

公司代码：600535

公司简称：天士力

天士力制药集团股份有限公司

2016 年年度报告摘要

一 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，投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上仔细阅读年度报告全文。
2. 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证年度报告内容的真实、准确、完整，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. 天健会计师事务所（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. 经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

经天健会计师事务所审计，本公司 2016 年度合并会计报表归属于母公司股东的净利润为 1,176,424,939.73 元。按母公司会计报表净利润 918,972,402.36 元的 10%提取法定盈余公积金 91,897,240.24 元，加上合并会计报表年初未分配利润 3,886,502,868.51 元，减去 2016 年按照 2015 年度利润分配方案，派发的现金股利 453,799,868.76 元（含税）后，本公司 2016 年度合并会计报表未分配利润为 4,517,230,699.24 元。

本次股利分配拟以 2016 年末总股本 1,080,475,878.00 股为基数，按每 10 股派发现金股利 5.60 元（含税），向股利分配股权登记日登记在册的全体股东派发现金股利总额为 605,066,491.68 元（含税）。本次股利分配后合并会计报表未分配利润余额为 3,912,164,207.56 元。

二 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	变更前股票简称
股票上市交易所	股票简称	股票代码	变更前股票简称	
上海证券交易所	天士力	600535	600535	

联系人和联系方式	董事会秘书	证券事务代表
姓名	刘俊峰	赵颖
办公地址	天津北辰区普济河东道2号天士力现代中药城	天津北辰区普济河东道2号天士力现代中药城

电话	022-26736999, 26735302	022-26736999, 26735302
电子信箱	stock@tasly.com	stock@tasly.com

2 报告期公司主要业务简介

天士力始终秉承“创造健康，人人共享”的企业愿景，推动中医药与现代医学融合发展，以提高人类生活和生命质量为使命，致力于打造中药现代化、国际化第一品牌，以成为全球现代中药创新的领导者、现代中药科学标准的制定者为目标，实现现代中药为核心，协同生物药和化学药为两翼的国际化产业格局。

公司业务涵盖医药领域的科研、种植、提取、制剂、营销全产业链，是国家认定的高新技术企业。公司产品以现代中药为核心，协同生物药和化学药为两翼的发展新模式，构建了现代生物医药产业集群。

在现代中药领域，公司不断打造国际化大药体系。复方丹参滴丸全球首例完成美国FDA III期随机、双盲、全球多中心大样本临床试验的复方现代中药制剂，并形成《临床试验顶层分析总结报告（Topline Analysis Report）》，对推进中药现代化、国际化国家战略具有重大里程碑意义。报告显示，复方丹参滴丸在治疗慢性稳定性心绞痛领域具有显著的量效关系，增加最大运动耐受时间（TED，Total Exercise Duration）的作用明显优于安慰剂对照组和三七冰片拆方组。试验满足了FDA对复方中药研发需进行拆方研究的药政管理要求，同时临床试验样品中的有效物质控制范围可作为上市产品质量标准依据。研究结果再一次证明了复方丹参滴丸的安全性、有效性和质量可控性。下一步，公司将把复方丹参滴丸国内外大量临床研究，特别是结合为申请美国新药上市进行的FDA临床科研结果，形成多个层次的学术报告，并开展全国范围系列高端科学教育，确保中药世界级的研究在中国学术地位和学术成果落地。按照国际化创新标准和现代医学标准，以复方丹参滴丸为核心带动了养血清脑颗粒（丸）、芪参益气滴丸、注射用益气复脉、注射用丹参多酚酸等系列领先品牌产品，构建了现代中药大药体系。其中注射用益气复脉（冻干）进入《2017版医保目录》之“谈判目录”。

在生物医药领域构筑国际化产业格局，公司代表性产品普佑克为“十一五”期间我国批准的唯一一例治疗用一类生物新药，在“第二届（2016）中国医药创新品牌系列评选活动”被评为最具临床价值创新药”（中国医学科学院、中国中医科学院、中国医药创新促进会、人民网颁发），并进入《2017版国家医保目录》“谈判目录”。IV期临床2088例数据结果表明，该药对急性心肌梗死病人血管开通率达到85.2%，药物

相关的颅内出血发生率仅为0.19%，（公开文献数据显示，其他特异性的溶栓药物的开通率在78%-82%之间，出血率在0.9%-3.45%之间），普佑克同时具备开通率高、安全性好的特点。2016年度该药取得缺血性脑卒中适应症和急性肺栓塞适应症两项临床批件，公司迅速启动了新适应症的研究工作。截至目前，急性肺栓塞适应症项目通过牵头单位（中国医学科学院阜外医院）伦理审查；缺血性脑卒中适应症项目与13家临床中心/医院签署了临床研究合作协议，已入组病例35例，并且在持续高效的入组过程中临床效果良好。市场需求方面，我国每年心肌梗死新发的可溶栓治疗人群80万以上（目前只有5%的病人能够及时得到PCI-冠状动脉介入手术的治疗）；每年新发的缺血性脑卒中时间窗内可溶栓治疗人群100万-150万；肺栓塞适应症可溶栓治疗人群在80万以上，普佑克市场空间巨大。

公司以上海天士力药业为依托，布局生物医药产业，陆续通过天士力创世杰（天津）生物制药有限公司、上海赛远生物科技有限公司、天视珍生物技术（天津）有限公司合并天境生物科技（上海）有限公司等投资重大举措，将丰富天士力生物医药产品集群，全面布局生物药优质平台。

在化学医药领域以细分市场为目标，构建系列特色化学药平台。公司开发完成了替莫唑胺胶囊（蒂清）、右佐匹克隆片（文飞）等产品，形成了以抗肿瘤用药、心血管用药、精神类用药及保肝护肝用药等产品系列。其中化学原料药包含替莫唑胺、氟他胺、尼可地尔、舒必利、水飞蓟宾、苯扎贝特等12个品种。口服固体制剂主要为片剂、胶囊剂，品种包括抗病毒的一类新药阿德福韦酯片、治疗脑胶质瘤的二类新药替莫唑胺胶囊（蒂清），治疗前列腺癌的二类新药氟他胺片/胶囊，治疗失眠症的二类新药右佐匹克隆片（文飞）和治疗高血压的四类新药赖诺普利胶囊（帝益洛）等产品。针对国家仿制药一致性评价有关要求，公司首先确定了替莫唑胺等5个必保优先品种，夯实企业发展基础的同时，挖掘其他基药品种，抢占普药市场；其次提升产品质量、优化生产工艺，完成12个产品参比制剂备案；蒂清、盐酸苯海索、舒必利3个产品完成处方工艺和质量研究，溶出曲线与原研一致。未来将通过全球研发申报和全球同步上市，逐渐实现全球创新性的产品组合；与国际领先同行合作，布局跟踪全球优质的早期项目，生产高品质的产品。

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

	2016年	2015年	本年比上年 增减(%)	2014年
总资产	17,126,271,668.30	15,412,691,154.73	11.12	12,921,349,038.32
营业收入	13,945,496,952.20	13,221,666,800.84	5.47	12,566,901,919.13
归属于上市公司股东的净利润	1,176,424,939.73	1,478,548,986.20	-20.43	1,368,270,769.27
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	1,155,186,396.18	1,419,130,378.66	-18.60	1,346,020,383.83
归属于上市公司股东的净资产	7,963,843,055.51	7,469,484,212.32	6.62	4,837,880,290.14
经营活动产生的现金流量净额	1,153,728,620.57	340,002,093.78	239.33	616,763,924.97
基本每股收益 (元/股)	1.09	1.38	-21.01	1.32
稀释每股收益 (元/股)	1.09	1.38	-21.01	1.32
加权平均净资产收益率(%)	15.24	22.82	减少7.58个百分点	31.94

受医保控费等行业政策的影响，同时为了适应两票制等新政策的变化，公司加强应收账款管理，严控工业应收账款规模。与上年同期相比，报告期内，公司营业收入增长 5.47%，主营业务收入增长 5.47%，其中医药商业收入增长 13.36%，医药工业收入减少 2.93%。归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润同比减少 18.60%。销售回款情况好于去年同期，经营活动产生的现金流量净额较上年同期增加 8.14 亿元，同比增长 239.33%。

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	3,144,742,516.48	3,254,179,769.69	3,211,428,716.13	4,335,145,949.90
归属于上市公司股东的净利润	277,042,938.29	407,742,000.37	318,322,940.60	173,317,060.47
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润	269,806,347.47	401,199,980.11	313,764,479.09	170,415,589.51
经营活动产生的现金流量净额	137,120,108.62	533,951,138.92	51,112,410.67	431,544,962.36

季度数据与已披露定期报告数据差异说明

适用 不适用

4 股本及股东情况

4.1 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

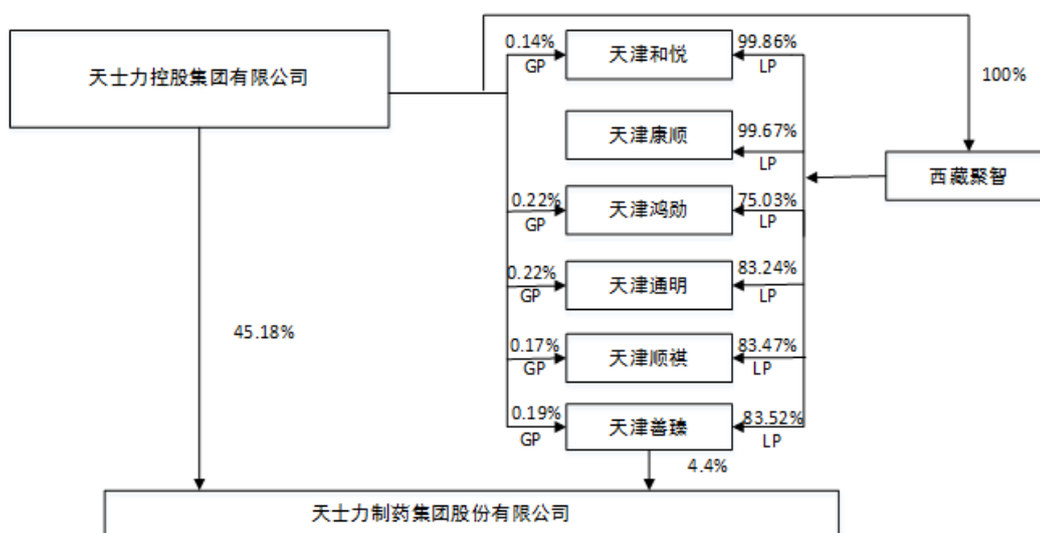
单位：股

截止报告期末普通股股东总数（户）					28,432		
年度报告披露日前上一月末的普通股股东总数（户）					34,697		
前 10 名股东持股情况							
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 条件的股份 数量	质押或冻结情况		股东 性质
					股份 状态	数量	
天士力控股集团 有限公司	0	488,201,089	45.18	0	质押	81,370,207	境内 非国 有法 人
香港中央结算 有限公司	11,668,569	37,248,156	3.45	0	未知		其他
中国证券金融 股份有限公司	8,350,781	31,486,969	2.91	0	未知		其他
天津和悦科技 发展合伙企业 （有限合伙）	0	20,839,536	1.93	20,839,536	质押	20,839,536	境内 非国 有法 人
中国太平洋人 寿保险股份有 限公司一分红 一个人分红	100,000	12,188,892	1.13	0	未知		其他
中央汇金资产 管理有限责任 公司	0	9,928,900	0.92	0	未知		其他
中国对外经济 贸易信托有限 公司—淡水泉 精选 1 期	213,564	9,779,365	0.91	0	未知		其他
天津康顺科技 发展合伙企业 （有限合伙）	0	8,931,230	0.83	8,931,230	质押	8,931,230	境内 非国 有法 人
中国太平洋人 寿保险股份有 限公司—传统 —普通保险产 品	919,300	8,614,922	0.80	0	未知		其他

中国建设银行股份有限公司—银华核心价值优选混合型证券投资基金	8,150,537	8,150,537	0.75	0	未知		其他
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司前十名股东中的天津和悦科技发展合伙企业(有限合伙)、天津康顺科技发展合伙企业(有限合伙)的控股股东均为西藏聚智创业投资有限公司(西藏聚智创业投资有限公司为公司控股股东天士力控股集团有限公司的全资子公司),为本公司2015年非公开发行股票的六家发行对象中的两家。						

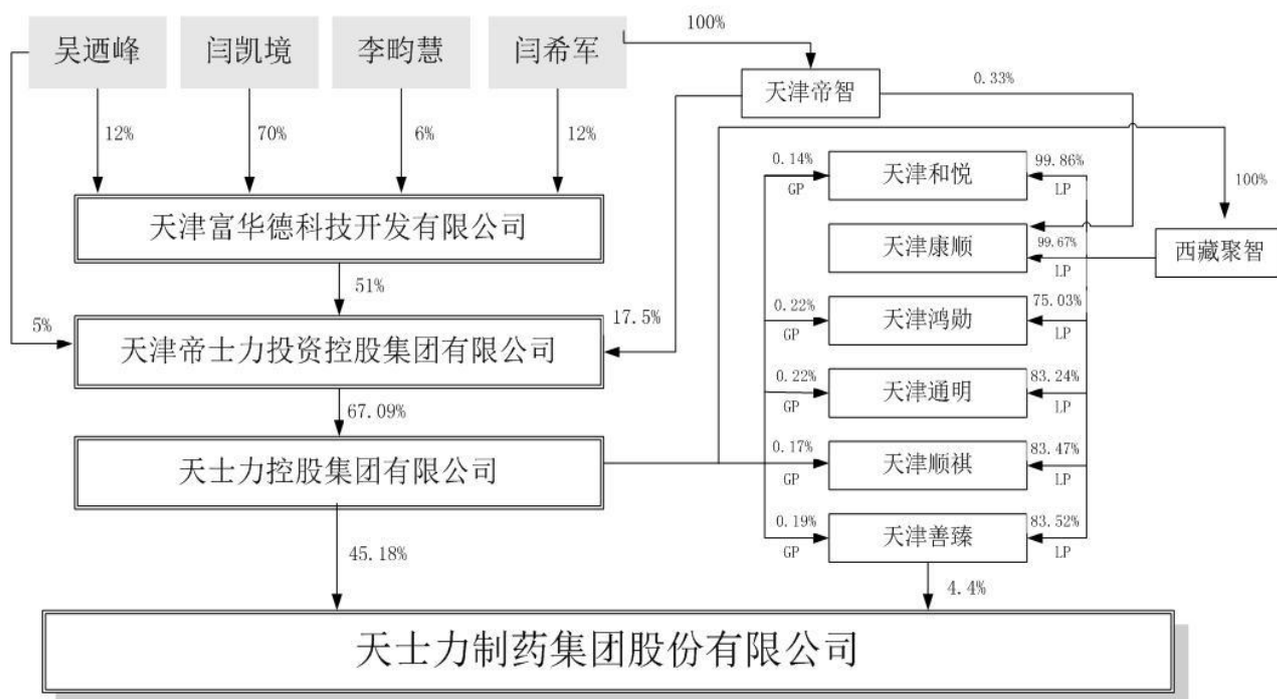
4.2 公司与控股股东之间的产权及控制关系的方框图

√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



5 公司债券情况

5.1 公司债券基本情况

单位:元 币种:人民币

债券名称	简称	代码	发行日	到期日	债券余额	利率
12 天士 01	12 天士 01	122141. SH	2012-04-24	2017-04-24	400,000,000.00	6.00
13 天士 01	13 天士 01	122228. SH	2013-03-29	2018-03-29	400,000,000.00	4.98

还本付息方式: 采用单利按年计息, 不计复利。每年付息一次, 到期一次还本, 最后一期利息随本金的兑付一起支付

交易场所: 上海证券交易所

5.2 公司债券付息兑付情况

适用 不适用

由本公司于 2013 年 3 月 28 日至 4 月 2 日发行的 4 亿元天士力制药集团股份有限公司 2013 年度第一期公司债券(简称“13 天士 01”)已于 2016 年 3 月 29 日支付自 2015 年 3 月 29 日至 2016 年 3 月 28 日期间的利息。

由本公司于 2012 年 4 月 24 日至 4 月 27 日发行的 4 亿元天津天士力制药股份有限公司 2012 年度第一期公司债券(简称“12 天士 01”)已于 2016 年 4 月 25 日支付自 2015 年 4 月 24 日至 2016 年 4 月 23 日期间的利息。

5.3 公司债券评级情况

适用 不适用

“12 天士 01”发行时信用级别经联合信用评级有限公司综合评定, 发行人主体长期信用等级为 AA 级, “12 天士 01”的债项信用等级为 AA 级; 2013 年 6 月, 联合信用评级有限公司对“12 天士 01”进行了跟踪评级, 提升公司主体信用等级至 AA+, “12 天士力 01”的债项信用等级相应提升至 AA+。该评级结果一直维持至今。

“13 天士力”发行时信用级别经联合信用评级有限公司综合评定, 发行人主体长期信用等级

为 AA+级，“13 天士 01”的债项信用等级为 AA+级。该评级结果一直维持至今。

5.4 公司近 2 年的主要会计数据和财务指标

√适用 □不适用

主要指标	2016 年	2015 年	本期比上年同期增减(%)
资产负债率	52.08%	50.00%	2.08
EBITDA 全部债务比	0.23	0.31	-25.81
利息保障倍数	7.46	7.70	-3.12

三 经营情况讨论与分析

1 报告期内主要经营情况

2016 年国家宏观经济增长速度持续下滑，国家经济结构全面调整，医药行业正在进行艰难的转型。面对国家的医保调控、药品降价、公开招标、分级诊疗等行业变革，公司更加聚焦和明确以国际化为引领，加快全产业链智能化转型的发展战略，同时紧紧抓住行业调整窗口期，进行产业整合和深度管理。

（1）中药国际化取得历史性突破——复方丹参滴丸圆满完成美国 FDA 国际多中心 III 期临床试验。

公司独家产品复方丹参滴丸为申报 FDA 在美国新药上市批准进行的全球多中心随机双盲大样本 III 期临床试验，经过一系列数据管理和统计分析工作，形成的《临床试验顶层分析总结报告（Topline Analysis Report）》（以下简称“《报告》”）显示，复方丹参滴丸在治疗慢性稳定性心绞痛领域具有显著的量效关系，增加 TED 的作用明显优于安慰剂对照组和三七冰片拆方组。试验满足了 FDA 对复方中药研发需进行拆方研究的药政管理要求，同时临床试验样品中的有效物质控制范围可作为上市产品质量标准依据。

公司还向中医药世界联盟企业提供国际化 CRO 服务，以子公司天士力北美药业为依托搭建中药海外注册公共服务平台，提供国际药政法规、开发性研究、市场推广、项目引进等服务，带动中医药行业的整体提升，形成中医药国际化集团军。

（2）创新先进制造模式，制造水平不断提升。

报告期内，公司整合现代化信息技术、系统科学与工程、过程分析技术（PAT）等先进制造技术，建设以“数字化、智能化、集成式”为特征的中药智能制造车间及技术体系，通过创新和重大关键技术突破来逐步实现中药产品结构调整和产业升级，并作为天津市唯一一家获批企业、全国四家医药企业之一入选国家工信部“2016 年智能

制造试点示范项目”。

全产业链保障生产能力、进一步提升产能利用率。报告期内，公司根据市场需求灵活推进各项建设项目，通过产能调配、剂型共享，发挥各制造平台优势：复方丹参滴丸扩产项目，完成进口包装线工厂验收，单台机器包装速度大幅提升；陕西商洛公司建成 1600 平方米的 GMP 饮片车间；云南文山天士力现代中药产业园建设项目顺利奠基；河南天地药业综合制剂车间封顶；天之骄粉针制剂二线达产；江苏帝益无菌制剂项目完成厂房和两条针剂生产线建设。

全产业链标准升级，增强大品种核心竞争力。公司本部及下属子公司上海天士力、河南天地药业均顺利完成 GMP 再认证。以实现全产业链标准化为目标的“复方丹参滴丸标准化项目”正式启动，并通过国家中医药管理局批准。报告期内公司应用 DNA 条形码分子鉴定技术，建立“天士力药材质量溯源信息系统”，实现在产品种 29 味中药材全程质量追溯，从源头保障产品质量。2016 年，药监部门对我公司市场上产品共抽检 90 批次，涉及品种 9 个，包材 3 种，涵盖 24 个省份，抽检合格率 100%。

持续推进精益生产，加强成本管控，提升产品盈利能力。公司及各子公司全面推广 OEE（设备综合效率）和 TnPM（全员规范化生产维护）管理，从人、机、料、法、环 5 个维度深挖改善机会，实现成本节约。持续推进全产业链价值流优化，对标准消耗、工时定额、设备定额等各项指标进行精准测算。继续实施集约化管理，打造集采一体化平台，生产性物料采购成本大幅降低。

（3）构建医药营销新模式，提升品牌核心价值

以“提升产品临床价值”为目标，持续推进核心产品进入权威用药指南，目前共有 9 个产品入选 36 项临床诊疗指南或专家共识，广泛用于指导临床医生合理用药和安全用药，产品核心价值得到明显提高。

产品	用药指南和专家共识
复方丹参滴丸	活血化癥方药临床使用指南；中国应急产品使用指南；急性心肌梗死中西医结合诊疗专家共识；糖尿病中医防治标准糖尿病中医药临床循证实践指南（2016 版）；治疗心病中成药应用指南；传染性非典型肺炎（SARS）中医诊疗指南；肿瘤姑息治疗中成药使用专家共识（2013 版）

芪参益气滴丸	急性心肌梗死中医诊疗指南；活血化瘀方药临床使用指南 慢性心力衰竭中医诊疗专家共识 中西医结合急性心肌梗死诊疗专家共识 中西医结合慢性心衰诊疗专家共识 中西医结合心脏康复 I 期专家共识 急性心肌梗死（真心痛）中医临床实践指南 经皮冠状动脉介入治疗（PCI）术后胸痛中医诊疗专家共识 经皮冠状动脉介入治疗（PCI）围手术期心肌损伤中医诊疗专家共识
水飞蓟宾胶囊 (水林佳)	非酒精性脂肪性肝病诊疗指南；酒精性脂肪性肝病诊疗指南 药物性肝损伤诊疗指南；脂肪性肝病诊疗规范化专家意见 肝脏炎症及其防治专家共识；水飞蓟制剂肝病临床应用专家共识
普佑克	急性 ST 段抬高型心肌梗死诊断和治疗指南 急性冠脉综合征急诊快速诊疗指南；冠心病合理用药指南 急性 ST 段抬高型心肌梗死溶栓治疗的合理用药指南
荆花胃康胶丸	慢性胃炎中西医结合诊疗共识；消化性溃疡中西医诊疗共识 功能性消化不良中西医结合诊疗共识 慢性浅表性胃炎中西医诊疗共识
右佐匹克隆 (文飞)	2012 中国成人失眠诊断与治疗指南 中国睡眠障碍诊断与治疗指南
注射用益气复脉	急性心肌梗死中西医结合诊疗专家共识
赖诺普利氢氯噻嗪	中国高血压指南
西黄丸	肿瘤姑息治疗中成药使用专家共识（2013 版）

顺应国家医改政策，积极推进招标采购、挂网议价等工作，按照发改委《关于改进低价药品价格管理有关问题的通知》的有关规定，截至报告期末，完成了复方丹参滴丸在 18 个省份的价格调整；发挥养血清脑制剂的基药优势，确保中标价格不突破目标价，在三级医院保增长的同时，深耕县级和基层市场；普佑克纳入上海市医保、河北省新农合目录和甘肃急抢救药目录。

运用互联网技术，建立快速传播、形式灵活、覆盖广泛的营销学术新模式。召开医学 V 直播 8 场，参与医生 8100 名；召开学术网络视频直播会议 11 场，1.6 万余人现场参加，网上直播覆盖 30 万人次，直接覆盖终端 765 家；开发大脑健康加油站、胃康在线、上海学研论坛、中原大健康论坛等多个微信公众号，覆盖百万人次。

积极响应天津市医疗保障制度体系创新要求，自 2013 年，公司依托电商平台、物流中心、天士力大药房等资源建立了“糖尿病门诊特殊病患者用药服务”创新业务

模式，有效解决了患者痛点，包括减少去医院次数、节省患者费用、在家享受医保、送药上门等服务。2016 年服务糖尿病慢病会员人数达到 5 万人，全年实现销售 2.54 亿元。同时积极开展慢病管理深度服务，启动糖尿病管理中心的建设，实现线上血糖监测与管理、处方配送和慢病管理的有机结合，配合精准、实时的血糖管理器械和自有药品，形成基于医保的第三方精准健康管理平台。

为更好促进医药商业业务快速发展，提升医药商业板块价值、挖掘营销网络价值、加强商业子公司管理，根据公司第六届董事会第 5 次会议决议安排，天士力医药营销集团进行了分立，天士力医药营销集团将主要经营商业品种，原工业品种将转至上市公司另一全资子公司天津天士力医药商业有限公司经营。截至目前已完成对两个公司组织架构变更、业务转移、资产剥离、人员梳理、流程再造等和天士力医药营销集团股份制改制等各项重要工作，并于近期取得了股份制变更后的《营业执照》，其新三板挂牌相关工作正在有序推进中。

(4) “四位一体”的研发模式，打造可持续发展的产品管线与国际化的新药研发集成平台

截止到报告期末，公司共有在研新药和专利到期抢仿药项目共 68 个。报告期内取得了加参片、替莫唑胺注射剂、卡培他滨等多个品种的临床批件。2016 年，丹参胶囊获得欧盟植物药品注册批件，是公司中药品种在欧盟主流医药市场取得的首个治疗性药品证书，目前正在积极推进后续欧盟成员国的 MRP（Mutual Recognition Procedure，互认程序）。注射用丹参多酚酸获得中保初保批件，穿心莲内酯滴丸获得中保续保批件。

报告期内持续搭建“没有围墙”的研究院，建立与国内外科研和投资机构联动的全新科研合作模式：公司与法国梅里埃集团旗下的 Transgene 公司合资公司天士力创世杰（天津）生物制药有限公司开发的慢性乙型肝炎的 I 类创新生物制品（代号 T101，国家食品药品监督管理总局受理号：CXSL1600011），是以携带编码多个乙肝抗原（核心抗原、聚合酶、表面抗原）基因的重组复制缺陷型人 5 型腺病毒（Ad5）为载体的新型慢性乙型肝炎免疫治疗产品。目前该产品已经完成临床前药理药效学研究、安全性评价及产品工艺开发、质量复核，进入临床研究申请程序，于 2017 年 1 月 19 日完成技术审评并收到发补意见，目前处于补充资料准备阶段，该药于 2016 年 9 月 14 日被国家药品审评中心纳入临床“优先审评程序”产品。天视珍生物技术（天津）有限

公司（子公司上海天士力药业持有其股权比例为 33.34%）长效蛋白类药物开发，研发进展顺利；2017 年 3 月，天视珍与天境生物合并，合并后的主体将成为一个集早期开发、生产制备到临床开发的全面性平台，具有中国创新生物药领域强大在研管线，挑战新一代免疫肿瘤学和下一代生物药的开发。2017 年初，投资上海赛远生物科技有限公司（子公司上海天士力药业最终持有其股权比例为 60%），其核心产品安美木单抗为治疗晚期实体瘤的 1 类治疗用生物制品，构筑天士力抗肿瘤药品集群的同时，与已布局的精准诊断和基因测序公司形成资源对接（精准诊断和基因测序公司为控股集团少数股权投资基金投资），围绕肿瘤精准治疗打造闭环服务。另外，参股南京三迭纪医药科技有限公司，投资 3D 药品打印技术等高成长创新领域，为未来的药物个性化定制进行布局，以多元化资源配置模式推动公司发展。

2 导致暂停上市的原因

适用 不适用

3 面临终止上市的情况和原因

适用 不适用

4 公司对会计政策、会计估计变更原因及影响的分析说明

适用 不适用

5 公司对重大会计差错更正原因及影响的分析说明

适用 不适用

6 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。

适用 不适用

本公司将天津天士力医药营销集团有限公司、陕西天士力植物药业有限责任公司、云南天士力三七种植有限公司、天津天士力现代中药资源有限公司、上海天士力药业有限公司、天津天士力之骄药业有限公司、天津博科林药品包装技术有限公司、天津天士力（辽宁）制药有限责任公司、天津雅昂医药国际化发展促进有限公司、天士力（香港）药业有限公司、江苏天士力帝益药业有限公司、河南天地药业股份有限公司、天津天士力圣特制药有限公司、天津天士力医药商业有限公司、天津天士力企业管理有限公司、天津天士力营销培训管理有限公司等 16 家控股子公司或全资子公司

司纳入本期合并财务报表范围，详见本财务报表附注合并范围的变更和在其他主体中的权益之说明。

董事长：闫凯境

天士力制药集团股份有限公司

2017 年 3 月 30 日