

证券代码：000908

证券简称：景峰医药

公告编号：2019-059

湖南景峰医药股份有限公司2019年半年度报告摘要

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、重要提示

本半年度报告摘要来自半年度报告全文，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半年度报告全文。

除下列董事外，其他董事亲自出席了审议本次半年报的董事会会议

未亲自出席董事姓名	未亲自出席董事职务	未亲自出席会议原因	被委托人姓名
郑玉群	董事	海外出差	叶湘武
杜守颖	独立董事	通讯表决	无
丁健	独立董事	通讯表决	无

非标准审计意见提示

适用 不适用

董事会审议的报告期普通股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

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	景峰医药	股票代码	000908
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	毕元	陈敏	
办公地址	上海市浦东新区张杨路 500 号华润时代广场 30 楼	上海市浦东新区张杨路 500 号华润时代广场 30 楼	
电话	0731-88913276/021-58360092	0731-88913276	
电子信箱	ir@jfzhiyao.com	ir@jfzhiyao.com	

2、主要财务数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
营业收入（元）	689,240,750.55	982,291,775.71	-29.83%
归属于上市公司股东的净利润（元）	63,034,487.58	66,914,522.84	-5.80%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	-23,196,914.38	48,584,148.86	-147.75%
经营活动产生的现金流量净额（元）	143,363,742.00	331,798,749.75	-56.79%
基本每股收益（元/股）	0.0716	0.076	-5.79%
稀释每股收益（元/股）	0.0716	0.076	-5.79%
加权平均净资产收益率	2.51%	2.77%	-0.26%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减
总资产（元）	5,276,488,449.92	5,227,113,436.26	0.94%
归属于上市公司股东的净资产（元）	2,533,723,310.35	2,483,665,326.15	2.02%

3、公司股东数量及持股情况

单位：股

报告期末普通股股东总数	37,968		报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）	0		
前 10 名股东持股情况						
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	质押或冻结情况	
					股份状态	数量
叶湘武	境内自然人	19.80%	174,166,182	130,624,636	质押	131,983,721
中国长城资产管理股份有限公司	国有法人	12.92%	113,680,665	0		
张慧	境内自然人	4.25%	37,420,493	0		
叶高静	境内自然人	3.86%	33,918,998	0		
简卫光	境内自然人	3.70%	32,511,949	32,511,949	质押	26,380,000
贵阳众诚投资管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	1.62%	14,291,960	0	质押	4,571,000
贵阳黔景泰创业投资管理中心（有限合伙）	境内非国有法人	1.60%	14,092,489	0	质押	2,920,000
华菱津杉（天津）产业投资管理有限公司—华菱津杉—融创未来资产管理计划	其他	1.58%	13,860,000	0		
平江县国有资产管理局	国有法人	1.26%	11,083,369	0		
中意资管—招商银行—中意资产—招商银行—股票精选 10 号资产管理产品	其他	1.25%	11,000,000	0		
上述股东关联关系或一致行动的说明	前 10 名股东中，叶湘武、张慧、叶高静三位股东存在关联关系，是一致行动人；未知其他股东之间是否存在关联关系或属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。					

参与融资融券业务股东情况说明（如有）	截止本报告期末，公司前十名股东/无限售条件股东中的境内自然人股东张慧、叶高静参与融资融券业务，张慧之普通证券账户持有公司股票 35,120,493 股，信用证券账户持有公司股票 2,300,000 股，共计持有公司股 37,420,493 股；叶高静之普通证券账户持有公司股票 0 股，信用证券账户持有公司股票 33,918,998 股，共计持有公司股 33,918,998 股。
--------------------	--

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。

5、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。

6、公司债券情况

公司是否存在公开发行并在证券交易所上市，且在半年度报告批准报出日未到期或到期未能全额兑付的公司债券

是

（1）公司债券基本信息

债券名称	债券简称	债券代码	到期日	债券余额（万元）	利率
湖南景峰医药股份有限公司 2016 年面向合格投资者公开发行公司债券（第一期）	16 景峰 01	112468	2021 年 10 月 27 日	80,000	3.78%

（2）截至报告期末的财务指标

单位：万元

项目	本报告期末	上年末	本报告期末比上年末增减
资产负债率	44.74%	45.25%	-0.51%
项目	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
EBITDA 利息保障倍数	3.59	4.29	-16.32%

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求

否

2019 年上半年，国家全面深化医药卫生体制改革不断推进，改革正式进入深水区。6 月 4 日《深化医药卫生体制改革 2019 年重点工作任务》发布，明确了改革的监管脉络将进一步深化；随着首批带量采购的实施，医保“腾笼换鸟”的结构性调整越发明显，分级诊疗、新版基药目录、临床路径的逐步推广、多地公布辅助性用药等也正在重塑医疗体系。随着上半年监管政策逐渐落地，行业格局变化加剧，医药行业增速放缓，企业盈利压力较大。

总体来看，国内仿制药企业将面临较大的价格调整压力甚至成长的考验，国产仿制药企数量及品种将进入新一轮淘汰赛，产品在竞争中降价或是全年面临的重大挑战。回顾历史，降价并非意味着行业萎缩，行业需求的稳定增长仍是奠定行业未来发展的基础。仿制药价格长期下降虽已是大趋势，但在中国目前国情和市场环境下，医药企业要正确分析行业现状并认识自身实力与地位，发展技术门槛高、临床急需以及市场短缺等真正具备临床价值药品的仿制药仍然大有可为。

在国内人口老龄化持续、居民支付能力提升、医保目录动态调整及医保支付结构调整到位等因素推动下，医药行业依旧是国内增长预期明确的细分领域之一。目前，景峰医药在售产品丰富、研发管线多维，有效地应对医药政策的转型，以口服中成药应对其他产品未来或将出现的终端变化。景峰医药作为集研发、原料药与制剂生产、销售一体的综合性现代药企，未来三至五年将是医药行业结构调整重要时期，也是公司重要战略转型期和利益重塑期。公司将密切关注行业形势，紧跟宏观经济政策导向，应对竞争不断加剧的市场情况积极推动战略转型，树立“走与国际接轨的仿制药产业化道路”基本战略，在此基础上制定长期发展规划，实施以高端特色仿创药为主、多维生产管线并进的战略布局。

报告期内，公司进一步扩大营销网络的覆盖面，推进营销渠道下沉，逐步实现药品销售模式由代理管控向自控渠道的转变，减少中间流通环节数量，降低不必要的营销费用，同时促进终端上量，扩大销售业务规模。

报告期内，公司共实现营业收入 68,924.08 万元，较上年同期减少了 29.83%；实现营业利润 7,026.65 万元，较上年同期下降了 32.50%；实现归属于上市公司股东的净利润 6,303.45 万元，较上年同期减少了 5.80%；经营活动产生的现金流量净额为 14,336.37 万元，较上年同期减少了 56.79%，每股收益 0.0716 元。销售方面，儿童回春颗粒上半年销售总额增长 18.03%，心脑血管胶囊销售总额增长 21.00%，注射用奥沙利铂销售总额增长 21.76%，盐酸伊立替康注射液销售总额增长 43.69%。

报告期公司主要经营情况如下：

(1) 积极推动战略转型，确保主力产品稳定态势，挖掘新兴产品的增长潜力

1) 生产经营方面

报告期内，上海景峰根据市场需求完成生产任务，保障公司产品的稳定供应，通过绩效管理，提高生产系统的整体工作效率，有效达成精简人员、降低能耗的目标。生物产品车间已投入使用，已完成一个真核生物产品原液的 CMO 加工，正在开展一个原核生物产品原液 CMO 加工业务，有多项真核、原核 CMO 业务洽谈中。完成脂质体、西林瓶小容量及冻干制剂生产线建设及重要项目验证工作，生产线已投入使用。以上车间投入使用，充分展示了公司在药品研发、制造领域的的能力，体现了公司制造能力的多样性，能更好地迎接未来市场发展的需求。根据产品的发展和市场情况目前三个生物药物正在进行临床备样，一个化学药一类新药正在开展临床研究中。

贵州景峰经过多年的发展，在药物的研发、生产、销售方面打下了扎实的基础。主打产品参芎葡萄糖注射液应用于心脑血管疾病领域，在我国未来人口老龄化日趋加重的情况下具有广阔的市场，公司凭借此优势品种，近年来在该领域发展较为迅速，行业地位将稳步提升。

贵州景峰拥有心脑血管胶囊、妇平胶囊、通迪胶囊、消炎利胆胶囊、复方柳啞气雾剂、冰枢伤痛气雾剂、儿童回春颗粒、镇痛活络酊等 11 个产品，产品覆盖内科、外科、妇科、儿科、皮肤科等治疗范围方面的疾病。截至本报告披露日，复方胆通胶囊、骨筋丸胶囊、抗栓胶囊三个药品均已获得《药品补充申请批件》，可以进行生产。

海南锦瑞盐酸吉西他滨、兰索拉唑和盐酸伊立替康、注射用培美曲塞二钠等在产品种的一致性评价研究工作顺利推进，作为国家第五批创新型试点企业，海南锦瑞已建立自主研发与联合开发并举的技术创新与转化体系，未来将实现一致性评价预期目标，有利于实现原研替代，扩大产品销售规模，增强公司发展后劲。

海门慧聚已通过中国 NMPA、中国 MARA、美国 FDA、欧盟 EDQM、日本 PMDA 和韩国 MFDS cGMP 合规性检查，与国内外数十家制药公司建立了长期的合作伙伴关系，为其提供高效且符合最新药事法规要求的原料药定制研发生产服务，其中已有超过 10 个处于临床后期或者处于等待批准上市的创新药项目。另外，海门慧聚依托自身强劲的研究技术力量，独立开发了数十个自有特色的原料药，其中国内已完成 11 个产品申报，获得 2 个药品批准文号；已完成 17 个美国申报、5 个欧盟申报，3 个获得 CEP 证书；另有十多个产品正处于研发放大或申报准备阶段，逐步建立起 CDMO（合同定制研发和生产）+自有知识产权特色原料药商业模式。报告期内，海门慧聚还通过了美国 FDA、日本 PMDA 和中国 MARA 的 cGMP 现场检查认证；海门慧聚将成为公司原料药制剂化的重要基石。

大连金港中药口服液生产线（含提取）于 2019 年 1 月正式经立项批准后全面实施，目前已基本完成硬件技改并启动验证工作，经 GMP 认证后预计 2019 年底该生产线可正式投入生产，主要生产品种为精苓口服液、血康口服液。

2) 营销方面

2019 年，随着“4+7”带量采购试点开展、重点监控用药目录的制定，医药行业进行新一轮的激烈竞争，行业集中度不断加强。据第三方数据统计，2019 年上半年我国三大终端六大市场药品销售额 9,087 亿元，同比增长 5.8%，增速创历史新低。参芎葡萄糖注射液等主力产品面临着中标价格下降的压力，为此公司积极应对，进一步梳理和深入开展营销体系改革，建立全新的营销制度，逐步降低销售费用，搭建起更

适合未来市场发展、更符合公司发展需要的营销团队，并积极开拓第三终端以及院外市场。

区域销售方面，公司已搭建“省区—地市/县级—网点”三大事业平台。公司将继续着力拓宽影响力，打造高效的学术推广平台，营销团队通过开展学术活动不断加强循证医学及证据链打造，搭建重点药专家、学术带头人平台，通过组织药学及临床专家研讨会议，深入挖掘产品价值及临床价值管理。积极开展上市后临床试验，积累循证医学证据及用药经验，使医生和患者更放心使用产品。

3) 国际化方面

当下医药行业竞争程度不断加剧，行业集中程度不断提高，公司着眼于未来行业发展，于 2019 年大力推进制剂国际化项目。利用公司的原料药和制剂技术优势，在贵州景峰和上海景峰分别开展国际化建设项目，计划于 2020 年同步完成美国 FDA 以及中国 NMPA 仿制药注册申请，实现产品在中美市场同时上市销售。海门慧聚在国际化方面取得多项长足发展。

截至报告披露日，Sungen Pharma 累计完成 13 个产品 ANDA 申报，获得 6 项 ANDA 批件，分别为泼尼松片（2.5mg/5mg）、泼尼松片（10mg、20mg 和 50mg）、泼尼松片（1mg）、安非他命混合盐速溶片、盐酸双环胺注射液和甲泼尼龙片，其中安非他命混合盐速溶片属于管控药品，在美国研发、生产壁垒较高，受到严格的药物机构监管，Sungen Pharma 在该品类上获得批件将有助于公司形成具有高技术壁垒的仿制药研发管线，成为公司国际化道路上的一大竞争优势。同时，Sungen Pharma 取得白消安和比伐芦定注射剂产品的销售代理权。

4) 人力资源方面

报告期内，公司强化人力资源管理，全力推进华夏基石的组织变革项目，在销售、研发、生产、职能四大体系进行相应的管理改进，激活组织和人才，并通过制度文化建设，将管理措施进行固化，重点推进在集团、研发、贵州景峰的试点项目。

销售领域，公司进一步推进销售体系改革，进一步完善基于公司授权管理下的省总负责制和地市、县级的网点承包制，筹建三终端队伍，适时推进合伙人机制，以更加扁平的销售组织结构、更加灵活的激励机制、更加快捷的销售后台响应速度，助推销售组织转型；

研发领域，以项目平台带动人才队伍建设，公司通过加大外部人才招聘，建立起涵盖 API 与制剂、高中低结合、结构合理的研发人才队伍，通过科学高效的研发项目管理流程，实施适度超前的研发项目激励，专业技术人才培养、产学研联合项目等举措，加大研发能力建设；

生产领域，公司以上海景峰和贵州景峰国际化项目为先导，全体系推行 FDA cGMP 培训工作，重点建设“卓越工程师”、“高级工匠”项目，夯实景峰的人才和技术基础，以此来提升景峰生产制造体系的专业化能力和国际化水平，并以此为契机整体提升景峰质量管理体系的管理能力和水平；

职能领域，公司通过实施业务流程再造、板块薪酬、末位淘汰等一系列措施，强化责任意识、树立效率文化、提升团队效能，打造强总部，支撑集团管控和组织转型；

公司全力推进华夏基石合作的组织变革项目，通过与咨询顾问的合作，重点推进在集团、研发、贵州景峰的组织变革试点项目，编制《景峰医药发展大纲》重新梳理景峰的使命、愿景和战略，确定公司发展的经营原则和管理原则，修正景峰价值评价和价值分配体系，完善配套的组织和人力资源政策，以此来统

一思想、激活组织、激活人才、发展景峰。

(2) 积极推进研发进度，提升公司产品竞争力

报告期内，公司稳步推进研发进展，已投入研发资金 8,670.19 万元，占营业收入比例为 12.58%，公司通过搭建技术平台，确立了以仿制为先导、以产品竞争力为核心，仿创结合的产品研发方针，形成了多层次、丰富的产品管线。

截至披露日，公司主要药品研发情况如下表：

序号	代码	适应症	预计获得临床批件时间	进展情况
1	氟比洛芬酯注射液（6类）	术后及癌症镇痛	已获批	完成申报生产，在 CDE 排队审评中
2	氟比洛芬酯注射液（1.6类）	解热	已获批	临床在研中
3	交联玻璃酸钠注射液	骨性关节炎	已获批	临床推进中
4	JZB01	心力衰竭的治疗	已获批	临床研究准备中
5	JZB28	抗肿瘤类	已获批	临床推进中
6	JZB34	抗过敏类	已获批	临床推进中
7	JS01	抗肿瘤类	-	中试放大
8	JS02	抗肿瘤类	-	小试研究中
9	来曲唑片	抗肿瘤类	已获批	完成申报生产，在 CDE 排队审评中
10	伏立康唑片	抗真菌类	已获批	完成申报生产，在 CDE 排队审评中
11	孟鲁司特钠咀嚼片	儿童哮喘	-	小试研究中
12	普瑞巴林胶囊	神经痛用药	已获批	完成申报生产，在 CDE 排队审评中
13	JRC46	止吐药	-	小试研究中
14	JF1901	消化系统	-	小试研究中
15	JF1903	高血压、心力衰竭	-	小试研究中
16	JF1906	消化系统	-	小试研究中
17	JS03	止吐药	-	中试工艺开发（国际化项目）
18	注射用培美曲塞二钠	抗肿瘤类	-	中试工艺开发（国际化项目）
19	JS07	止吐药	-	小试研究中（国际化项目）
20	注射用盐酸吉西他滨	抗肿瘤类	已获批	一致性评价中（已获生产批件）
21	注射用兰索拉唑	消化系统	已获批	一致性评价中（已获生产批件）
22	盐酸替罗非班氯化钠注射液	心血管类	已获批	一致性评价中（已获生产批件）
23	盐酸替罗非班注射用浓溶液	心血管类	已获批	一致性评价中（已获生产批件）
24	盐酸伊立替康注射液	抗肿瘤类	已获批	一致性评价中（已获生产批件）
25	泼尼松片(10, 20, 50 mg)	肾上腺皮质激素类药	-	已获批美国 ANDA
26	泼尼松片(2.5, 5mg)	肾上腺皮质激素类药	-	已获批美国 ANDA
27	泼尼松片(1 mg)	肾上腺皮质激素类药	-	已获批美国 ANDA
28	安非他命混合盐速溶片	精神类用药	-	已获批美国 ANDA
29	盐酸双环胺注射液	肠胃类	-	已获批美国 ANDA
30	甲泼尼龙片	消炎类	-	已获批美国 ANDA
31	SG101	精神类用药	-	已申报美国 ANDA
32	SG103	心、脑血管类	-	已申报美国 ANDA
33	SG105	抗病毒	-	已申报美国 ANDA
34	SG106	心、脑血管类	-	已申报美国 ANDA
35	SG501	抗生素	-	已申报美国 ANDA
36	SG502	止吐类	-	已申报美国 ANDA
37	SG503	抗生素	-	已申报美国 ANDA

1) 一致性评价项目

报告期内，公司继续开展了注射用盐酸吉西他滨、注射用兰索拉唑、玻璃酸钠注射液（2.5ml:25mg）、盐酸伊立替康注射液和盐酸替罗非班氯化钠注射液的一致性评价工作，其中注射用盐酸吉西他滨已完成注册批生产，拟于近期完成申报生产；盐酸伊立替康注射液完成了注册批生产，拟于 2020 年 1 月申报生产；注射用兰索拉唑正在进行小试研究；玻璃酸钠注射液（2.5ml:25mg）完成了已上市产品的对比研究和工艺优化，下阶段工作将主要包括菌种、发酵工艺、制剂工艺进一步优化及放大生产；盐酸替罗非班氯化钠注射液（100ml）一致性评价的工作基本完成，将于近期完成申报；盐酸替罗非班注射用浓溶液（50ml）已开始一致性评价的研究，拟于后期进行一致性评价的注册批生产并进入稳定性考查阶段。

2) 再评价项目

参芎葡萄糖注射液、心脑宁胶囊、榄香烯乳状注射液等产品再评价工作稳步推进，其中参芎葡萄糖注射液再评价已完成工艺研究、原辅料质量标准建立和物质基础研究，如总固体量检测、糖类物质的多指标成分含量测定、酚酸类物质的多指标成分含量测定、鞣质含量的检测的方法学验证及全过程样品的检测，下半年拟开展主要原料的质量研究。

贵州景诚心脑宁胶囊再评价研究项目已完成实验室小试工艺中心脑宁胶囊中间体的制备，初步建立指纹图谱条件并生成相应色谱图，完成了心脑宁胶囊大分子物质研究和相关药材的研究，后续计划推进指纹图谱与物质研究、心脑宁国家重点研究计划项目中二代安慰剂的研究及制备。

大连金港已全面开展榄香烯乳状注射液再评价工作，完成了原料药物质基础研究、原料药包装材料相容性实验、原料药及注射液前期关键工艺参数范围研究等，后续计划开展榄香烯乳状注射液的物质基础研究、临床配伍实验稳定性研究等工作，现已加入肝癌肺癌专题研究。榄香烯乳状注射液/口服乳治疗原发性肝癌上市后研究项目正常推进，榄香烯乳状注射液的肺癌研究项目将于近期启动，预计 2020 年底提交临床试验报告。

3) 高端注射剂项目

报告期内，公司新建一条基于脂质体主动载药技术的商业化生产线，生产线采用全自动设计，具有自动化程度高、产能大的技术优点，现生产线已经完成 IQ、OQ，正在准备进行 PQ 工作。JS01 抗肿瘤脂质体项目正进行商业线工艺开发，完成了一批商业批量规模放大，产品符合质量标准要求，正进行 CMC 表征工作，目前针对该产品进行中美双报可行性评估；创新药交联玻璃酸钠项目已完成临床备样，已于 2019 年 4 月取得伦理批件，2019 年 5 月正式启动 I 期临床实验。

4) 生物制剂项目

公司已完成了生物药车间主要设备的安装及验证。全球新的项目 JZB34 已完成皮试实验研究；具有十亿市场规模的 JZB01 项目正在进行工艺放大以及临床样品生产的准备工作；JZB28 项目已完成临床预实验研究数据报告审核工作。

5) 中成药项目

随着《古代经典名方中药复方制剂简化注册审批管理规定》和《古代名方经典目录（第一批）》的发布，中药经典名方制剂开发生产无疑成为中药产业的一个风口。报告期内，公司积极开展经典名方的研究，

目前基本完成了当归补血汤、芍药甘草汤两个经典名方整套资料编写。

药材种植基地研究与推广方面，建设完成余庆景峰优质药材种植基地，五个品种完成相关试验。同时公司还承接了七个品种的贵州省中药材、民族药材质量标准提升任务和相应七个饮片的质量标准起草任务，现研究资料已通过贵州省地标办初步审核。

(3) 深度梳理投资项目，积极实现资产聚焦

报告期内，公司整合前期投资，深入开展了投资项目优化梳理工作，积极优先处置参股项目，并不断完善对控股和参股公司的评价体系，以夯实主业为目标，控制医疗健康板块的投入，并择机将目前不产生效益的资产进行有机整合，保障主业健康持续发展。公司战略定位清晰，未来将有效利用公司运营资金，集中资源发展主营业务，增强核心竞争力，更好地聚焦“国际化仿制药产业化道路”的发展战略布局。

2、涉及财务报告的相关事项

(1) 与上一会计期间财务报告相比，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

1) 根据财政部《关于修订印发 2019 年度一般企业财务报表格式的通知》(财会【2019】6 号)的规定，本公司对财务报表格式进行了相应调整。本次变更主要内容为：

①资产负债表：

- i. 将原“应收票据及应收账款”项目拆分为“应收票据”和“应收账款”两个项目；
- ii. 将原“应付票据及应付账款”项目拆分为“应付票据”和“应付账款”两个项目；
- iii. 新增“应收款项融资”项目。

②利润表：

- i. 新增“以摊余成本计量的金融资产终止确认收益”项目；
- ii. 新增“信用减值损失”项目；
- iii. 将“资产减值损失”、“信用减值损失”项目位置移至“公允价值变动收益”之后；
- iv. 将“减：资产减值损失”调整为“加：资产减值损失（损失以“-”列示）”。

③其他：

i. 现金流量表明确了政府补助的填列口径，企业实际收到的政府补助，无论是与资产相关还是与收益相关，均在“收到其他与经营活动有关的现金”项目填列；

ii. 所有者权益变动表明确了“其他权益工具持有者投入资本”项目的填列口径，反映企业发行在外的除普通股以外分类为权益工具的金融工具持有者投入资本的金额。

财务报表格式的修订对公司财务状况和经营成果无重大影响。

2) 财政部 2017 年 3 月 31 日修订发布了《企业会计准则第 22 号—金融工具确认和计量》(财会【2017】7 号)、《企业会计准则第 23 号—金融资产转移》(财会【2017】8 号)、《企业会计准则第 24 号—套期会计》(财会【2017】9 号)，2017 年 5 月 2 日修订发布了《企业会计准则第 37 号—金融工具列报》(财会【2017】14 号)，要求在境内上市公司自 2019 年 1 月 1 日执行以上四项“新金融工具准则”。根据上述文件要求，

公司需对原采用的相关会计政策进行相应变更，自 2019 年 1 月 1 日起按新金融工具准则要求进行财务报告的披露。本次变更主要内容为：在金融资产分类与计量方面，新金融工具准则要求金融资产基于其合同现金流量特征及企业管理该等资产的业务模式分类为“以摊余成本计量的金融资产”、“以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产”和“以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产”三大类别，取消了原金融工具准则中贷款和应收款项、持有至到期投资和可供出售金融资产等分类。权益工具投资一般分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，也允许将非交易性权益工具投资指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产，但该指定不可撤销，且在处置时不得将原计入其他综合收益的累计公允价值变动额结转计入当期损益。在减值方面，新金融工具准则有关减值的要求适用于以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产、租赁应收款和财务担保合同。新金融工具准则要求采用预期信用损失模型确认信用损失准备，以替代原先的已发生信用损失模型。新减值模型采用三阶段模型，依据相关项目自初始确认后信用风险是否发生显著增加，信用损失准备按 12 个月内预期信用损失或者整个存续期的预期信用损失进行计提。

根据新旧准则衔接规定，企业无需重述前期可比数，比较财务报表列报的信息与新准则要求不一致的无须调整，本次会计政策变更不影响公司 2018 年度相关财务指标。

(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) 与上一会计期间财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

金沙医院于 2018 年 12 月以 15,000 万元的价格（交易对价 13,500 万元、分红 1,500 万元）将 100% 股权转让给德阳第五医院股份有限公司，2019 年一季度完成管理权交接和工商变更手续。

湖南景峰医药股份有限公司董事会

2019 年 8 月 21 日