



公司代码：600867

公司简称：通化东宝



通化东宝药业股份有限公司
2025 年年度报告摘要

第一节 重要提示

- 1、 本年度报告摘要来自年度报告全文，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 <http://www.sse.com.cn> 网站仔细阅读年度报告全文。
- 2、 本公司董事会及董事、高级管理人员保证年度报告内容的真实性、准确性、完整性，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、 大信会计师事务所（特殊普通合伙）为本公司出具了标准无保留意见的审计报告。

5、 董事会决议通过的本报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

经大信会计师事务所（特殊普通合伙）审计，公司 2025 年度实现归属于母公司所有者的净利润 1,219,052,875.25 元，母公司报表中期末未分配利润为人民币 4,304,411,708.85 元。经公司第十一届董事会第二十四次会议决议，本次利润分配方案如下：

公司拟以实施权益分派股权登记日的总股本为基数（扣除存放于回购专用证券账户全部股份），向全体股东每 10 股派发现金红利 3.00 元（含税）。截至本报告披露日，公司总股本 1,958,542,829 股，扣除回购专用证券账户上已回购股份 2,417,817 股后股本数为 1,956,125,012 股，以此计算合计拟派发现金红利 586,837,503.60 元（含税）。尚余未分配利润 3,717,574,205.25 元，结转以后年度分配。

本年度公司现金分红占 2025 年度合并报表中归属于上市公司股东的净利润的比例为 48.14%。2025 年度以现金为对价，采用集中竞价方式已实施的股份回购金额 27,574,286.00 元，现金分红和回购金额合计 614,411,789.60 元，占本年度归属于上市公司股东净利润的比例为 50.40%。其中，以现金为对价，采用集中竞价方式回购股份并注销的回购金额 180,041,028.40 元，现金分红和回购并注销金额合计 766,878,532.00 元，占 2025 年度归属于上市公司股东净利润的比例为 62.91%。

如在实施权益分派的股权登记日前公司总股本发生变动的，拟维持每股分配比例不变，相应调整分配总额，公司将另行公告具体调整情况。

本年度不送股，也不进行公积金转增股本。

本次利润分配方案尚需公司2025年年度股东会审议通过后方可实施。

截至报告期末，母公司存在未弥补亏损的相关情况及其对公司分红等事项的影响

适用 不适用



第二节 公司基本情况

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
A股	上海证券交易所	通化东宝	600867

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	李佳鸿（董事长代行董事会秘书职责）	谷丽萍
联系地址	吉林省通化县东宝新村	吉林省通化县东宝新村证券部
电话	0435-5088025	0435-5088126
传真	0435-5088002	0435-5088002
电子信箱	thdb600867@thdb.com	guliping@thdb.com

2、报告期公司主要业务简介

医药行业作为关系国计民生、经济发展和国家安全的战略性产业，始终伴随着我国经济的快速发展、政府医疗卫生健康投入的持续增长以及医药卫生体系改革的不断深化而蓬勃前进。

随着我国城镇化的加速推进、人口老龄化的日益加剧以及居民生活方式的深刻改变，我国人口的疾病谱系发生了显著变化，逐步从以传染性疾病为主转变为以慢性病为主。近年来，糖尿病、痛风、高血压高血脂、慢性肾病、心脑血管疾病、肿瘤等慢性病的发病率持续攀升，人们对慢性疾病治疗药物的需求也随之迅速增长，推动了慢病治疗市场的不断扩容。

糖尿病作为全球性的健康问题，其患者人数在全球范围内持续增长。根据国际糖尿病联盟（IDF）全球糖尿病地图（第11版）估算，2024年全球成人（20~79岁）糖尿病患者总数约为5.89亿，占该年龄段总人口的11.1%；预计到2050年，全球成人糖尿病患者总数将进一步增至8.53亿。我国是全球糖尿病患者数量最多的国家，糖尿病相关卫生总支出位居全球第二。2024年，中国成人糖尿病患者总数约为1.48亿；预计到2050年，患者人数将进一步增至1.68亿。尽管我国糖尿病患病人数庞大，但与欧美发达国家相比，我国在糖尿病知晓率、治疗率、控制率方面仍处于较低水平，尤其是基层地区的糖尿病防治形势依然严峻。然而，随着我国医疗水平的不断进步和国民健康意识的日益增强，未来糖尿病的临床诊断率和治疗率有望持续提升，糖尿病治疗市场也将随之持续增长。



超重和肥胖作为多种慢性病的主要危险因素，其全球发病率持续攀升。根据世界肥胖联盟（World Obesity Federation）公布的《2025年世界肥胖报告》，预计全球成年人超重及肥胖率（BMI ≥ 25 ）2030年将提升到约50%，对应超重及肥胖成年人数量将达到近30亿。近年来，我国超重和肥胖人群的患病率同样呈持续上升趋势。根据国家卫生健康委员会发布的《肥胖症诊疗指南（2024年版）》，按我国标准，我国18岁及以上成年人超重率为34.3%，肥胖患病率为16.4%，成人超重肥胖率已超过50%。超重和肥胖症会对健康造成严重影响，并引发一系列疾病，这些疾病会导致严重残疾和过早死亡。GLP-1类产品因其在降糖、减重等领域展现出的显著临床优势与治疗潜力，已逐渐成为治疗的主流靶点。公司目前在研的两款GLP-1类创新药，将积极探索与挖掘产品在包括降糖、减重等多项适应症的治疗潜力。

痛风/高尿酸血症患者人数同样庞大，并且呈逐年上升和年轻化趋势。根据国家卫生健康委员会发布的《成人高尿酸血症与痛风食养指南（2024年版）》，我国成人居民高尿酸血症患病率为14%，痛风患病率为0.86%~2.20%。当前已上市药物在安全性上仍有提升空间，安全有效的创新药物未来将拥有广阔的市场前景。公司目前在研的一类创新药，旨在为患者提供安全性更高、效果更为显著的药品，以满足大量未被满足的临床需求。

2.1 行业相关政策法规

国家持续深化医药卫生体制改革，围绕“健康中国2030”战略目标，在药品审评审批、集中带量采购、医保支付方式、创新药全链条支持等方面形成系统化政策体系，推动医药行业向高质量发展方向加速转型。

2025年1月，国务院办公厅发布《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》，明确提出加快创新药审评审批、提升仿制药质量、促进医药产业创新发展。2025年全国两会政府工作报告提出制定创新药目录、健全药品价格形成机制，为创新药产业发展提供顶层政策支持。2025年6月，国家医保局、国家卫健委联合印发《支持创新药高质量发展的若干措施》，进一步完善创新药审批、入院、支付全链条支持体系，为医药企业的研发创新提供了更加明确的回报预期和制度保障。

2025年，药品集中带量采购保持常态化、制度化运行。在规则层面，第十一批集采按照“稳临床、保质量、防围标、反内卷”原则推进，此次集采的调整标志着集采政策导向向“质量优先、科学竞价”方向转变，有利于品质优良的国产药企在集采中获得更合理的竞争地位。

胰岛素专项集采是与公司业务最为密切相关的政策。2021年11月，国家组织开展第六批药品集中带量采购（胰岛素专项），首次将生物药纳入国家组织药品集采范围，中选结果于2022年5



月起在全国各省市陆续落地执行。2024年3月，国家组织发布胰岛素专项接续采购文件，并于同年4月公布中选结果，采购周期自中选结果执行之日起至2027年12月31日，标期长达约三年半，为参与企业提升了中短期经营可预期性。本次接续集采中，公司全系列胰岛素产品以A类/A1类中选，总签约量约4,500万支，较首轮集采实现大幅增长；凭借更高的中选类别，公司可获得更高比例的集采报量及分配量，有助于国产胰岛素市场份额的持续提升。接续集采落地后，公司三代胰岛素产品院内覆盖显著扩大，为相关产品的持续放量奠定了坚实基础。

2025年12月，新版国家医保药品目录发布，114种药品新增纳入，目录总量扩至3,253种，其中12个糖尿病等慢性病用药被纳入，替尔泊肽等慢性病新药成功入围。本次调整的重要创新在于首次同步发布首版《商业健康保险创新药品目录》，与基本目录形成“双目录”并行格局。商保创新药目录聚焦临床价值高、超出基本医保保障范围的创新药，推荐商业健康保险等多层次医疗保障体系参考使用，为相关创新药提供了基本医保之外的重要支付路径。

2024年7月，国家卫健委等14个部门联合印发《健康中国行动——糖尿病防治行动实施方案（2024—2030年）》，提出到2030年18岁及以上居民糖尿病知晓率达60%及以上，2型糖尿病患者基层规范管理服务率达70%及以上，并明确推动糖尿病治疗新技术新项目纳入医保支付，鼓励商业保险机构开发糖尿病防治相关产品，提高药物供应保障水平。2025年12月，《国家基层糖尿病防治管理指南（2025）》发布，明确了九类降糖药物的临床选择路径，对GLP-1受体激动剂类药物的临床地位给予充分认可，同步强化了糖尿病患者“三高共管”的核心理念，为公司GLP-1类在研产品的临床推广提供了学术支撑和政策保障。

据国际糖尿病联盟（IDF）发布的第11版《全球糖尿病地图》数据，2024年我国20-79岁成人糖尿病患者人数已达1.48亿，而国内胰岛素临床使用渗透率仍处于较低水平，市场空间仍有较大提升潜力。上述政策的持续推进将进一步扩大糖尿病治疗药物的市场需求，为公司胰岛素核心业务的长期增长提供坚实的需求基础。

GLP-1类药物凭借“降糖+减重”双效机制，已成为全球增长最快的药物品类之一。世界卫生组织已将肥胖症列为全球健康危机，国内GLP-1赛道竞争格局加速形成。2024年5月，国家药监局批准替尔泊肽2型糖尿病适应症，同年7月批准其长期体重管理新适应症，是全球首个获批的GIP/GLP-1双靶点受体激动剂。在国际市场，司美格鲁肽与替尔泊肽等GLP-1产品销售持续大幅增长，显示出巨大的市场需求。公司在研的GLP-1/GIP双靶点受体激动剂（注射用THDBH120）、口服小分子GLP-1受体激动剂（THDBH110胶囊）、司美格鲁肽注射液（THDB0225注射液）及德谷胰岛素利拉鲁肽复方制剂等产品，将在上述有利政策与市场环境下加快推进研发及未来商业化进



程。

2025年6月，国家卫健委等多部门联合印发《2025年纠正医药购销领域和医疗服务中不正之风工作要点》，持续推进医药领域合规治理，要求加快集采提质扩面、深化挂网药品价格治理，发挥穿透式审计监督优势，将监管重点向生产端延伸，推动医药追溯码全场景采集应用，并加强医药代表在医疗机构内的合规管理。上述监管政策的持续深化，对医药企业在合规经营、学术推广、产品质量等方面提出了更高要求，有利于具备优质产品和规范经营管理体系的企业获得更强的市场竞争优势。

面对上述政策环境，公司将继续秉承“坚持自主创新，创造世界品牌”的发展理念，紧抓国家鼓励创新药发展的战略机遇，在巩固胰岛素核心业务的同时，加快推进创新产品研发，积极推进产品国际化进程，持续深耕内分泌代谢治疗领域，努力实现高质量发展。

2.2 公司所处行业地位

作为国内糖尿病领域的领军企业，已构建了丰富多元的产品线，涵盖了人胰岛素、胰岛素类似物、GLP-1受体激动剂以及口服降糖药等全方位治疗药物。2025年，公司把握新一轮胰岛素集采续标带来的战略机遇，迅速推进胰岛素系列产品的医院准入与销售放量，产品结构实现从以人胰岛素为主向人胰岛素、胰岛素类似物均衡发展的优化升级，胰岛素类似物全年销量同比增幅超100%，2025年胰岛素类似物制剂收入超越人胰岛素，标志着公司产品结构升级取得重要突破。根据医药魔方2025年销量数据，公司人胰岛素及胰岛素类似物销量市场份额继续位列行业第二，仅次于诺和诺德；各类胰岛素市场份额均实现进一步提升，其中人胰岛素市占率继续攀升至45%以上，稳居国内第一；甘精胰岛素市占率稳步提升至15%以上；门冬系列胰岛素市占率正迅速扩大。

在国际化战略方面，公司持续扩面提速，海外业务收入保持快速增长态势，成为公司业绩的重要增长极。2025年至本报告披露日，公司胰岛素产品获得多个国家的上市许可与国际注册进展，海外布局范围持续拓宽。胰岛素类似物方面，门冬胰岛素美国BLA获FDA受理，欧盟MAA获EMA受理，同时在印度尼西亚、多米尼加获批上市；甘精胰岛素在缅甸获批上市。人胰岛素方面，分别在乌兹别克斯坦和尼加拉瓜获批上市，并获得马来西亚GMP证书；GLP-1类产品方面，利拉鲁肽注射液在秘鲁获批上市，获得哥伦比亚、巴西GMP证书，并已接受埃及GMP现场审计。公司逐步构建起覆盖法规市场与新兴市场的“原料药+制剂”全链条海外产品体系。

研发创新是公司发展的核心驱动力。公司已布局GLP-1、DPP-4、SGLT-2等降糖产品并获得上市批准。同时，公司坚定不移地深化创新转型，基于广大未满足的临床需求，积极布局多款一类创新药。GLP-1类药物作为当前市场潜力巨大的降糖与减重产品，公司通过“自主研发+对外合作”



的双轮驱动模式，构建起包括利拉鲁肽、德谷胰岛素利拉鲁肽注射液、司美格鲁肽、口服小分子 GLP-1 受体激动剂（THDBH110 胶囊）、GLP-1/GIP 双靶点受体激动剂在内的多层次、多样化 GLP-1 产品梯队。

2025 年，公司核心研发管线取得多项重要进展：2025 年 6 月，司美格鲁肽（THDB0225 注射液）顺利完成 III 期临床试验所有受试者的末次给药访视，目前正在准备 NDA 申请相关资料。2025 年 3 月，德谷胰岛素利拉鲁肽注射液完成 III 期临床试验首例受试者给药，目前已完成全部受试者入组，临床观察正在顺利进行。2025 年 2 月，GLP-1/GIP 双靶点受体激动剂（注射用 THDBH120）获得降糖和减重 Ib 期临床试验积极的顶线结果，减重适应症 II 期临床试验已完成受试者入组，临床观察正在顺利进行。THDBH120 降糖适应症 Ib 期临床数据显示，受试者 6 周内 HbA1c 平均降低 1.38%；减重适应症 Ib 期临床数据显示，受试者 6 周内平均减重 9.36%，且具备双周给药的潜力，展现出良好的安全性、耐受性及显著的临床优势，公司将进一步探索和挖掘该产品在其他适应症的潜力。

除糖尿病外，公司积极开拓发展边界，延伸至痛风/高尿酸血症治疗领域，2025 年 4 月，XO/URAT1 双靶点抑制剂（THDBH151 片）IIa 期临床试验结果达到主要终点目标，目前正开展下一步临床开发工作。2025 年 1 月，痛风化学口服药物依托考昔片获得上市许可，公司业务版图从糖尿病进一步拓宽至更大的内分泌代谢疾病治疗领域。

公司将继续深耕糖尿病及内分泌代谢疾病领域，在保持国内市场优势的基础上，坚持开拓海外市场，加快药品的国际注册和上市步伐，提升公司全球竞争力；同时坚定不移创新转型，持续提升研发实力，在激烈的市场竞争中保持领先地位，为广大患者提供更安全、更有效、更可及的治疗方案。

2.3 公司所属行业

通化东宝所处行业为医药制造业，主要从事药品研发、生产和销售，主要业务涵盖生物制品、中成药、化学药，治疗领域以糖尿病及内分泌、心脑血管为主，公司拥有国家级企业技术中心、国家 GMP 和欧盟 GMP 认证的生产车间。被国家认定为高新技术企业、国家技术创新示范企业、ISO14001 环境体系认证企业。

2.4 主营业务情况说明

（1）公司主要业务及主要产品情况

公司致力于糖尿病及其他内分泌领域药物的研究与开发，为糖尿病及内分泌病人提供综合解决方案。治疗领域以糖尿病及内分泌、心脑血管为主，主要产品包括人胰岛素原料药、人胰岛



素注射剂（注册商标：甘舒霖）、甘精胰岛素原料药、甘精胰岛素注射液（注册商标：平舒霖）、门冬胰岛素原料药、门冬胰岛素注射液、预混型门冬胰岛素（门冬胰岛素 30 注射液与门冬胰岛素 50 注射液）（注册商标：锐舒霖）、利拉鲁肽注射液（注册商标：统博力）、恩格列净片（注册商标：唐捷恩）、镇脑宁胶囊、糖尿病相关的医疗器械等。

公司拥有治疗糖尿病领域的系列产品，以发展糖尿病治疗领域为核心，丰富糖尿病治疗领域产品线，通过完备的胰岛素笔及针的注射系统，高品质血糖监测系统，结合线上和线下的患者管理，为患者提供一体化解决方案与完善的售后服务，使通化东宝成为国内糖尿病治疗领域的龙头企业。

主要产品及其用途：

细分行业	主要治疗领域	药（产）品名称	注册分类	适应症或功能主治
胰岛素	糖尿病	精蛋白人胰岛素混合注射液（30R）	生物制品	1 型或 2 型糖尿病
		精蛋白人胰岛素混合注射液（40R）	生物制品	需用胰岛素治疗的糖尿病
		精蛋白人胰岛素混合注射液（50R）	生物制品	1 型或 2 型糖尿病
		人胰岛素注射液	生物制品	1 型或 2 型糖尿病
		精蛋白人胰岛素注射液	生物制品	1 型或 2 型糖尿病
		甘精胰岛素注射液	生物制品	需用胰岛素治疗的糖尿病
		门冬胰岛素注射液	生物制品	用于治疗糖尿病
		门冬胰岛素 30 注射液	生物制品	用于治疗糖尿病
		门冬胰岛素 50 注射液	生物制品	用于治疗糖尿病
GLP-1 受体激动剂		利拉鲁肽注射液	生物制品	用于成人 2 型糖尿病患者控制血糖



口服降血糖药		恩格列净片	化学药品	治疗 2 型糖尿病
		磷酸西格列汀片	化学药品	治疗 2 型糖尿病
		瑞格列奈片	化学药品	用于饮食控制、减轻体重及运动锻炼不能有效控制其高血糖的成人 2 型糖尿病患者
抗炎止痛	痛风/骨关节炎	依托考昔片	化学药品	治疗急性痛风性关节炎 治疗骨关节炎急性期和慢性期的症状和体征 治疗原发性痛经
中成药	心脑血管	镇脑宁胶囊	原中药新药	熄风通络。用于风邪上扰所致的头痛头昏、恶心呕吐、视物不清、肢体麻木、耳鸣；血管神经性头痛、高血压、动脉硬化见上述证候者。

(2) 公司经营模式

公司主要从事糖尿病及内分泌治疗领域生物制品、中成药、化学药等药品的研发、生产和销售，具有完整的研发、采购、生产和销售模式。

①研发模式

公司采用以临床需求为导向，自主研发和对外合作相结合的研发模式。为推进新产品研发，公司在北京、上海、杭州、通化等多地建立研发机构，主要职能涵盖新药研发、成果转化、注册申报、海外事务及国际注册、产业化生产等。公司视研发效率为生命线，围绕糖尿病以及内分泌治疗领域的前沿治疗技术，不断推动公司科技创新，提高新药研发创新能力，全力打造成糖尿病治疗领域的龙头企业，并致力于成为“内分泌领域创新医药研发的探索者和引领者”。

②采购模式

公司采购部拥有一套系统的供应商评价系统，通过对供应商的质量水平、交货能力、价格水平、技术能力、后援服务等多项指标进行全面、具体、客观的评价，筛选出优质供应商，并建立供应商阶段性评价体系，根据公司所在的发展阶段与实际需求选择合适、合格的供应商，以确保公司各项原辅料与设备的供应及时、充足与品质优良、稳定。

③生产模式

公司根据市场需求采用以销定产的生产模式，基于各产品销售计划以及月度发货情况，科学合理地制定与调整生产计划，保持库存处于健康水平。生产部门拥有从原料药到制剂的一体化生产体系，严格按照 GMP 和公司质量管理要求进行生产，确保产品质量可靠稳定。同时，公司在生产过程中持续进行精益生产管理，不断优化流程和降低损耗，提高劳动生产率和设备利用率。



④销售模式

考虑到胰岛素产品的销售专业性比较强，公司自建专业化销售团队，在糖尿病领域创立自运营模式。通过学术活动引导的专业化市场推广等形式，公司不断提高产品的区域覆盖率和市场占有率。另外公司自建商务团队，负责和医药商业公司签订销售合同，提供相应服务，负责回款等。产品由医药商业公司配售到医院及零售渠道，最终完成整个销售流程。

(3) 主要业绩驱动因素

2022年5月以来国家胰岛素专项集采正式在全国范围内陆续执行，在受到产品价格下降等诸多因素的影响下，公司凭借优化销售策略、加强渠道推广，不断拓展签约量外的市场，实现了市场份额的进一步提升，同时开展各项线上线下学术活动、持续深耕基层市场并完善售后服务体系、深化商业合作、提升产品品质，加强品牌建设，科学布局市场，为业绩不断提供新动能。2024年4月23日，在胰岛素专项集采接续采购中，为了响应国家政策，降低医保费用支出，减轻患者用药负担，公司产品中选价格与原价格相比有一定幅度下降，价格的下降将对销售收入产生一定压力，但根据集采续约规则和中选结果，公司全线产品均以A/A1类中选，其中甘精胰岛素和预混型门冬胰岛素系列产品以A1类中选，因此公司获得了产品首年采购需求量的90%或100%，还额外获得全国集采二次分配量中的30%以上。这有利于公司产品市场份额进一步提升，尤其是胰岛素类似物产品继续加速放量，大幅加快了产品在全国范围内的准入与放量速度。除胰岛素外，公司新产品利拉鲁肽注射液、恩格列净片与磷酸西格列汀片贡献增量销售收入。

3、公司主要会计数据和财务指标

3.1 近3年的主要会计数据和财务指标

单位：元 币种：人民币

	2025年	2024年		本年比上年增减(%)	2023年
		调整后	调整前		
总资产	7,906,401,122.95	7,382,110,787.11	7,378,510,669.69	7.10	7,771,366,505.90
归属于上市公司股东的净资产	7,103,143,159.92	6,384,858,693.36	6,383,540,358.15	11.25	7,211,198,787.69
营业收入	2,947,228,797.15	2,009,601,059.43	2,009,514,604.92	46.66	3,075,416,029.21
利润总额	1,477,252,153.34	-142,278,747.12	-143,753,762.31	不适用	1,365,896,807.39
归属于上市公司股东的净利润	1,219,052,875.25	-41,954,827.09	-42,723,162.30	不适用	1,167,835,317.79
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	374,958,312.39	-10,042,017.21	-9,195,350.93	不适用	1,167,513,268.73



经营活动产生的现金流量净额	689,225,249.83	462,328,859.95	459,740,577.53	49.08	861,521,518.57
加权平均净资产收益率(%)	18.36	-0.62	-0.63	增加18.98个百分点	17.09
基本每股收益(元/股)	0.62	-0.02	-0.02	不适用	0.59
稀释每股收益(元/股)	0.62	-0.02	-0.02	不适用	0.59

3.2 报告期分季度的主要会计数据

单位：元 币种：人民币

	第一季度 (1-3月份)	第二季度 (4-6月份)	第三季度 (7-9月份)	第四季度 (10-12月份)
营业收入	651,502,983.92	721,987,584.37	806,097,911.72	767,640,317.14
归属于上市公司股东的净利润	109,164,049.37	108,594,014.46	984,476,304.01	16,818,507.41
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	109,974,010.73	110,845,391.32	100,539,622.11	53,599,288.23
经营活动产生的现金流量净额	98,975,496.92	218,385,038.73	62,887,069.56	308,977,644.62

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

适用 不适用

4、 股东情况

4.1 报告期末及年报披露前一个月末的普通股股东总数、表决权恢复的优先股股东总数和持有特别表决权股份的股东总数及前10名股东情况

单位：股

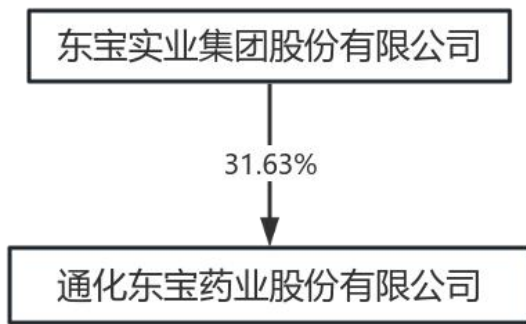
截至报告期末普通股股东总数(户)					85,759		
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数(户)					103,178		
前十名股东持股情况(不含通过转融通出借股份)							
股东名称 (全称)	报告期内增 减	期末持股数 量	比例 (%)	持有有限 售条件的 股	质押、标记或冻结情 况		股东 性质
					股份 状态	数量	



				份 数 量			
东宝实业集团股份有限公司	19,782,709	619,500,796	31.63	0	质押	562,439,472	境内非 国有法 人
天津栢逸股权投资合伙企业（有限合伙）	0	183,058,967	9.35	0	无		其他
香港中央结算有限公司	27,941,699	42,055,209	2.15	0	无		其他
阿布达比投资局	813,600	32,650,512	1.67	0	无		其他
中国银行股份有限公司—招商国证生物医药指数分级证券投资基金	-5,575,100	17,482,577	0.89	0	无		其他
上海银行股份有限公司—银华中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	-1,564,200	14,265,311	0.73	0	无		其他
李一奎	0	11,328,579	0.58	0	无		境内自 然人
招商银行股份有限公司—南方中证1000交易型开放式指数证券投资基金	10,755,410	10,755,410	0.55	0	无		其他
通化东宝药业股份有限公司—2025年员工持股计划	9,290,000	9,290,000	0.47	0	无		其他
中国银行股份有限公司—广发中证创新药产业交易型开放式指数证券投资基金	2,522,104	8,204,261	0.42	0	无		其他
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司控股股东东宝实业集团股份有限公司与公司实际控制人李一奎属于一致行动人，公司未知其他股东之间是否存在关联关系或是否属于一致行动人。						
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用						

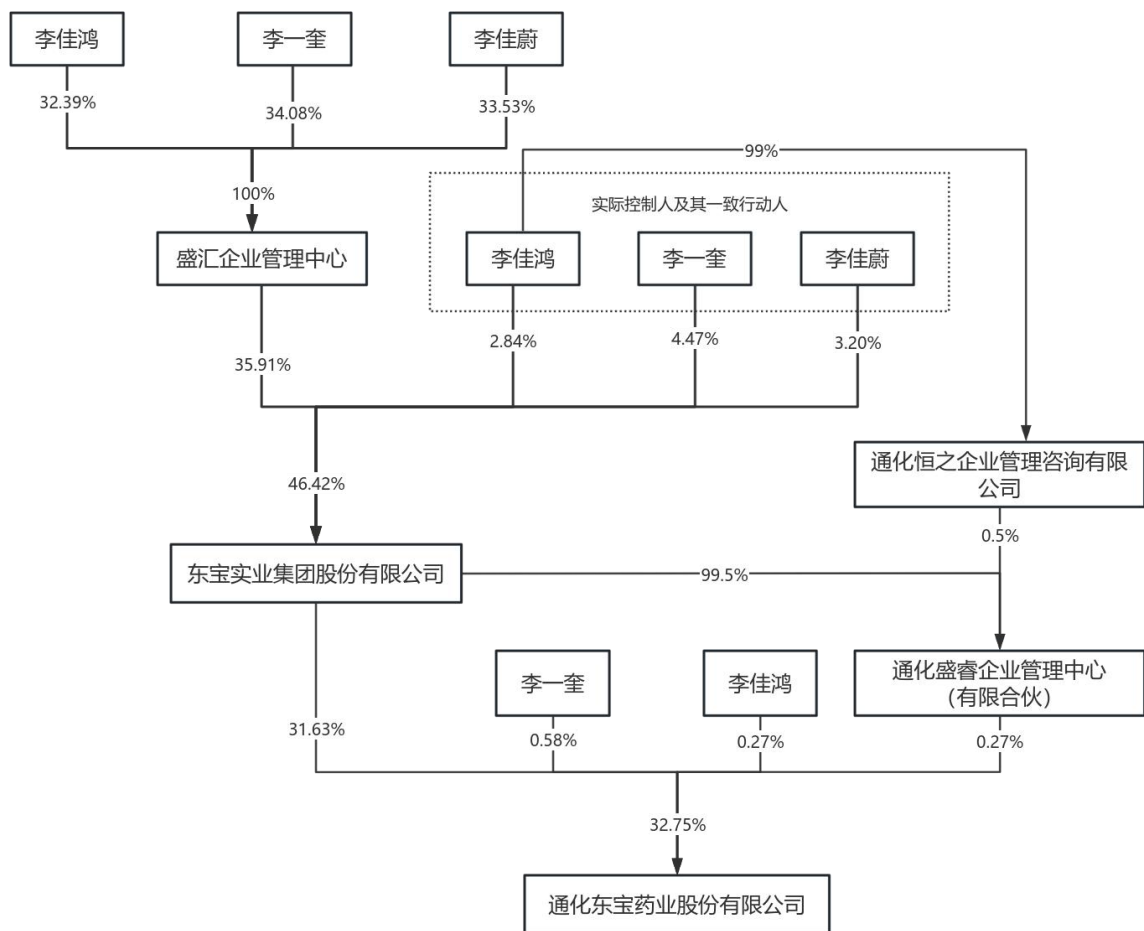
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

√适用 □不适用



4.3 公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图

√适用 □不适用



4.4 报告期末公司优先股股东总数及前 10 名股东情况

□适用 √不适用

5、公司债券情况

□适用 √不适用



第三节 重要事项

1、 公司应当根据重要性原则，披露报告期内公司经营情况的重大变化，以及报告期内发生的对公司经营情况有重大影响和预计未来会有重大影响的事项。

2025年，公司实现营业收入 294,722.88 万元，比上年同期增长 46.66%；实现利润总额 147,725.22 万元；实现归属于上市公司股东的净利润 121,905.29 万元；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 37,495.83 万元。公司经营业绩实现扭亏为盈，业绩大幅回升。

2、 公司年度报告披露后存在退市风险警示或终止上市情形的，应当披露导致退市风险警示或终止上市情形的原因。

适用 不适用