

上海复星医药（集团）股份有限公司

2013 年半年度报告摘要

一、重要提示

1.1 本半年度报告摘要来自半年度报告全文，投资者欲了解详细内容，应当仔细阅读同时刊载于上海证券交易所网站等中国证监会指定网站上的半年度报告全文。

1.2 公司简介

股票简称	复星医药	股票代码	600196
股票上市交易所	上海证券交易所		
股票简称	复星医药	股票代码	02196
股票上市交易所	香港联合交易所有限公司		
联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表	
姓名	周飏	董晓娴	
电话	021-23138196	021-23138196	
传真	021-23138035	021-23138035	
电子信箱	ir@fosunpharma.com	ir@fosunpharma.com	

二、主要财务数据和股东变化

2.1 主要财务数据

单位：人民币 元

	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减(%)
总资产	27,602,473,225.06	25,507,140,466.01	8.21
归属于上市公司股东的净资产	14,203,504,766.74	13,558,792,587.27	4.75
	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减(%)
经营活动产生的现金流量净额	311,478,953.73	230,908,360.87	34.89
营业收入	4,509,289,352.37	3,494,274,154.83	29.05
归属于上市公司股东的净利润	1,053,141,210.64	701,766,957.49	50.07
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	497,850,845.24	401,151,105.05	24.11

加权平均净资产收益率（%）	7.50	7.00	增加 0.50 个百分点
基本每股收益（元 / 股）	0.47	0.37	27.03
稀释每股收益（元 / 股）	0.47	0.37	27.03

1、营业收入增长的主要原因：①制药业务、医学诊断及医疗器械的制造业务的销售增长，②新并购企业的业务贡献；

2、归属于上市公司股东的净利润增长的主要原因：①上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“公司”、“本公司”、“复星医药”、“上市公司”）及下属控股公司/单位（以下简称“本集团”）核心业务保持稳定增长，②本集团投资的国药控股股份有限公司（以下简称“国药控股”）于 2013 年 4 月完成 H 股配售，稀释部分股权按视同出售确认收益所致。国药控股本次 H 股配售完成后，本集团对其投资比例从 32.05% 稀释至 29.98%，稀释部分股权按照视同出售确认处置收益；

3、经营活动产生的现金流量净额增长的主要原因：本集团销售良好以及合并范围变化。

2.2 前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末股东总数	119,108					
前十名股东持股情况						
股东名称	股东性质	持股比例 (%)	持股总数	报告期内增 减	持有有限售条 件股份数量	质押或冻结的 股份数量
上海复星高科技（集团）有限公司	境内非国有 法人	41.09	920,641,314	0	0	无
HKSCC NOMINEES LIMITED（注）	境外法人	14.96	335,238,500	439,500	0	未知
中国人寿保险股份有限公司—分红—个人分红—005L—FH002 沪	未知	1.95	43,678,398	-7,797,402	0	无
中国建设银行—华安宏利股票型证券投资基金	未知	1.44	32,188,808	-960,000	0	无
中国工商银行—景顺长城精选蓝筹股票型证券投资基金	未知	1.30	29,075,393	7,760,761	0	无
交通银行—华安策略优选股票型证券投资基金	未知	0.86	19,186,028	-302,000	0	无
全国社保基金—零四组合	未知	0.74	16,599,805	4,499,954	0	无
招商银行股份有限公司—光大保德信优势配置股票型证券投资基金	未知	0.74	16,528,585	2,528,525	0	无
交通银行—安顺证券投资基金	未知	0.66	14,699,900	0	0	无
交通银行—鹏华中国 50 开放式证券投资基金	未知	0.42	9,499,904	4,799,904	0	无
上述股东关联关系或一致行动的说明	交通银行—华安策略优选股票型证券投资基金、交通银行—安顺证券投资基金和交通银行—鹏华中国 50 开放式证券投资基金的基金托管人均为交通银行股份有限公司；中国建设银行—华安宏利股票型证券投资基金、交通银行—华安策略优选股票型证券投资基金和交通银行—安顺证券投资基金的基金管理人同为华安基金管理有限公司；本公司未知其他流通股股东是否存在关联关系、一致行动人的情况。					

注：HKSCC NOMINEES LIMITED 即香港中央结算（代理人）有限公司所持股份是代表多个客户持有。

2.3 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

三、 管理层讨论与分析

(一)报告期内经营情况的讨论与分析

2013 年，面对全球经济尚未完全走出低迷的格局和国内经济增速放缓的严峻形势，报告期内，本集团秉持“持续创新，共享健康”的经营理念，围绕医药核心业务，坚持产品创新和管理提升，积极推进内生式增长、外延式扩张、整合式发展，主营业务继续保持快速增长。

报告期内，本集团实现营业收入人民币 450,928.94 万元，较 2012 年同期增长 29.05%，本集团药品制造与研发业务实现营业收入人民币 306,365.28 万元，较 2012 年同期增长 39.42%。报告期内本集团合并范围有所变化，增加了湖南洞庭药业股份有限公司、枣庄赛诺康生化股份有限公司康和 Alma Lasers Ltd.（以下简称“ALMA”），以及宿迁市钟吾医院有限责任公司（以下简称“钟吾医院”）的损益。本集团营业收入的增长主要来源于（1）制药业务、医学诊断及医疗器械的制造业务的销售增长，以及（2）新购并企业的业务贡献。医学诊断与医疗器械代理板块营业收入同比下降主要是由于西门子、Hologic 产品代理权调整、达芬奇手术机器人等产品销售进度延迟等因素影响。

2013 年上半年，本集团各板块收入情况如下：

单位：人民币 万元

营业收入			
业务板块	2013 年 1-6 月	2012 年 1-6 月	同比增减 (%)
药品制造与研发	306,365.28	219,750.48	39.42
医药分销和零售	71,055.63	69,504.00	2.23
医疗服务	16,592.58	7,829.74	111.92
医学诊断与医疗器械制造	43,179.02 (注)	28,092.45	53.70
医学诊断与医疗器械代理	12,964.57	23,528.09	-44.90

注：含新并购公司 ALMA2013 年 6 月的数据。剔除新并购因素影响，医学诊断与医疗器械制造板块同比增长 27.03%

报告期内，本集团实现营业利润人民币 140,419.20 万元、利润总额人民币 145,108.99

万元、归属于上市公司股东的净利润 105,314.12 万元和归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润人民币 49,785.08 万元，分别较 2012 年同期增长 44.85%、增长 46.99%、增长 50.07% 和增长 24.11%。营业利润、利润总额和归属上市公司股东的净利润增长主要是由于（1）本集团核心业务保持稳定增长；以及（2）本集团投资的国药控股于 2013 年 4 月完成 H 股配售，稀释部分股权按视同出售确认收益所致。国药控股本次 H 股配售完成后，本集团对其投资比例从 32.05% 稀释至 29.98%，稀释部分股权按照视同出售确认处置收益影响利润总额人民币 58,695.98 万元、税后净利润人民币 44,021.98 万元。

报告期内，本集团持续加大投入，重点推进生物仿制药和创新药的研发。截至报告期末，本集团在研新药及疫苗项目 114 项。报告期内，非布司他原料和制剂获得生产批件及新药证书、恩替卡韦原料获得生产批件。报告期内，本集团药品制造与研发板块专利申请达 12 项。

药品制造与研发：

报告期内，本集团药品制造与研发业务实现营业收入人民币 306,365.28 万元，较 2012 年同期增长 39.42%；实现分部业绩人民币 52,551.01 万元，较 2012 年同期增长 45.05%，药品制造与研发业务营业收入和分部业绩增长主要系核心产品销售收入增长以及合并报表范围的变化所致。报告期内，本集团药品制造与研发业务实现分部利润总额人民币 57,611.71 万元，较 2012 年同期增长 28.82%。

报告期内，本集团药品制造业务增长迅速，专业化经营团队建设进一步强化。2013 年上半年，本集团心血管系统、中枢神经系统、血液系统、新陈代谢及消化道及抗感染等疾病治疗领域主要核心产品销售保持增长，其中：心血管系统疾病治疗领域核心产品销售收入同比增长 30.72%、中枢神经系统疾病治疗领域核心产品销售收入同比增长 67.29%、血液系统疾病治疗领域核心产品销售收入同比增长 25.56%、新陈代谢及消化道疾病治疗领域核心产品销售收入同比增长 16.23% 及抗感染疾病治疗领域核心产品销售收入同比增长 22.58%。阿拓莫兰、奥德金、邦亭、炎琥宁、优帝尔等产品持续快速增长。

2013 年上半年，本集团主要治疗领域核心产品销售收入情况如下表：

单位：人民币 万元

药品制造与研发	2013 年 1-6 月	2012 年 1-6 月 (注 1)	同比增长 (%)
心血管系统疾病治疗领域核心产品 (注 2)	24,379.91	18,649.77	30.72
中枢神经系统疾病治疗领域核心产品 (注 3)	35,397.69	21,159.85	67.29

血液系统疾病治疗领域核心产品（注 4）	12,124.72	9,656.30	25.56
新陈代谢及消化道疾病治疗领域核心产品（注 5）	63,594.05	54,712.90	16.23
抗感染疾病治疗领域核心产品（注 6）	35,622.65	29,059.57	22.58
原料药和中间体核心产品（注 7）	49,659.93	35,050.90	41.68

注 1：中枢神经系统疾病治疗领域核心产品报告期新增启维（富马酸喹硫平片），2012 年 1-6 月如果包含启维同期数据，同口径比较增长 22.21%；原料药和中间体核心产品报告期新增氨甲环酸，2012 年 1-6 月如果包含氨甲环酸同期数据，同口径比较增长 19.69%；

注 2：心血管系统疾病治疗领域核心产品包括肝素系列制剂、心先安（注射用环磷腺苷葡胺）、可元（羟苯磺酸钙）、邦坦（替米沙坦片）、邦之（匹伐他汀）、优帝尔（前列地尔干乳）；

注 3：中枢神经系统疾病治疗领域核心产品包括奥德金（小牛血清去蛋白注射液）；启维（富马酸喹硫平片）

注 4：血液系统疾病治疗领域核心产品包括邦亨（注射用白眉蛇毒血凝酶）；

注 5：新陈代谢及消化道疾病治疗领域核心产品包括阿拓莫兰系列、万苏平（格列美脲片）、动物胰岛素及其制剂、重组人促红细胞生长素（怡宝）、复方芦荟胶囊、摩罗丹；

注 6：抗感染疾病治疗领域核心产品包括抗结核组合药、青蒿琥酯系列、悉畅（头孢美唑制剂）、炎琥宁（沙多利卡）；

注 7：原料药和中间体核心产品包括氨基酸系列、盐酸克林霉素、氨甲环酸。

本集团注重产品全生命周期的质量风险管理，在产品研发至销售的产业链各环节，制定了严格的质量安全机制和药品不良反应监测机制，以确保药品研发、生产、销售、退市或召回整个过程安全无误。本集团制药板块全面推行质量风险管理的理念，注重年度质量回顾、变更管理、偏差管理、OOS 调查、供货商审计等质量管理体系建设。本集团制药板块持续推进质量体系认证工作，在生产线保证达到国内新版 GMP 标准要求的同时，推进开展国际认证，鼓励企业在制造过程中自主采用欧洲药典、美国药典（USP）、IP 等国际标准。截止报告期末，本集团有八条原料药生产线通过美国 FDA 认证、欧盟认证、日本厚生省和德国卫生局等认证，桂林南药股份有限公司有两条原料药生产线、一条口服固体制剂生产线、两条注射剂生产线通过 WHO-PQ 认证；重庆药友制药有限责任公司一条口服制剂生产线通过加拿大 FDA 认证。

本集团长期注重创新研发，持续完善“仿创结合”的药品研发体系，不断加大对“4+1”

研发平台的投入，推进创新体系建设，提高研发能力，推进新产品上市，努力提升核心竞争力。本集团拥有国家级企业技术中心，并在上海、重庆、美国旧金山三地建立了高效的国际化研发团队。为契合自身竞争优势，本集团的研发持续专注于新陈代谢及消化道、心血管、中枢神经系统、抗肿瘤及免疫调节、抗感染等治疗领域，且主要产品均在各自细分市场占据领先地位。在中国，本集团已取得肝病、糖尿病、结核病等细分市场的竞争优势；在全球市场，本集团已成为抗疟药物研制的领先者。截至报告期末，本集团在研新药项目及疫苗项目 114 项。截至报告期末，本集团已有 4 个单克隆抗体产品完成高表达生产细胞株的构建和筛选，其中 2 个单克隆抗体产品已向国家食品药品监督管理局提交临床申请；1 项小分子化学创新药物预计于年底前获得临床试验批件。报告期内，非布司他原料和制剂获得生产批件及新药证书；恩替卡韦原料获得生产批件；重庆医药工业研究院有限责任公司获得溴甲基纳曲酮注射液国内首仿临床批件；重庆医药工业研究院有限责任公司采用骨架释药技术，在全球首创了“雷沙吉兰透皮贴剂”新剂型，并经国家食品药品监督管理局审批获得临床批件；桂林南药股份有限公司的注射用青蒿琥酯三联针新包装于 2013 年 2 月顺利通过 WHO 的 PQ 认证。此外，本集团继续推进专利战略的实施，报告期内，本集团制药板块申请专利共计 12 项。

同时，本集团创新性地整合国内资源，不断增强企业的研发能力，与国内著名科研院所组成的“复星医药技术创新战略联盟”是国家新药创制科技重大专项“产学研联盟”之一；与中国科学院上海药物研究所合作，创建了创新研发新模式，通过利益共享风险共担共同开发 3 个靶点的抗肿瘤创新药物；与大连万春生物技术有限公合作成立合资公司，共同开发具有国际专利授权的抗肿瘤创新药物；与上海交通大学合作，共同开发从青蒿酸合成青蒿素的技术。作为“科技部创新型企业”及“国家认定企业技术中心”，报告期内本集团继续加强和完善科技部创新型试点企业建设，2013 年 7 月，本集团的制药业务在国家食品药品监督管理局南方医药经济研究所发布的“2012 年度中国制药工业百强榜”中排名 17 位。

医药分销和零售：

报告期内，本集团医药分销与零售业务实现营业收入人民币 71,055.63 万元，较 2012 年同期增长 2.23%。截至报告期末，本集团旗下药品零售品牌上海复美益星大药房连锁有限公司、北京金象大药房医药连锁有限责任公司共计拥有零售门店超过 660 家，继续保持各自区域市场的品牌领先，市场份额位居上海、北京区域医药零售市场前列。同时，本集团积极探索药品零售业务的转型，并尝试新的商业模式。

报告期内，本集团参股的国药控股完成 165,668,190 股 H 股配售，募资净额 40.04 亿港

币，继续加速行业整合，扩大医药分销网络建设，并保持业务快速增长。2013 年上半年，国药控股实现收入人民币 800.66 亿元、净利润人民币 17.96 亿元、归属净利润人民币 11.52 亿元，分别较上年同期增长 20.29%、17.47%和 20.11%。截至报告期末，国药控股下属分销网络扩展至中国 30 个省、自治区、直辖市，形成总数达 51 个分销中心的庞大网络；其直接医院客户数已达 10,692 家（仅指分级医院，包括最大、最高级别的三级医院 1,332 家），约占中国全部分级医院中的约 77%、占三级医院中的约 94%。报告期内，国药控股医药分销业务实现收入人民币 758.54 亿元，较上年同期增长 20.95%。与此同时，国药控股医药零售业务保持增长，报告期内实现收入人民币 22.75 亿元，较上年同期增长 17.14%；零售药店网络进一步扩张，截至报告期末，其已拥有零售药店 1,762 家。

医疗服务：

2013 年，本集团加大对医疗服务领域的投资，现已基本形成沿海发达城市高端医疗、二三线城市专科和综合医院相结合的医疗服务业务的战略布局。

报告期内，本集团积极加强控股医疗服务机构的营运能力建设，加强医务人员的培养与引进，并积极推进医疗服务业务的区域发展。2013 年上半年，本集团控股的医疗服务业务共计实现收入人民币 16,592.58 万元；截至报告期末，安徽济民肿瘤医院、岳阳广济医院有限公司及钟吾医院合计开放床位超过 1,300 张。

报告期内，本集团继续支持并推动 Chindex International, Inc.（以下简称“美中互利”）旗下高端医疗服务领先品牌“和睦家”医院（United Family Hospital）和诊所网络的发展和布局。2013 年，北京、上海、天津和睦家医院业务增长明显并呈现良好的增长态势；拥有世界领先水平的北京和睦家康复医院也正式投入运营。报告期内，“和睦家”实现营业收入 8,754 万美元，较上年同期增长 22%，显示了持续增长的高端医疗需求以及“和睦家”的品牌号召力。

医学诊断与医疗器械：

2013 年，本集团通过加大投资、强化合作，推动自身在医学诊断与医疗器械领域业务的发展。在医学诊断领域，报告期内本集团先后投资了专注于个性化药物剂量诊断检测的美国企业 Saladax Biomedical, Inc.，并对韩国快速诊断产品生产企业 SD Biosensor, Inc.,进行了第二轮增资，进一步丰富了诊断产品的种类，并利于扩大诊断产品在国际市场的份额；在医疗器械领域，报告期内本集团控股投资了全球领先的激光美容医疗设备供应商——ALMA，2013 年上半年，ALMA 实现营业收入 4,699 万美元（购并日至 6 月底实现营业收入人民币 7,494.45 万元），继续保持其在全球细分市场领导地位。

报告期内，医学诊断与医疗器械制造业务实现营业收入人民币 43,179.02 万元，较 2012 年同期增长 53.70%；不含 ALMA 新并表因素，本期医学诊断与医疗器械制造业务实现营业收入人民币 35,684.57 万元，较 2012 年同期增长 27.03%。代理业务实现主营业务收入人民币 12,964.57 万元，较 2012 年同期下降 44.90%，主要由于西门子、Hologic 产品代理权调整、达芬奇手术机器人等产品销售进度延迟等因素影响。

(二) 主营业务分析

1、财务报表相关科目变动分析表

单位：人民币 万元

科目	本期数	上年同期数	变动比例 (%)
营业收入	450,928.94	349,427.42	29.05
其中：主营业务收入	446,104.39	345,381.65	29.16
营业成本	251,425.13	193,483.07	29.95
其中：主营业务成本	249,486.52	190,485.35	30.97
销售费用	88,568.59	71,663.23	23.59
管理费用	60,504.28	50,421.41	20.00
财务费用	18,824.90	18,730.85	0.50
经营活动产生的现金流量净额	31,147.90	23,090.84	34.89
投资活动产生的现金流量净额	-171,559.91	-73,975.38	131.91
筹资活动产生的现金流量净额	30,681.56	-45,960.10	-166.76
研发支出	18,265.19	11,057.40	65.19

注：科目来源合并利润表和合并现金流量表（除研发支出）。

2、研发支出

(1) 研发支出情况表

单位：人民币 万元

本期费用化研发支出	16,438.13
本期资本化研发支出	1,827.06
研发支出合计	18,265.19

研发支出总额占净资产比例（%）	1.14
研发支出总额占营业收入比例（%）	4.05

(2) 情况说明

报告期内，研发费用较上年增长超过 61.58%，主要系本集团持续加大研发投入，重点推进生物仿制药和创新药的研发所致。

3、其它

(1) 本集团利润构成或利润来源发生重大变动的详细说明

本集团参股的国药控股于 2013 年 4 月完成 H 股配售，本集团对其投资比例从 32.05% 稀释至 29.98%，稀释部分股权按照视同出售确认处置收益影响利润总额人民币 58,695.98 万元。

(2) 经营计划进展说明

报告期内，本集团坚持“内生式增长、外延式扩张、整合式发展”的发展道路，集中优势资源于药品制造与研发这一核心业务，坚持产品创新，产品竞争力进一步提升。与此同时，报告期内，本集团也着力强化了在医疗服务、医学诊断与医疗器械等领域的布局，使业务规模和营运能力均得到提升，产业布局更加完整。

(三)行业、产品或地区经营情况分析

1、主营业务分行业、分产品情况

单位：人民币 万元

主营业务分行业情况						
分行业	主营业务收入	主营业务成本	毛利率（%）	主营业务收入比上年增减（%）	主营业务成本比上年增减（%）	毛利率比上年增减（%）
药品制造与研发	304,316.84 (注 1)	147,121.30	51.66	39.31	52.07	减少 4.05 个百分点 (注 2)
医药分销和零售	68,567.01	60,093.54	12.36	1.77	1.76	-
医学诊断与医疗器械	56,257.65	29,417.76	47.71	9.12	3.51	增加 2.84 个百分点
医疗服务（注 3）	16,311.03	12,498.14	23.38	121.98	117.82	增加 1.47 个百分点

主营业务分产品情况						
分产品	主营业务收入	主营业务成本	毛利率 (%)	主营业务收入比上年增减 (%)	主营业务成本比上年增减 (%)	毛利率比上年增减 (%)
西药和原料药中间体等	294,664.20 (注 1)	144,409.34	50.99	39.98	54.29	减少 4.55 个百分点
医学诊断与医疗器械制造产品 (注 4)	43,179.02	20,922.55	51.54	53.70	62.72	减少 2.69 个百分点
中成药	9,652.64	2,711.96	71.90	21.61	-13.80	增加 11.54 个百分点

注 1：药品制造与研发、西药和原料药中间体等的收入大幅增长，主要系核心产品收入增长以及合并报表范围增加所致。

注 2：药品制造与研发板块毛利率同比下降，主要系低毛利的原料药及中间体营业收入占比上升所致。

注 3：医疗服务的收入大幅增长，主要系钟吾医院的损益纳入本期合并范围所致。

注 4：医学诊断与医疗器械产品指本集团制造的产品，不含代理产品；收入大幅增长主要系合并范围增加 ALMA 所致。

2、主营业务分地区情况

单位：人民币 万元

地区	主营业务收入	主营业务收入比上年增减 (%)
中国大陆	397,256.89	29.41
海外国家或地区	48,847.50	27.20

(四) 核心竞争力分析

本集团已在中国药品市场最具潜力和成长力的五大疾病领域（心血管、新陈代谢及消化道、中枢神经系统、血液系统、抗感染等）形成了比较完善的产品布局。本集团核心医药产品在各自的细分市场领域都具有领先的优势。2012 年度，本集团销售额过亿的产品已经达到 11 个。

本集团已形成强大的研发能力，在小分子创新药、单克隆抗体、高难度仿制药等领域都打造了高效的研发平台。截至报告期末，本集团在研新药和疫苗项目 114 个，27 个项目在

申报进入临床试验、6 个项目正在进行临床试验、22 个项目等待审批上市。预计这些在研产品将为本集团后续经营业绩的持续提升打下良好基础。

不断提升产品竞争力的同时，本集团高度重视营销能力的建设，现已经形成了超过 2,300 人的营销队伍，销售网络基本覆盖全国的主要市场，产品推广和销售能力不断增强。本集团与国内最大的全国性医药商业企业——国药控股保持战略合作，通过与国药控股的协同合作，本集团产品能更容易的进入各地方市场。

本集团是国内较早启动国际化发展战略的医药企业，目前已初步具备了国际化的制造能力，并已有数条生产线通过了相关国际认证，部分制剂和原料药产品已成规模地进入国际市场。

此外，本集团卓越的投资、并购、整合能力已得到业界的广泛认可，这也为未来本集团的跨越式发展奠定了坚实的基础。2012 年，本公司股票成功在香港联合交易所有限公司上市，形成了 A+H 的资本结构。通过资本市场募集的资金为本集团通过并购整合快速提升产业规模和竞争优势创造了良好的条件。本集团将顺应国家医药工业“十二五”发展规划的指引，利用自身优势，坚持“内生式增长、外延式扩张、整合式发展”的道路，迅速发展壮大。

(五) 员工及薪酬制度

截至报告期末，本集团共有员工 15,867 人。本集团的雇员薪酬政策按照业绩表现、工作经验及外部市场薪酬水平而制订。

(六) 2013 年下半年经营展望：

2013 年下半年，本集团将继续以促进人类健康为使命，秉承“持续创新、共享健康”的经营理念，以中国医药市场的快速成长和欧美主流市场仿制药的增长为契机，坚持内生式增长、外延式扩张、整合式发展并举的发展战略，加大对行业内优秀企业的并购，持续优化与整合医药产业链资源，加强创新体系和产品营销体系建设，强化公司核心竞争能力，进一步提升本集团经营业绩；同时，本集团将继续积极拓展国内外融资渠道，为持续发展创造良好条件。

药品研发与制造：

2013 年下半年，本集团将继续以创新和国际化为导向，大力发展战略性产品，并积极寻求行业并购与整合的机会，实现收入与利润的持续、快速增长。

本集团将在心血管系统、中枢神经系统、血液系统、新陈代谢及消化道及抗感染等疾病

治疗领域积极推进专业化营销队伍建设和后续产品开发,并在保证本集团原有重点领域和产品的市场地位和产品增长的基础上,重点加大对优帝尔、邦亭、奥德金、阿拓莫兰、EPO、抗结核、非布司他等产品的市场推广力度,从而保持和提高各产品在细分市场的领先地位。

本集团将继续坚持“仿创结合”战略、“国外技术许可”与“国内产学研”相结合,以“项目+技术平台”为合作纽带,继续加大研发投入;严格执行新产品立项流程,提高研发效率;加强药品注册队伍建设,在支持创新的同时,推进现有品种尽快获批;本集团将积极推进包括胰岛素产品、单克隆抗体产品在研发注册过程中按既定时间表完成。加快研发与市场的对接,促进需求互补;充分发挥各研发技术平台的效用,努力打造战略性产品线和符合国际标准的新药研发体系,加速后续战略产品的培育和储备,夯实制药产业的核心竞争力。

医药分销与零售:

2013 年下半年,本集团将进一步加强上海复美益星大药房连锁有限公司和北京金象大药房医药连锁有限责任公司零售品牌的优化和提升,加强所在区域内的行业整合力度,巩固并提高区域市场份额;通过拥抱互联网,积极发展医药电子商务,特别是重点推进医药零售电子商务的发展;同时,本集团将继续推动国药控股在药品分销业务上的整合与快速增长,不断扩大其在医药分销业务的领先优势;积极支持国药控股国大药房在医药零售领域的跨越式、整合式发展,建立起国药控股在医药零售领域的领先优势。

医疗服务:

2013 年下半年,本集团将继续把握国内医疗服务的高成长契机和投资机会,持续加大对医疗服务领域的投入,强化二三线城市专科和综合医院相结合的医疗服务业务布局,扩大医疗服务规模。已控股投资的医疗机构将进一步加强自身营运能力建设、医务人员的培养与引进,加快自身医疗服务业务的发展。同时,本集团还将继续支持并推动美中互利旗下高端医疗服务品牌“和睦家”医院业务的拓展,积极支持其在各科保持行业领先地位,同时支持其加快发展以多层次、多样化、延伸性为特色的高端医疗服务。

医学诊断与医疗器械:

2013 年下半年,本集团将继续推进诊断业务产品的开发、引进,不断推出新产品、丰富产品线;继续加强国内外销售网络和专业销售队伍建设,努力提升诊断产品的市场份额;并积极寻求国内外优秀诊断企业的投资机会。

同时,本集团还将加大投入,继续强化医疗器械的研发与制造业务,并将继续发挥国际化方面的优势,积极拓展与海外企业的合作,从而实现医疗器械业务的规模增长。

四、 涉及财务报告的相关事项

4.1 报告期内会计政策、会计估计未发生重要变化。

4.2 报告期内无重大会计差错更正事项。

4.3 与上年度财务报告相比，对财务报表合并范围发生变化的，公司应当作出具体说明。

除本年新并购的子公司湖南洞庭药业股份有限公司、枣庄赛诺康生化股份有限公司、ALMA，新设立的子公司 SISRAM MEDICAL LTD.外，合并财务报表范围与上年度一致。

4.4 半年度财务报表未经审计。

董事长：陈启宇

上海复星医药（集团）股份有限公司

2013 年 8 月 26 日