展情况，聘请了新一任高级管理人员。公司召开的第六届监事会第一次会议，推举曹仕美先生为公司第六届监事会主席。新一届董事会（含下属委员会）、监事会及管理层的成立及成员的组成，将为规范与完善公司治理结构及未来持续健康发展奠定坚实基础。

（二）各项生产经营活动有序开展

1、医药原料药及中间体业绩增速明显

报告期内，公司产品泛酸钙市场行情趋好，产品价格连续走高。公司在保持产品价格高位稳中有升的情况下，合理有效安排生产计划，并针对不同区域市场及客户情况，制定具体的营销与价格策略，加大市场推广力度，在保持产品技术、质量及市场占有率领先的基础上，取得较好业绩。报告期内，公司原料药板块实现营业收入56,235.09万元，同比增长82.83%。

2、药品制剂板块内部整合有序推进

报告期内，公司药品制剂板块业务紧紧围绕2016年公司总体生产经营方针，紧跟国家及行业发展政策走向，做好各地药品招投标工作，利用自身在渠道与学术推广方面的营销优势，精耕细作，通过引进新品种、开拓新市场等方式增加销量，奠定了报告期内药品制剂业绩的基础。重点推进自有产品及药品生产型公司的建设与整合工作，以区域、产品线为导向，对公司内部的产品与企业进行整合。报告期内，宿州亿帆、四川德峰均取得新版GMP认证，逐步完成安徽新陇海、安徽雪枫、宁波倍的福的药品批准文号及业务陆续向宿州亿帆转移、并启动新疆希望的药品批准文号向四川德峰转移，使得自有产品的产能与质量得以进一步提升。目前已形成三大药品生产中心，分别为以沈阳为主的治疗型大输液药品生产中心，以成都为主的妇科、皮肤科药品生产中心，以及以安徽为主的植物药、口服固体制剂药品生产中心。利用在药品营销与学术推广方面的经验与优势，以产品线进行营销体系的业务整合，通过引进与新建的方式，形成皮肤科、妇科、血液肿瘤、治疗型大输液、OTC等全国营销体系，做到产销有效对接、产销协同效应最大化。报告期内，公司药品制剂板块实现营业收入106,703.65万元，同比增长34.79%。

3、坚持科研创新，注入持续发展驱动力

公司引进高技术人才，通过自主研发、合作研发及整合研发成果等方式，提升研发创新能力。报告期内，已全部接收购买国药一心8个血液肿瘤及相关产品的技术资料与成果，组织实施产品的临床试验及报产前准备工作，努力实现产品尽快投产上市。报告期内，公司收购以致力于全球大分子生物研发与生产的DHY公司53.8%股权，DHY公司已建立了两个先进的创新药研发平台（DiKine™双分子平台，ITab™免疫抗体平台），并成功开发了一系列处于临床和临床前阶段的创新型大分子生物药，其中第三代创新药贝格司亭（F-627，长效G-CSF-Fc）已进入全球三期临床和即将进入中国三期临床，自主首创新药普罗纳亭（F-652，白介素-22-Fc）已进入两项国际二期临床和中国一期临床，肿瘤免疫双特异性抗体新药A-337将进入国

际一期临床，长效生长激素F-899将进入临床申报，提升了公司药品制剂自主研发的实力。截至本报告披露日，公司在研药品具体如下：

序号	研发药品	适应症	研发进展
1	伏立诺他原料及胶囊	皮肤T细胞淋巴瘤	已完成全部临床研究工作，正在进行临床自查
2	达沙替尼原料及片剂	慢性骨髓性白血病	正在进行生物等效性临床研究
3	二盐酸组胺原料及注射液	成人急性髓细胞性白血病	正在进行验证性临床研究
4	氟达拉滨原料及注射液	儿童难治性或复发性急性淋巴细胞性白血病	正在进行验证性临床研究
5	普乐沙福原料及注射液	非霍奇金淋巴瘤（NHL）和多发性骨髓瘤（MM）患者的干细胞移植	正在进行验证性临床及药代动力学研究
6	注射用硼替佐米及原料	多发性骨髓瘤	准备申报生产
7	注射用硫酸长春新碱脂质体浓溶液	费城染色体阴性（PH-）急性淋巴细胞白血病	正在进行二期临床试验
8	注射用两性霉素B脂质体	深部真菌感染	正在进行临床前研究
9	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-627）	嗜中性粒细胞减少症（美国/国际）	正在进行三期临床实验
10	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-627）	嗜中性粒细胞减少症（中国）	正在进行三期临床试验申报
11	重组人粒细胞集落刺激因子二聚体（F-637）	帕金森病	正在进行二期临床试验申报
12	重组人白介素22（F-652）	急性胰腺炎	正在进行一期临床试验
13	重组人白介素22（F-652）	移植物抗宿主病	正在进行二期临床试验
14	重组人白介素22（F-652）	急性酒精性肝炎	正在进行二期临床试验
15	重组人生长激素二聚体（F-899）	内源性生长激素缺乏所造成的儿童生长缓慢疾病和其他适应症（艾滋病相关综合症，抗衰老等）	正在进行临床前研究
16	免疫治疗人恶性实体瘤的双特异性抗体（A-337）	人体恶性实体瘤	正在进行临床前研究
17	卢非酰胺原料及卢非酰胺片	4岁及以上儿童和成人伴林-戈（Lennox-Gastaut）综合症的癫痫	已经获得临床试验批件，正在准备临床试验
18	卢非酰胺口服溶液	4岁及以上儿童和成人伴林-戈（Lennox-Gastaut）综合症的癫痫	正在进行临床前研究
19	布洛芬吡甲酯原料及乳膏剂	急性湿疹、接触性皮炎，带状疱疹	已提交临床试验申请材料
20	富马酸依美斯汀原料及缓释胶囊	过敏性鼻炎、湿疹及皮炎	已完成临床前研究

（三）并购与整合活动稳步推进

报告期内，凭借在医药行业中积累的并购整合经验与优势，公司继续围绕以专业性、专科性及治疗型重点领域产品线为导向，坚持以提升公司研发创新能力、实现转型升级的外延式并购整合策略，通过投资设立、增资、并购重组等方式新增医药企业8家。主要为收购以妇科产品为主的新医圣制药100%股权；与具有长期在外企进行血液肿瘤产品市场推广经验的核心团队共同设立西藏恩海，并持有70%股权，引进包括复方黄黛片在内的血液肿瘤产品线，并取得该类产品的全国独家经销权，进行全国市场的推广与开拓；以增资方式获取以特色原料药维生素K1为主的万和制药53.57%股权；以提升公司整体研发创

新实力、发展大分子生物药及推进药品制剂国际化、稳步实现转型升级为主要目标，收购了全球大分子生物药研发企业DHY公司53.8%股权。

公司重视对所收购公司的整合工作，收购后即按上市公司规范治理要求进行统一管理，加强品牌建设，实现人力资源、财务与生产的统一管理；并结合所收购公司自身的特点与资源，进行业务整合，与公司整体优势资源形成互补，最大程度地实现协同效应。报告期内，前期所收购的四川美科、天长亿帆、志鹰药业、澳华制药与天联药业，报告期内对公司整体药品制剂业绩贡献起了较重要作用。报告期内，实现营业收入20,462.97万元，占公司药品制剂营业收入的19.18%。

（四）启动非公开发行工作

为优化公司产品结构，丰富产品线，提升公司研发创新实力，并实现药品制剂国际化战略，增强公司的市场竞争能力与盈利能力，经公司第六届董事会第四次（临时）会议审议通过，公司于2016年6月2日发布非公开发行A股股票预案等事项。截止本报告披露日，公司非公开发行相关事项已经公司2016年第二次（临时）股东大会审议通过，并根据公司2016年第二次临时股东大会审议通过的《关于提请股东大会授权董事会全权办理本次非公开发行A股股票相关事宜的议案》对董事会的授权，公司第六届董事会第六次（临时）会议审议通过，对本次非公开发行A股股票方案中的募集资金总额进行调整，目前公司正积极准备向证监会提交申报材料。

4、涉及财务报告的相关事项

（1）与上年度财务报告相比，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

公司报告期无会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况。

（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）与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

本半年度合并财务报表范围包括36家公司，详见附注九“在其他主体中的权益”。本半年度合并财务报表范围变化详见附注八“合并范围的变更”。

（4）董事会、监事会对会计师事务所本报告期“非标准审计报告”的说明

适用 不适用

亿帆鑫富药业股份有限公司
2016年8月18日