

证券代码:688073 证券简称:毕得医药 公告编号:2023-013

上海毕得医药科技股份有限公司 关于提请股东大会授权董事会办理小额 快速融资相关事宜的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

根据《上市公司证券发行注册管理办法》、《上海证券交易所上市公司证券发行上市审核规则》及《上海证券交易所上市公司证券发行与承销业务实施细则》等相关规定,公司董事会提请股东大会授权董事会决定特定对象发行融资总额不超过人民币3亿元且不超过最近一年末净资产20%的股票,期限为2023年度股东大会召开之日起至2023年度股东大会召开之日止。

公司于2023年4月13日召开了第二届董事会第十六次会议,审议通过了关于提请股东大会授权董事会办理2023年度快速融资相关事宜的议案,公司独立董事对议案发表了同意的独立意见,本议案尚须提交公司2022年年度股东大会审议通过。

一、提请股东大会授权董事会包括但不限于以下内容:
(一)授权公司董事会符合简易程序向特定对象发行股票(以下简称“小额快速融资”)的条件授权董事会根据《中华人民共和国公司法》、《中华人民共和国证券法》、《上市公司证券发行注册管理办法》等相关法律法规及《公司章程》的有关规定,对公司实际情况及相关事项进行独立论证,并确认公司是否符合以简易程序向特定对象发行股票的条件。
(二)本次小额快速融资事项如下:
1.发行股票的种类和面值
本次发行股票的种类为境内上市人民币普通股(A股),每股面值人民币1.00元。
2.发行方式、发行对象及向原股东配售的安排
本次发行股票采用向特定对象非公开发行的方式,发行对象为符合监管部门规定的法人、自然人或者其他合法投资组织等不超过35名的特定对象。证券投资基金管理人、证券公司、合格境外机构投资者、人民币合格境外机构投资者等以资产管理人方式参与认购的,视为一个发行对象。信托公司作为发行对象的,只能以自有资金认购。最终发行对象将根据中期报告公告,由公司董事会根据股东大会的授权与保荐机构(主承销商)协商确定。
3.定价基准日、定价原则、发行价格和发行数量
本次发行股票的定价基准日为发行期首日,发行价格不低于定价基准日前二十个交易日股票交易均价的80%(计算公式为:定价基准日前20个交易日股票交易均价=定价基准日前20个交易日股票交易总额/定价基准日前20个交易日股票交易总量),发行数量按照募集资金总额除以发行价格确定,不超过发行前公司总股本总数的30%。最终发行价格、发行数量将根据询价结果和董事会根据股东大会的授权与保荐机构(主承销商)协商确定。

本期限权自授权日算起的期限,自授权决定之日起六个月内不得转让。法律法规对限售另有规定的,依其规定。发行对象所取得的上市公司向特定对象发行的股份自上市之日起六个月不得转让,募集资金专项用途行权取得的股份亦应遵守上述股份锁定安排。限售期限届满后按中国证监会及上海证券交易所的有关规定执行。
5.募集资金总额与用途
本次发行募集资金总额不超过人民币3亿元且不超过最近一年末净资产的20%,公司将根据募集资金用于公司主营业务相关项目建设及补充流动资金,用于补充流动资金的比例符合监管部门的相关规定。同时,募集资金的使用应符合以下规定:
(1)符合国家产业政策和有关环境保护、土地管理等相关法规规定;
(2)募集资金使用不得为持有财务性投资,不得直接或者间接投资于以买卖有价证券为主要业务的公司;
(3)募集资金项目实施后,不会与控股股东、实际控制人及其控制的其他企业新增或发生重大不利影响的同业竞争,显失公平的关联交易,或者严重影响公司生产经营的独立性。

6.发行前滚存未分配利润安排
本次发行股票前,发行前公司滚存的未分配利润由公司新老股东按照发行后的股份比例共享。
7.上市地点
本次发行的股票将在上海证券交易所科创板上市。
(三)授权董事会办理以简易程序向特定对象发行股票相关事宜的具体授权
授权董事会在符合本议案以及《上市公司证券发行注册管理办法》等法律法规及规范性文件的前提下全权办理与本次小额快速融资有关的全部事宜,包括但不限于:
1.办理本次小额快速融资的申报事宜,包括制作、修改、签署并申报相关申报文件及其他法律文件;
2.根据法律法规及其他规范性文件及《公司章程》的规定,按照监管部门的要求,结合公司的实际情况,制定、调整和审批本次小额快速融资方案,包括但不限于确定募集资金总额、发行价格、发行数量、发行对象及其他与发行方案相关的一切事宜,以及决定本次小额快速融资的发行时机等;
3.办理并执行本次小额快速融资的发行、股份上市和限售等相关事宜,并按照监管要求办理本次小额快速融资有关的信息披露事宜;
4.签署、修改、补充、完成、递交、执行与本次小额快速融资有关的一切协议、合同及其他法律文件,包括但不限于承销协议、与募集资金相关的协议、与募集资金认购方的认购协议、公告及其他法律文件等;

5.根据有关主管部门要求和证券市场的实际情况,在股东大会授权范围内对募集资金投资项目具体安排进行调整;
6.聘请中介机构(主承销商)等中介机构,以及处理与此有关的其他事宜;
7.在本次小额快速融资完成后,根据发行结果对公司章程中的相关条款进行相应修订,增加公司的注册资本,并办理工商变更登记手续,处理与此相关的其他事宜;
8.在本次小额快速融资完成后,办理本次发行股票在上海证券交易所科创板和中国证券登记结算有限责任公司科创板公司登记、锁定及上市等相关事宜;
9.在出现不可抗力或者其他足以使本次小额快速融资难以实施,虽然难以实施但会损害公司利益和合法权益,或者小额快速融资政策发生变化时,决定本次小额快速融资方案延期实施,或者按照新的小额快速融资政策继续办理本次小额快速融资相关事宜;
10.办理与本次小额快速融资有关的其他事宜。
(四)本授权决议的有效期限
本授权决议自2023年度股东大会通过之日起至2023年度股东大会召开之日内有效。

二、独立董事意见
经核查,我们认为:公司提请股东大会授权董事会办理小额快速融资相关事宜符合有关法律文件适用市场实际情况,能够增强公司资金实力,优化公司资本结构,符合相关法律法规、规范性文件以及《公司章程》的规定,决议程序合法有效,有利于公司可持续发展,不存在损害公司全体股东,尤其是中小股东利益的情形。我们对上述议案表示同意,并愿意将议案提交股东大会审议通过。

三、关联交易情况
本次公司提请股东大会授权董事会办理以简易程序向特定对象发行股票的事项尚需公司2022年年度股东大会表决,经年度股东大会授权上市事项,公司董事会将根据公司实际情况决定是否在授权期限内启动发行程序及启动发行程序的具体时间。在启动发行程序前董事会需在规定的限内向上海证券交易所提交申报文件,报经上海证券交易所审核并经中国证监会注册。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。
上海毕得医药科技股份有限公司董事会
2023年4月20日

公司代码:688073 公司简称:毕得医药

上海毕得医药科技股份有限公司 2022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 重大风险提示
公司已在本报告中详细描述了公司在生产经营过程中可能面临的各种风险及应对措施,敬请查阅“第三节管理层讨论与分析”之“四、风险因素”,敬请投资者予以关注,注意投资风险。
3 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。
4 公司全体董事出席董事会会议。
5 中汇会计师事务所(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。
6 公司上市时未发生且尚未实现利润
□是 √否
7 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
2022年度利润分配方案如下:
根据公司经营业绩的财务报表,2022年度公司实现归属于母公司所有者的净利润人民币145,970,727.07元,其中,母公司实现净利润93,801,072.91元。公司向全体股东每10股派发现金红利15.40元(含税),以目前总股本64,916,392股为基数计算,合计派发现金红利总额99,971,243.68元(含税)。本年度公司现金分红占归属于母公司股东净利润的68.49%。同时公司向全体股东每10股派红股10股,以目前公司的总股本64,916,392股为基数计算,合计派红股649,163,920股,转增后公司总股本增加至90,882,948股。本次利润分配方案经全体独立董事五人同意,最终经多数股方可履行完毕按程序另行发布的《权益分派实施公告》中被披露数据为准,以上利润分配及资本公积转增股本方案业经公司第一届董事会第十六次会议、第一届监事会第十二次会议审议通过,该方案尚需提交公司2022年年度股东大会审议通过后方可实施。
8 是否存在公司治理特殊安排等重要事项
□适用 √不适用
第二节 公司简介和基本情况
1 公司简介
公司简称:毕得医药
√适用 □不适用

2 报告期公司主要业务简介
(一)主要业务、主要产品或服务情况
公司处一以研发驱动、以临床为导向的医药研发企业,聚集于新药研发产业链前段,依托药物分子结构的研发设计、生产和销售核心业务,能够为新药研发提供结构创新、功能多样的药物分子靶点及科学试剂等产品的高新技术企业,国家级专精特新“小巨人”企业。
公司的产品主要服务于药物靶点发现、先导化合物合成及成药、先导化合物发现、合成及优化、药物优化化合物发现等新药研发的关键环节。以药物靶点发现、药物优化化合物合成等理论为指导,公司多年密切跟踪药物分子靶点(NME)的动态,形成以靶点发现设计、定制化合成、分子结构确证、纯度检测及优化等为代表的核心技术体系,构建种类齐全、规模庞大的药物分子靶点产品库,能够覆盖各药物分子靶点的技术、多层次、微小型化需求。报告期末,公司具备跟踪研发机构提供超过40万种结构新颖、功能多样的药物分子靶点的能力,其中常备药物分子靶点现货库超过8.6万种。
公司的终端客户主要为创新药企、科研院所、CRO机构等新药研发机构,包括礼来(Roche)、默克(Merck KGaA)、辉瑞(Pfizer)、艾伯维(Abbvie)、吉利德(Gilead)等全球性的跨国医药企业和礼和瑞医药、百济神州,和医药科、科伦药业等在内的国内医药企业;以药明康德、康龙化成、美迪西、兔壹迪、AngenLife Sciences、SynGene 等为代表的国内外CRO机构;以美国国立卫生研究院(NIH)、中国药科大学生物制药研究所、中国科学院上海有机化学研究所等为代表的科研院所;以 Harvard University, Yale University, Princeton University, Massachusetts Institute of Technology, 清华大学、北京大学、西湖大学为代表的高校科研机构。
公司致力开发成为全球药物分子靶点领域的龙头企业,积极开发全球布局,在美国、欧洲、印度等全球新药研发高地进行区域中布局,实现紧跟国际前沿研发方向,及时开发结构新颖、功能多样的药物分子靶点,快速响应客户对药物分子靶点科学试剂的多样化需求,助力全球新药研发机构加速新药研发或降低新药研发成本。
(二)主要经营模式
1. 研发、生产及销售
公司通过分析 Schrodler、AC/Pharmacia、EPO、PalChem、Compliance、Cherck、DrugBank 等权威数据库,期刊杂志和网站,结合自身对化学合成及新药研发的独到理解及对行业发展的前瞻性预测,针对性具备有潜力成为畅销药的研发使用的药物分子靶点和科学试剂。公司根据药物化合物的结构和构性分析、合成分析、密切跟踪分析新药行业的发展,研发生产部门执行原料材料采购、生产技术路线选择、分子结构确证、纯度检测、纯化及包装等等重要研发生产环节,其中,公司研发生产部门在评估合成路线已达到稳定状态后进行合成生产,完成后交由质检部进行分子结构确证及纯度检测,合格后包装、入库成品。公司不断优化药物分子靶点研发,积累了大量的药物分子靶点及合成、分析检测、纯化等核心技术,为客户提供从客户个性化需求、自主研发与经研产之间的良性循环,提高了药物分子靶点供应能力,加速新药研发。
2. 销售模式
销售模式主要由内销和外销两个部分组成,内销部分由市场部执行,负责品牌“毕得”产品在国内市场的策划、推广和销售;外销部分由市场部及美国子公司毕得和美国子公司 Bepham 执行,其中毕得下设三个子公司分别负责品牌“BID”产品在印度、德国、美国等国际市场的商务拓展及销售;美国子公司 Bepham 主要负责品牌“Amboed”在海外市场的拓展及销售。
公司产品销售模式以直销为主,报告期内直销模式收入为81,614.19万元,占主营业务收入的比例为97.88%,经销收入占比2.12%。
直销模式的客户主要为新药研发机构及医药综合服务商,新药研发机构主要为创新药企、科研院所及CRO机构等。医药综合服务商主要为医药行业的大型综合企业,其业务涉及广泛,主要包括新药研发服务及医药相关中间产品销售等。
3. 采购模式

公司计划通过跟踪研发、销售部门需求安排推进采购需求,并结合历史销售数据变化趋势,安全库存预警,采取成本动态变化等因素制定定价计划,下达采购订单。采购员根据采购报价通过公司供应商管理系统(SMS)进行供应商的选择,寻找质量合格、信誉优良的供应商并争取最佳价格。采购部门会从供应商中选择性价比、供应稳定、有质量保障的货源从而下达采购订单。

采购部门通过合格供应商名录中的供应商及历史合作供应商,对于新的供应商,采购部门会对供应商的资质进行调研,对于新业务范围的供应商,真实性进行调研,确认供应商资质,采购人员经议价、谈判,确认价格后,签订采购意向书,并下采购意向书,期间,采购人员负责跟进采购的进度,产品到货后,仓库收货收货,根据部门采购流程由仓库后发执行,后由财务部门进行付款。对于收货检查不合格,或者产品数量不符等情况,由采购人员和供应商进行协调推进后续处理工作。

(三)所处行业情况
1. 行业的发展阶段、基本特点、主要技术门槛
(1)行业的发展阶段
据 Nature-Reviews 估计,全球医药研发支出中有30%用于药物分子靶点的购买和外包,据此估算,在除去人员成本的基础上,全球药物分子靶点的市场规模到2025年将达到441亿美元,到2026年将达到546亿美元。全球药物分子靶点行业少数头部产品是主要市场的综合商和知识产权特定分子靶点特色供应商。前者致力于为全球医药药企构建一个品类多样、结构新颖的药物分子靶点库,如 Sigma-Aldrich、Combi-Blocks 和 Enamine 为公司主要客户执行的龙头企业,市场占有率10%以上。Fluonchem 和 AstaTech 等公司为第二梯队企业,市场占有率19%-106%。公司聚焦于药物分子靶点和科学试剂,截止报告期末,具有超过40万的供应商药物分子靶点的能力,常备库存药物分子靶点超过8.6万种,随着产品品类不断丰富,公司不断向综合性药物分子靶点行业企业发展。

目前的发展阶段背景下,美国、欧洲等国际药物分子靶点市场内的主要产品以 Sigma-Aldrich、Combi-Blocks 和 Enamine 及 TCI 等名称品牌为主,而以药科技及公司为代表的国内药物分子靶点企业正在不断崛起并抢占国内市场份额及逐步实现国际市场份额。近年来,国内药物分子靶点企业在国内市场占有率不断增加,具有较快的进口替代优势。在国际市场,第一梯队的国内企业仍以品牌优势占据主要市场份额,但未随着国内企业研发投入不断增加,品牌优势逐渐淡化,国内企业在国际市场上将有望更大的市场份额。

(2)行业基本特点
1. 前期研发投入
由于药物研发及制造行业的需求具有刚性特征,受宏观经济波动的影响较大,医药研发及制造行业前期研发投入较大,研发周期长,且前期研发投入高,随着研发的不断深入,后期研发投入将呈现下降趋势。随着人们收入水平的提高及健康观念的转变,医药消费不断升级,大众对医药产品的需求比较旺盛,医药研发及生产的需求呈现扩张态势,因此,前期研发投入没有明显的周期性特征,直接导致医药研发的投入需求和研发支出态势,在不存在明显的周期性和季节性特征。
2. 地域特征
公司的药物分子靶点和科学试剂主要用于新药研发,下游行业主要集中在我国、美国、欧洲及印度等全球新药研发高地。随着我国技术进步的,国内医药研发和药物靶点研发业务的逐步发展,未来我国药物分子靶点市场规模将逐步扩大。
3. 竞争格局
服务医药研发机构的药物分子靶点和科学试剂的需求具有品类多、微小剂量、多批次的特点。下游终端客户主要包括创新药企、科研院所、CRO 机构等新药研发机构,数量众多且分散、客户订单呈现数量大量、单笔金额小的特征。具备品类丰富的研发和生产能力,快速响应客户需求能力是药物分子靶点及科学试剂行业的核心竞争力。同时,随着新药研发方向的不同,行业的利益产品将充分差异化竞争,充分满足客户对差异化、个性化和定制化产品的需求,有利于客户资源的有效积累。

(3)主要技术门槛
从新药研发应用到药物靶点发现,是一漫长的系统工程。在研究过程中,新药研发企业通常采用药理学、药理学、药理学、药理学、药理学、药理学、药理学、药理学等多种学科的知识技术。一项成功的新药研发过程离不开科学的临床前研究和临床试验。临床前研究涉及药物的工艺、理化性质、稳定性、质量平衡、药理、毒理、动物药代动力学等多个关键环节,这些环节均是通过对靶点化合物及先导化合物的优化实现。为实现上述效果,需要强大的药物分子靶点设计、研发及合成的技术支持,能够为客户提供所需的结构新颖、多样的药物分子靶点。

此外,药物分子靶点行业作为医药研发领域的先导性产业,药物分子靶点的使用者主要为科学家和医药研发人员,药物分子靶点企业也因此承担了下游用户的前期研发投入的工作。随着医药研发企业研发能力持续提升,对药物分子靶点的需求,品质要求不断提升,因此,国内药物分子靶点企业研发能力对前期研发投入的依赖性较强。新工艺的研发投入将逐步应用到实践中来,另一方面也还需要前期研发投入的产业发展,领先于科学家和医药研发人员,在短期需求,发出新的试剂品牌,后企业通过研发技术,合成高技术含量的药物分子靶点,满足客户在短期取得技术优势对现有竞争格局产生冲击。

2. 公司所处的行业地位分析及其变化情况
全球第一分子靶点供应商 Sigma-Aldrich, TCI, Combi-Blocks, Enamine 等先发优势客户,处于行业龙头地位,均已发展超过20年,在世界范围内具有较高品牌美誉度,终端客户尤其是海外客户,对成熟供应链,在选品上更倾向于一梯队的供应商。公司作为国内药物分子靶点企业,在选品上更倾向于一梯队的供应商。药物分子靶点行业的主要有两个发展方向,一是横向发展,通过提升分子靶点产品的种类,提供结构新颖、功能多样的药物分子靶点,积极响应客户多样化需求,更好的服务于新药研发,其代公司 Sigma-Aldrich, Sigma-Aldrich 自1993年的7.1万种产品,到2015年产品数量覆盖25万种试剂化学品和46,000个实验试剂盒,重组后可提供30万种生命科学产品;二是纵向发展,提升通过提升产品品质,深度挖掘客户,不断拓展临床后期及商业化阶段药物分子靶点的需求量,替代头部公司成为行业龙头。

毕得医药研发 Sigma-Aldrich 的替代技术,定位于医药研发前段,主要集中于 IND 前的靶点化合物发现和筛选环节,发展路径清晰明确,通过提升分子靶点产品的种类和质量,提供结构新颖、功能多样的药物分子靶点,快速响应客户多样化需求。报告期末,公司拥有为客户提供药物分子靶点产品数量超过40万种,常备库存药物分子靶点产品已超8.6万种。
凭借公司类的研发及生产实力,丰富的产品目录,过硬的产品品质,公司品牌知名度和美誉度全球行业内不断提升,获得下游客户的高度认可,公司产品远销全球多个国内和地区,覆盖了一大批优质的终端客户。公司在报告期内成功建立了自产和供应链区域中心,预计2023年完成北美、欧洲、印度和亚太地区区域中心的能力进一步提升,为当地客户提供服务将得到进一步加强。

3. 报告期国际技术、市场、新业态、新模式的发展情况和未来发展趋势
(1)聚焦国际研发,产品品类丰富,全球美誉度高
药物分子靶点研发和生产是一个全球竞争的行业,在国内和国外均有市场集中度较高的行业。目前,美国、欧洲等国际药物分子靶点市场内的主要产品以 Sigma-Aldrich, Combi-Blocks 和 Enamine 及 TCI 等名称品牌为主,而以药科技及毕得医药为代表的国内药物分子靶点企业正在不断崛起并抢占国内市场份额,同时,国内药物分子靶点企业正在不断崛起并抢占国内市场份额。公司凭借较强的药物分子靶点研发设计、合成能力,分子结构确证、纯度检测及优化等技术,公司具备跟踪研发机构提供超过40万种结构新颖、功能多样的药物分子靶点的能力,其中常备库存产品库超过8.6万种。分子靶点种类和数量是系统药物分子靶点领域竞争力的核心指标,公司常备库存,可向客户提供的产品品类越广则服务水平越高。

公司致力打造服务全球客户的商业平台,终端客户覆盖工业端和科研端,通过在美国、欧洲、印度等各地设立区域中心,从而推进业务全球布局,相应客户需求,提升自有品牌,未来海外收入有望持续提升增长。
(2)开展医药业务,拓展医疗合作,强化企业未来竞争优势
公司一方面密切跟踪研发企业,通过前置化的研发、测试验证,增加专业的技术人员,迅速提升公司研发技术中心的实力,增强公司在行业内的竞争力;另一方面将进一步完善完善药物分子靶点产品线,重点开发创新、各产品线,切入生物试剂领域,更大程度地满足客户的定制化需求,为创新研发新产品,优化产品结构提供有力支持。
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

	2022年	2021年	较上年比上年增减(%)	2020年
总资产	2,399,206,247.92	906,131,876.38	160.36	367,257,215.54
归属于上市公司股东的所有者权益	2,076,154,170.06	628,869,997.71	230.15	507,627,455.47
营业收入	833,831,622.63	606,219,126.26	37.55	391,464,987.98
归属于上市公司股东的净利润	83,800,018.85	606,050,040.12	37.58	391,189,758.62
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	145,970,727.07	97,572,968.20	49.60	59,003,560.41
归属于上市公司股东的现金流量净额	136,982,366.54	89,878,460.15	52.41	64,483,981.56
经营活动产生的现金流量净额	29,871,071.18	-64,883,073.12	146.04	3,645,073.02
归属于上市公司股东的净资产	14,224	18.15	减少3.91个百分点	26.92
每股收益(元/股)	1.27	2.04	35.76	1.33
每股净资产(元/股)	5.53	7.24	35.78	5.40
净资产收益率(%)	5.77	5.75	减少0.02个百分点	1.33

3.2 报告期末资产结构的主要会计数据
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	177,067,881.79	191,603,557.94	219,851,811.08	245,308,114.79
归属于上市公司股东的所有者权益	25,428,404.33	33,747,456.64	38,843,971.06	47,790,797.14
归属于上市公司股东的所有者权益的期末余额	25,428,404.33	33,498,365.01	37,115,320.10	41,470,535.57
经营活动产生的现金流量净额	-65,055,834.23	72,343,436.67	-91,138,868.84	33,902,337.58

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 普通股股东总数、表决权恢复的优先股股东数和持有表决权恢复的优先股股东总数及前10名股东持股
单位:股

报告期末普通股股东总数(户)	4,724
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(户)	2,868
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)	0

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

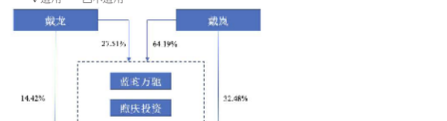
报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

报告期末表决权恢复的优先股股东总数(股)

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 报告期内公司实际控制人及前十名股东情况
□适用 √不适用
5 公司债券情况
□适用 √不适用

第三节 重要事项
一、报告期内主要事项回顾
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业绩产生重大影响的事项或投资重大的事项。
报告期内,公司实现营业收入83,383.16万元,同比增长37.55%;实现归属于母公司所有者的净利润14,597.07万元,同比增长49.06%;实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润13,698.24万元,同比增长52.41%。报告期末,公司总资产23,920.62万元,较期初增长160.36%;报告期末,公司归属于母公司的所有者权益为207,615.42万元,较期初增长230.15%。
2 公司年度信息披露工作在退市风险警示或终止上市情形下,应严格按照退市风险警示或终止上市情形的原则。
□适用 √不适用

证券代码:688073 证券简称:毕得医药 公告编号:2023-007

上海毕得医药科技股份有限公司 第一届董事会第十六次会议决议公告

本公司董事会及全体董事保证本公告不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、董事会会议召开情况
上海毕得医药科技股份有限公司(以下简称“毕得医药”或“公司”)第一届董事会第十六次会议于2023年4月19日通过现场表决与通讯相结合的方式召开。本次会议通知及相关资料已于2023年4月9日送达全体董事。本次会议由董事长戴志生先生召集并主持,会议应出席董事8名,实际出席董事8名,本次会议的通知、召开方式符合相关法律法规、部门规章、规范性文件及《公司章程》的规定,会议决议合法有效。

二、董事会会议审议情况
经与会董事审议,形成的决议如下:
1. 审议通过了《关于公司2022年度董事会工作报告的议案》
报告期末,公司董事会全体成员根据被赋予的职责,严格执行股东大会决议通过的各项工作,积极推进董事会决议的实施,不断规范公司治理,为董事会的重大决策提供科学的专项意见,报告期内公司所议决的事项均符合合规、审慎科学程序等。
表决结果:8票同意,0票反对,0票弃权;获全体董事一致通过。
本议案尚需提交股东大会审议。

2. 审议通过了《关于公司2022年度财务报告的议案》
报告期末,公司董事会全体成员根据被赋予的职责,严格执行股东大会决议通过的各项工作,积极推进董事会决议的实施,不断规范公司治理,为董事会的重大决策提供科学的专项意见,报告期内公司所议决的事项均符合合规、审慎科学程序等。
表决结果:8票同意,0票反对,0票弃权;获全体董事一致通过。
本议案尚需提交股东大会审议。

3. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

4. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

5. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

6. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

7. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

8. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

9. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

10. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

11. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。

12. 审议通过了《关于公司2022年度利润分配方案的议案》
本议案尚需提交股东大会审议。