

证券代码：002898

证券简称：\*ST 赛隆

公告编号：2026-043

## 赛隆药业集团股份有限公司 2025 年年度报告摘要

### 一、重要提示

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，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

董事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	内容和原因
陈顿斐	董事	本人不了解公司 2025 年年度报告及摘要是指会所的审计报告及意见，还是公司自己的年度报告，谨慎起见，本人无法签字。
王淑芳	独立董事	本人同意审计机构的审计意见，对于公司的财报、内部控制的自我评价报告以及《关于 2025 年度非标准意见审计报告和内部控制审计报告涉及事项的专项说明》，本人投弃权票，弃权的理由在于审计机构无法表示意见，监管机构的合理关切尚未解除，且会根据将来第三方机构的审计意见发表补充意见
张建民	独立董事	<p>第一，审计机构出具了“无法发表意见”的审计结论。我认为，审计机构的“无法表示意见”并非一般性的审计保留，可能是基于审计范围受到重大限制、无法获取充分适当审计证据所形成的实质性否定。故对涉及 2025 年度财务信息及内部控制的第 3、4、7 项议案投弃权票。</p> <p>第二，监管机构关注函所涉事项尚未消除合理怀疑。公司虽就上述关注事项进行了说明和解释，但审计机构的“无法表示意见”可能印证了监管机构关注事项的重大性和复杂性。故对相关议案投弃权票。</p> <p>第三，短期内致同和国府嘉盈两任审计机构连续辞任，提醒独立董事应更加审慎地发表意见。截至本次会议召开之日，独立董事也不能判断致同、国府嘉盈两家审计机构的真实辞任原因是否与公司 2025 年度 AI 服务器业务收入确认存在重大分歧、是否因审计风险过高而主动退出。</p> <p>第四，审计委员会和独立董事已经提请公司聘请合资质中介机构进行补充审计，在补充审计完成、审计机构出具明确审计意见之前，本人无法对公司 2025 年度财务报告及相关议案投赞成票。</p> <p>第五，基于以上理由和审慎原则，对于 2026 年第一季度报告，也不得不投弃权票。</p>

**董事、高级管理人员异议声明的风险提示**

公司董事陈顿斐先生、独立董事王淑芳女士、独立董事张建民先生无法保证报告信息的真实、准确、完整，请投资者特别关注。

**非标准审计意见提示**

适用 不适用

永信瑞和（深圳）会计师事务所（特殊普通合伙）对公司 2025 年度财务报告出具了无法表示意见的《审计报告》和《内部控制审计报告》，本公司董事会对相关事项已有详细说明，请投资者注意阅读。

**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**

适用 不适用

公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

**董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案**

适用 不适用

截至报告期末，母公司存在未弥补亏损，公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

**二、公司基本情况****1、公司简介**

股票简称	*ST 赛隆	股票代码	002898
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	张旭		
办公地址	广东省珠海市香洲区南湾北路 31 号 2 单元 21 层		
传真	0756-3352738		
电话	0756-3882955		
电子信箱	ir@sailongyaoye.com		

**2、报告期主要业务或产品简介****1. 主营业务**

报告期内，公司的主营业务主要分为两大业务板块，分别是：

一是医药制造业务板块，主要产品包括注射用替加环素及原料药、阿加曲班注射液及原料药、注射用艾司奥美拉唑钠及原料药、门冬氨酸鸟氨酸注射液及原料药、米力农注射液及原料药、注射用帕瑞昔布钠及原料药、氨甲环酸注射液及原料药、注射用胸腺法新、注射用泮托拉唑钠，以及普瑞巴林胶囊及原料药、阿哌沙班片及原料药等。主要产品涵盖心脑血管、神经系统、消化系统、抗感染药、抗出血药、镇痛药等领域。

二是 AI 服务器业务板块，该业务是根据客户具体应用场景为客户提供部署便捷、开箱即用的高性能 AI 服务器。具体业务模式为根据用户的需求，包括模型架构和参数量大小等，进行硬件选型及散热方案设计，在通过客户的性能测试后，组织进行服务器组装生产，保障高质量 AI 服务器产品及时出货。

报告期内，公司实现营业收入人民币 518,763,270.82 元，实现归属于母公司的净利润人民币-121,170,018.81 元。截至 2025 年 12 月 31 日，公司资产总额 832,103,850.86 元，归属于上市公司股东的所有者权益 380,149,512.35 元。

## 2. 主要产品

## (1) 医药产品

截至报告期末，公司主要生产、销售及拥有生产批文的制剂品种【24】个，其中【18】品种通过仿制药一致性评价，【22】个品种被列入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2025 版）》。

公司主要生产、销售以及拥有生产批文的医药品种情况如下：

## ① 制剂产品

序号	产品名称	规格与剂型	适应症	备注
1	注射用艾司奥美拉唑钠	40mg 注射剂	1. 作为当口服疗法不适用时，胃食管反流病的替代疗法；2. 用于口服疗法不适用的急性胃或十二指肠溃疡出血的低危患者（胃镜下 Forrest 分级 IIc-III）；3. 用于降低成人胃和十二指肠溃疡出血内镜治疗后再出血风险；4. 预防重症患者应激性溃疡出血。	视同通过仿制药一致性评价
2	门冬氨酸鸟氨酸注射液	10ml:5g 注射剂	因急、慢性肝病（如各型肝炎、肝硬化，脂肪肝、肝炎后综合症）引发的血氨升高及治疗肝性脑病，如伴发或继发于肝脏解毒功能受损（如肝硬化）的潜在性或发作期肝性脑病，尤其适用于治疗肝昏迷早期或肝昏迷期的意识模糊状态。	——
3	注射用帕瑞昔布钠	40mg/20mg 注射剂	用于手术后疼痛的短期治疗。在决定使用选择性环氧酶-2（COX-2）抑制剂前，应评估患者的整体风险。	已通过仿制药一致性评价
4	注射用胸腺法新	1.6mg 注射剂	(1) 慢性乙型肝炎；(2) 作为免疫损害病者的疫苗免疫应答增强剂。免疫系统功能受到抑制者，包括接受慢性血液透析和老年病患者，本品可增强患者对病毒性疫苗，例如流感疫苗或乙肝疫苗的免疫应答。	已通过仿制药一致性评价
5	阿加曲班注射液	20ml:10mg/2ml:10mg 注射剂	1、发病 48 小时内的缺血性脑梗死急性期病人的神经症状（运动麻痹）、日常活动（步行、起立、坐位保持、饮食）的改善；2、对慢性动脉闭塞症（血栓闭塞性脉管炎，闭塞性动脉硬化症）患者的四肢溃疡，静息痛及冷感等的改善。	2ml:10mg 规格已通过仿制药一致性评价
6	注射用替加环素	50mg 注射剂	主要适用于 18 岁及以上患者在下列情况下由特定细菌的敏感菌株所致的感染，包括：复杂性腹腔内感染、复杂性皮肤和皮肤软组织感染、社区获得性细菌性肺炎。	已通过仿制药一致性评价
7	注射用克林霉素磷酸酯	0.6g 注射剂	用于革兰氏阳性菌引起的各种感染性疾病和厌氧菌引起的各种感染性疾病。	——
8	注射用泮托拉唑钠	40mg 注射剂	十二指肠溃疡、胃溃疡、急性胃黏膜病变、复合性胃溃疡引起的急性上消化道出血。	已通过仿制药一致性评价
9	注射用奥美拉唑钠	40mg 注射剂	主要用于：① 消化道溃疡出血、吻合口溃疡出血；② 应急状态时并发的急性胃黏膜损害、非甾体类抗炎药引起的急性胃黏膜损伤；③ 预防重症疾病（如脑出血、严重创伤等）应激状态及胃手术后引起的上消化道出血等；④ 作为当口服疗法不适用时下列病症的替代疗法：十二指肠溃疡、胃溃疡、反流性食管炎及 Zollinger-Ellison 综合征。	已通过仿制药一致性评价

10	盐酸左氧氟沙星注射液	2ml:0.2g 注射剂	盐酸左氧氟沙星口服制剂和注射剂可用于治疗成年人（≥18 岁）由下列细菌的敏感菌株所引起的下列轻、中、重度感染，包括：医院获得性肺炎、社区获得性肺炎、急性细菌性鼻窦炎、慢性支气管炎的急性细菌性发作、复杂性皮肤及皮肤结构感染、非复杂性皮肤及皮肤软组织感染、慢性细菌性前列腺炎、复杂性尿路感染、急性肾盂肾炎、单纯性尿路感染、吸入性炭疽（暴露后）。如静脉滴注对患者更为有利时（如患者不能耐受口服给药等）可使用盐酸左氧氟沙星注射液。	---
11	米力农注射液	5ml:5mg/10ml:10mg 注射剂	适用于急性失代偿性心力衰竭患者的短期静脉治疗。	已通过仿制药一致性评价
12	注射用氨曲南	0.5g/1.0g 注射剂	本品适用于治疗敏感需氧革兰阴性菌所致的各种感染，包括：尿路感染（复杂和非复杂的）、下呼吸道感染、败血症、皮肤和皮肤结构感染、腹腔内感染、妇科感染，亦用于治疗医院内感染中的上述类型感染（如免疫缺陷病人的医院内感染）。	---
13	注射用赖氨匹林	0.9g 注射剂	不适用于口服给药的发热及中度疼痛的治疗。	---
14	氨甲环酸注射液	5ml:0.25g/5ml:0.5g 注射剂	主要用于急性或慢性、局限性或全身性原发性纤维蛋白溶解亢进所致的各种出血。弥散性血管内凝血所致的继发性高纤溶状态，在未肝素化前，一般不用本品。	已通过仿制药一致性评价
15	阿哌沙班片	2.5mg 片剂	用于髋关节或膝关节择期置换术的成年患者，预防静脉血栓栓塞事件（VTE）。	视同通过仿制药一致性评价
16	普瑞巴林胶囊	150mg/75mg 胶囊剂	用于治疗带状疱疹后神经痛、纤维肌痛。	视同通过仿制药一致性评价
17	盐酸艾司洛尔注射液	10ml:0.1g 注射剂	用于室上性心动过速或非代偿性窦性心动过速、术中和术后心动过速和/或高血压。	视同通过仿制药一致性评价
18	氟尿嘧啶注射液	10ml:500mg 注射剂	本品的抗瘤谱较广，主要用于治疗消化道肿瘤，或较大剂量氟尿嘧啶治疗绒毛膜上皮癌。亦常用于治疗乳腺癌、卵巢癌、肺癌、宫颈癌、膀胱癌及皮肤癌等。	视同通过仿制药一致性评价
19	注射用伏立康唑	0.2g	本品是一种广谱的三唑类抗真菌药，适用于治疗成人和 2 岁及 2 岁以上儿童患者的下列真菌感染： （1）侵袭性曲霉病。（2）非中性粒细胞减少患者的念珠菌血症。（3）对氟康唑耐药的念珠菌引起的严重侵袭性感染（包括克柔念珠菌）。（4）由足放线病菌属和镰刀菌属引起的严重感染。 本品主要用于进展性、可能威胁生命的真菌感染患者的治疗。预防接受异基因造血干细胞移植（HSCT）的高危患者的侵袭性真菌感染。	视同通过仿制药一致性评价
20	法莫替丁注射液	1ml:10mg/2ml:20mg	主要适用于消化性溃疡所致上消化道出血，除肿瘤及食道、胃底静脉曲张以外的各种原因所致的胃及十二指肠粘膜糜烂出血者。	视同通过仿制药一致性评价
21	托拉塞米注射液	2ml:10mg/4ml:	适用于需要迅速利尿或不能口服利尿剂的充血性心力	视同通过仿制药

		20mg	衰竭、肝硬化腹水、肾脏疾病所致的水肿患者。	一致性评价
22	吡拉西坦注射液	5ml: 1g/15ml: 3g	适用于急、慢性脑血管病、脑外伤、各种中毒性脑病等多种原因所致的记忆减退及轻、中度功能障碍。也可用于儿童智能发育迟缓。	视同通过仿制药一致性评价
23	注射用尼可地尔	48mg/12mg	不稳定型心绞痛。	视同通过仿制药一致性评价
24	注射用脑蛋白水解物（III）	30mg/60mg 注射剂	用于颅脑外伤、脑血管病后遗症伴有记忆减退及注意力集中障碍的症状改善	

## ②原料药产品

序号	产品名称	规格与剂型
1	单唾液酸四己糖神经节苷脂钠	原料药
2	米力农	原料药
3	帕瑞昔布钠	原料药
4	阿加曲班	原料药
5	替加环素	原料药
6	门冬氨酸鸟氨酸	原料药
7	利伐沙班	原料药
8	氨甲环酸	原料药
9	阿哌沙班	原料药
10	普瑞巴林	原料药
11	赖氨匹林	原料药
12	富马酸丙酚替诺福韦	原料药
13	福沙匹坦双葡甲胺	原料药
14	托拉塞米	原料药
15	奥美拉唑钠	原料药
16	盐酸艾司洛尔	原料药
17	氟尿嘧啶	原料药
18	尼可地尔	原料药
19	法莫替丁	原料药
20	吡拉西坦	原料药
21	伏立康唑	原料药
22	艾司奥美拉唑钠	原料药

23	门冬氨酸钾	原料药
24	门冬氨酸镁	原料药
25	右兰索拉唑	原料药

## (2) AI 服务器产品

主要为 AI 服务器，根据客户具体应用场景进行深度定制。

AI 服务器	提供高算力稳定输出，适配大语言模型（LLM）微调、训练 AIGC、文生图、文生视频、多模态模型训练、科学计算、流体仿真、渲染、私有化超算节点、AI 推理集群主力机高并发 AI 服务、多容器 GPU 虚拟化、AI 一体机等核心场景，兼顾性能与兼容性。
通用服务器	双路通用服务器，基于 AMD EPYC 处理器打造，兼具卓越计算性能与超高性价比，秉持可扩展、可定制特色，支持内存、硬盘等核心硬件灵活扩容及全维度配置定制，广泛适配云计算、虚拟化、超融合等多类应用场景，为企业数字化转型提供稳定高效、贴合需求的算力支撑。
图形工作站	桌面级专业生产平台，面向 3D 设计、影视渲染、科研仿真、低精度运算等场景，兼顾高性能算力与办公环境静音需求。
存储服务器	企业海量数据存储优选，适配数据备份归档、混合读写、多终端数据共享等场景，混闪架构兼顾容量与效率。

### 3. 公司主要经营模式：

#### (一) 研发模式

##### 1、医药产品

公司采用以自主研发为主，合作开发为辅的研发模式，围绕已有品种所形成的特色系列，不断丰富规格，推进一致性评价研究，巩固现有优势品种，并根据市场需求不断进行新药研发。公司成立了医药研发中心，组建了一支从业经验丰富、创新意识突出的研发团队，从品种调研到立项、方案计划制定到执行、研究到注册申报，均设立了专门的部门，有力支撑了公司的发展。

##### 2. AI 服务器产品

公司的业务定位是提供人工智能算力基础设施的专业服务器整机厂商，聚焦大模型、深度学习、AI 推理等核心 AI 场景，致力于为客户大模型研发、AI 产业化落地提供高性能、高稳定、高适配、全周期运维的专属算力底座，是业内专注大模型算力支撑、覆盖全 AI 业务场景的算力基础设施综合服务商。

公司 AI 服务器业务以“以销定产”为核心原则，根据与下游客户签订的销售合同组织原材料采购、生产装配及产品交付；同时结合客户个性化需求，提供定制化 AI 服务器的生产服务。公司 AI 服务器业务使用的零部件如 GPU、主板、内存条等为外购或委托供应商定制，公司主要协助客户进行选型配置、方案设计、兼容性测试、固件适配等，以满足客户使用需求，快速实现产品商品化落地。公司作为业务全流程的主要责任人，承担原材料采购风险、产品生产质量风险、售后保修风险及交货延迟风险。

#### (二) 生产模式

##### 1、医药产品

公司采取自主生产和合作生产相结合的生产模式，两种模式相互补充，形成业务协同。

自主生产模式：公司拥有冻干粉针剂、分装粉针剂、小容量注射剂和原料药等多条生产线，实行“以销定产、产销结合”的计划管理模式，生产部门根据年度销售计划将生产计划分解至月，并在实施过程中根据库存情况进行动态调整。

合作生产模式：是指公司在早期 MAH 制度（药品上市许可持有人制度）未建立的时期，与具备生产资质、GMP 产能充裕的制药企业展开合作生产的模式。在此模式下，公司单独负责或与合作单位共同负责产品的研究开发工作，并由公司承担相关费用。公司享有合作产品的独家经销权和知识产权，合作方负责在公司的技术支持下申请并取得合作产品的药品批准文号。合作单位按照公司订单要求组织生产，由公司负责对外销售。

## 2、AI 服务器产品

公司以“以销定产”为核心原则，根据与客户签订的销售合同组织原材料采购、生产装配及产品交付。生产过程包括 AI 服务器的硬件装配、软硬件初调试、通电测试、整机老化与性能测试，全面验证硬件稳定性与兼容性，同步完成系统预装工作实现客户“即收即用”。公司在生产环节实施严格质量管控，对重要零部件专项检测排除质量隐患，对特殊需求部件进行安装改造以适配定制化要求，开展整机功能全维度测试确保性能达标，成品检验合格后方可入库。

### （三）销售模式

#### 1、医药产品

公司产品主要为处方药，终端客户为各级医疗卫生机构，采用经销商买断方式进行销售，即通过经销商将药品销往各级医疗卫生机构。具体而言，公司根据营销能力、销售渠道、信用等多方面遴选优质的医药商业公司作为经销商，与其建立长期稳定的合作关系，向经销商销售产品，同时为其提供产品学术推广支持等服务。

经销商向公司采购产品，并利用其销售渠道向各级医疗机构进行销售。对于向非公立医疗机构销售的产品，经销商亦会通过区域内的下级经销商进行产品分销。

#### 2、AI 服务器产品

公司核心产品算力服务器主要面向智算中心、大模型公司、AI 垂直应用企业等企业进行销售，通过自主开拓、客户介绍及公开招标（询价）等方式获取销售订单。

为进一步扩大市场覆盖广度、提升服务纵深，公司致力于与合作伙伴构建长期稳定的战略协作关系为客户提供现场技术支持工作；公司同步为合作伙伴提供全流程的产品培训、技术赋能与市场资源支持，并通过规范化的合作管理机制，为终端客户提供优质可靠的服务。

### （四）采购模式

#### 1、医药产品

本公司采购的物资有：生产、研发用物料，合作生产模式下的产品，各部门所需设备、仪器、五金配件、备品备件、低值易耗品、办公用品等。生产用原辅料、与药品直接接触的包装材料需从质量管理部批准的具有相应资质的供应商处采购；对设备、仪器的采购，请购部门需提供详细的调研报告，经过充分询价比价后，确定供应商并与其签订合同。仓库管理部门负责确保主要物料的安全库存，设定库存警戒线，主要物料规定有检验周期；五金、易耗品、劳保用品由计划物料部采用询价比价的方式统一采购，并有一定的库存量。

#### 2、AI 服务器产品

公司算力服务器业务采购的物资主要包括：生产集成所需的核心硬件组件（如 CPU、GPU、内存、存储、主板、电源等）、生产辅料、测试物料，战略协同生产模式下的成品/半成品，以及运营所需的设备、配件与耗材等。采购部门会从供货能力、价格优势、产品质量、市场信誉及合规性等多维度评估和筛选供应商，主要与行业头部原厂或授权分销商等建立战略合作关系，确保供应链源头品质和供货能力。采购活动依据生产计划及安全库存策略执行，对关键物料进行重点管理与供应风险监控。

在采购管理环节，公司明确以按需采购、结合市场原材料价格变化动态调整为核心原则，采用按需采购与集中采购相结合的运作方式。通过建立标准化的询价比价流程筛选优质合格供应商，在确保物资稳定供应的前提下，实现采购成本的精准控制。

### 3、主要会计数据和财务指标

#### (1) 近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

单位：元

	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
总资产	832,103,850.86	808,223,377.29	2.95%	813,843,574.35
归属于上市公司股东的净资产	380,149,512.35	499,277,281.69	-23.86%	535,881,684.91
	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入	518,763,270.82	263,567,276.85	96.82%	310,627,026.68
归属于上市公司股东的净利润	-121,170,018.81	-33,145,611.22	-265.57%	9,533,684.57
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-120,386,261.22	-33,499,631.23	-259.37%	-2,435,899.67
经营活动产生的现金流量净额	19,058,541.10	-38,861,029.43	149.04%	35,706,967.41
基本每股收益（元/股）	-0.6885	-0.1883	-265.64%	0.0542
稀释每股收益（元/股）	-0.6885	-0.1883	-265.64%	0.0542
加权平均净资产收益率	-27.62%	-6.40%	-21.22%	1.80%

#### (2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	54,086,779.12	81,620,555.29	64,314,137.14	318,741,799.27
归属于上市公司股东的净利润	-1,038,505.28	-13,793,649.63	-25,565,959.76	-80,771,904.14
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-1,106,203.86	-12,970,910.86	-25,564,831.74	-80,744,314.76
经营活动产生的现金流量净额	-12,886,962.58	4,754,105.16	-28,656,058.61	55,847,457.13

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

### 4、股本及股东情况

#### (1) 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	5,987	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	5,441	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）							
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、标记或冻结情况		
					股份状态	数量	
蔡南桂	境内自然人	38.36%	67,512,703	67,512,703	质押	67,512,703	
海南雅亿共赢科技合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	14.15%	24,912,205	0.00	不适用	0	
珠海横琴新区赛隆聚智投资有限公司	境内非国有法人	7.25%	12,756,260	0.00	不适用	0	
唐霖	境内自然人	4.10%	7,223,911	7,223,911	不适用	0	
严勇	境内自然人	0.90%	1,579,800	0.00	不适用	0	
黄施彦	境内自然人	0.83%	1,459,900	0.00	不适用	0	
薛理勇	境内自然人	0.62%	1,085,800	0.00	不适用	0	
刘源彬	境内自然人	0.55%	964,800	0.00	不适用	0	
刘旭骧	境内自然人	0.49%	856,700	0.00	不适用	0	
翁伟旺	境内自然人	0.47%	827,600	0.00	不适用	0	
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中海南雅亿共赢科技合伙企业（有限合伙）为公司控股股东，股东蔡南桂先生和唐霖女士系夫妻关系。蔡南桂先生持有珠海横琴新区赛隆聚智投资有限公司 47.23% 股权。其他股东之间未知是否存在关联关系，也未知是否属于一致行动人。						
参与融资融券业务股东情况说明（如有）	无						

持股 5% 以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

适用  不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

适用  不适用

## （2）公司优先股股东总数及前 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。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系

由于公司控股股东海南雅亿共赢科技合伙企业（有限合伙）无实际控制人，故公司无实际控制人。

5、在年度报告批准报出日存续的债券情况

适用 不适用

三、重要事项

永信瑞和（深圳）会计师事务所（特殊普通合伙）对公司 2025 年度财务报告出具了无法表示意见的《审计报告》和《内部控制审计报告》，本公司董事会对相关事项已有详细说明，请投资者注意阅读。

公司年度报告所涉及未来计划等前瞻性陈述不构成公司对投资者的实质承诺，投资者及相关人士均应当对此保持足够的风险认识，并且应当理解计划、预测与承诺之间的差异。

公司可能面临行业政策变化风险、产品降价风险、新药研发风险、环保风险、市场开拓、质量风险、资质到期无法延续的风险、供应链与采购风险、产品质量与交付风险、股票上市交易终止风险等，详细内容已在本报告第三节“管理层讨论与分析”及第三节第十一“公司未来发展的展望”部分予以描述，敬请广大投资者注意投资风险。

截至报告期末，母公司存在未弥补亏损，公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。