湖南华纳大药厂股份有限公司 2025年度"提质增效重回报"行动方案 半年度评估报告

为贯彻中央经济工作会议、中央金融工作会议精神,落实以投资者为本的理念,推动湖南华纳大药厂股份有限公司持续优化经营、规范治理和积极回报投资者,助力信心提振、资本市场稳定和经济高质量发展,公司制定了《2025年度"提质增效重回报"行动方案》。根据上述方案,公司在2025年上半年积极推进相关工作,行动方案主要举措的落实进展及成效情况如下:

一、专注主业经营,持续高质量发展

公司是一家以化学药制剂、化学原料药和中药制剂的研发、生产与销售为主营业务的高新技术企业,已具备片剂、胶囊、颗粒、散剂、干混悬剂、吸入溶液剂、小容量注射剂、滴眼剂、冻干粉针剂等多种剂型制剂产品和化学原料药产品的生产能力。

华纳药厂成立二十余年来,公司秉承"科技服务健康"的企业宗旨,遵循 "潜心制药、诚信待人"的经营理念,紧跟行业发展趋势,以专业、专一、专注的精神聚焦于主业,推动公司"仿创结合"的发展战略的持续丰满与战术落 地。在研发方面,通过加大公司在新技术、新产品等的投入,持续丰富公司产品管线,提升公司产品市场供应能力;生产方面,生产质量体系建设以标准化、流程化、信息化为抓手,进一步提升生产的集约化、智能化、数据化管理水平,持续降本增效;销售方面,销售工作顺应多层级集采、医保控费等政策带来的市场变化,以强化公司产品在细分市场的增值服务能力为主线,开展专业化的服务能力建设,提升公司产品的覆盖与市场占有率,为公司可持续发展奠定基础。2025年上半年,受市场环境影响,公司实现营业收入71,371.20万元,同比下降3.37%;实现归属于上市公司股东的净利润7,111.55万元,同比下降36.95%。剔除股权激励费用计提的影响,公司实现归属于上市公司股东的净利润9,036.27万元,同比下降19.89%。

2025年上半年,公司入选由中国药科大学等指导、药智网等主办的2025

PDI 医药研发·创新大会暨中国药品研发百强榜发布会-2025 中国化药研发实力前 100强,荣获浏阳经开区"2024年度创新发展奖"、"2024年度生物医药产业专项奖"、"2024年度市场开拓奖"、"2024年度智能升级奖"、"2024年度税收贡献奖",子公司手性药物凭借在技术创新、生产质效及产业贡献等方面的突出表现,荣获望城经开区"质效提升奖(一等奖)"。

二、坚持创新驱动发展,持续加大研发投入,增强核心竞争力

公司始终坚持"仿制药集约化夯实根基、创新药点状突破培植潜能"推进"仿创结合"的发展战略持续落地,仿制药、创新药研发均取得了较为丰硕的成果。研发投入水平持续提高,报告期内公司研发投入 8,038.51 万元,较上年同期增长 20.94%。

仿制药板块,公司继续依托原料制剂一体化带来的质量成本管控优势,以丰富仿制药产品管线为主基调开展仿制药的立项与研发,在充实仿制药产品数量中调整仿制药品类结构,在发掘高临床价值的仿制药中探索仿制药的立项转型,在丰富产品剂型的同时,提升仿制药的项目质量;已立项研发的仿制药项目中,复方制剂、复杂制剂占比大幅度提升。公司通过仿制药产品集群化立项开发与集约化生产,有序营造仿制药产品在市场的技术与成本比较优势,进一步夯实公司的基本盘。截至报告期末,公司已拥有58个化药制剂批件,19个中药制剂批件,67个原料药备案登记(其中,52个备案登记号状态为"A"),具备20余个药用辅料及数十个中间体产品的供应能力。

报告期内,公司获得了地夸磷索钠滴眼液(两个规格)、卡前列素氨丁三醇注射液、重酒石酸间羟胺注射液、硫酸沙丁胺醇注射液、复合磷酸氢钾注射液等6个药品注册批件;枸橼酸铋钾、富马酸伏诺拉生、硫酸钾、硫酸镁、乙酰半胱氨酸等5个原料药产品备案登记号转"A";枸橼酸铋钾颗粒、复合磷酸氢钾注射液(两个规格)等3个药品通过了仿制药一致性评价;低密度聚乙烯药用单剂量滴眼剂瓶、低密度聚乙烯药用滴眼剂瓶、聚丙烯安瓿等3个药包材备案登记号转"A"。同时,公司完成了西甲硅油乳剂、洛索洛芬钠贴剂(两个规格)、替普瑞酮胶囊、艾拉莫德片、聚乙烯醇滴眼液、乙酰半胱氨酸注射液、瑞维那新吸入溶液等9个药品注册申请提交;完成了法罗培南钠颗粒的一致性评价补充申请提交;完成了艾司奥美拉唑镁、吲哚菁绿、硫酸特布他林、艾拉莫

德、吗啉硝唑、盐酸阿罗洛尔、雷美替胺、硫酸艾沙康唑等 8 个原料药备案申请提交。

创新药板块,公司目前在创新药领域布局有三条管线,一是中药管线,包括中药新复方制剂(1类创新药乾清颗粒)以及1类新药材(以天玑珍稀为项目平台展开的濒危动物药材替代品,即 ZY 系列产品)等;二是化药小分子管线,以致根医药为项目平台展开的 ZG 系列产品;三是改良型新药管线,以临床价值发掘为方向,在透皮、气雾剂、纳米晶等方向进行布局。

中药管线方面,乾清颗粒正在开展 III 期临床试验; ZY 系列濒危动物药材替代品项目在相关审评审批政策指南清晰的背景下,各个项目的研究工作稳步推进。小分子化药管线方面,ZG-001 项目正在开展 II a 期临床试验,ZG-002 项目正在开展 I 期临床试验。改良管线,完成多个改良型新药的立项和注册申请。

截至 2025 年 6 月末,公司共有 118 个在研项目,其中创新药研发项目 8 个、改良型新药研发项目 3 个、新注册分类仿制药制剂及原料药研发项目 90 个、一致性评价项目 6 个、国际注册项目 10 个、药用辅料研发项目 1 个。

三、完善公司治理结构,推动公司高质量发展

公司已根据《公司法》《证券法》《上市公司治理准则》等相关法律、法规及规范性文件的要求,建立了较为完善的公司治理结构和健全的内部控制体系。自公司上市以来,公司股东大会、董事会、监事会能够按照《公司法》《证券法》等有关法律法规及公司章程、公司内部制度的规定规范运作,依法履行各自的权利和义务。

2025年上半年,公司召开 2 次股东大会,不存在审议议案被否决的情况; 召开 6 次董事会、5 次监事会、1 次董事会审计委员会、4 次董事会战略决策委员会、2 次董事会薪酬与考核委员会、4 次独立董事专门会议。会议的召集召开符合法定程序,重大经营决策及其他重大事项均履行了相关审批程序。

为进一步完善公司内部控制制度,根据相关法律法规及公司经营实际, 2025年上半年公司修订、新制定《董事、监事及高级管理人员薪酬管理制度》 《对外担保管理制度》《與情管理制度》等多项制度,并按照要求履行了相应的 审议程序,以保障公司内部控制制度的完善性和有效性,进一步优化公司内部 控制体系。

四、加强投资者沟通,传递公司价值

公司根据《公司法》《证券法》《上市公司投资者关系管理工作指引》《上市公司监管指引第5号——上市公司内幕信息知情人登记管理制度》等法律、法规、规范性文件以及《公司章程》的规定,制定了《湖南华纳大药厂股份有限公司投资者关系管理制度》《湖南华纳大药厂股份有限公司内幕信息知情人登记管理制度》。公司董事会秘书为公司投资者关系管理负责人,公司设有证券事务部作为投资者关系管理工作的职能部门,具体负责公司投资者关系管理的日常工作。同时,公司监事会负有对投资者关系管理制度的实施情况进行监督的责任。

为加强与投资者的沟通交流,向投资者传递公司价值,公司参加了上交所 主办的 2024 年度科创板化学药行业集体业绩说明会暨公司 2025 年第一季度业 绩说明会;通过开展现场调研、券商策略会等形式的活动与投资者进行交流 30 次,接待投资机构百余家。同时,公司还通过投资者热线电话、公司公开邮箱、 上证 e 互动平台等多种渠道,与投资者保持密切沟通,在合法合规范围内及时 回复投资者关心的问题。

五、重视投资者回报, 共享公司发展成果

公司重视对投资者的合理投资回报,在兼顾公司实际经营情况和可持续发展的前提下,实行积极、持续、稳定的利润分配政策。根据《公司法》、《证券法》和其他有关规定,《公司章程》对利润分配政策及其审议程序做出了明确规定。公司现金分红政策的制定及执行符合《公司章程》的规定,分红标准和分红比例明确、清晰,相关的决策机制和程序完备,独立董事尽职尽责并发挥了应有的作用,中小股东有充分表达意见和诉求的机会,中小股东的合法权益得到充分维护。

2025年上半年,公司实施了 2024年度的利润分配方案,派发现金红利5,628万元(含税),占 2024年度实现归属于上市公司股东净利润的比例为34.25%;同时以资本公积金转增股本方式向全体股东每 10 股转增 4 股,转增股本总数为 3,752 万股。

六、其他事宜

公司将持续评估"提质增效重回报"行动方案的执行情况,及时履行信息

披露义务,并将继续专注主业,提升公司核心竞争力、盈利能力和风险管理能力。公司希望通过以良好的经营管理、规范的公司治理和积极的投资者回报,切实保护投资者利益,切实履行上市公司责任和义务,回报投资者信任,维护公司良好市场形象,促进资本市场平稳健康发展。

此次,"提质增效重回报"行动方案是基于目前公司的实际情况而做出的判断,未来可能会受到政策调整、国内外市场环境等因素影响,具有一定的不确定性,不构成公司对投资者的实质承诺,敬请广大投资者谨慎投资,注意投资风险。

湖南华纳大药厂股份有限公司董事会 2025年8月28日