

证券代码: 300289

证券简称: 利德曼

公告编号: 2013-025

# 北京利德曼生化股份有限公司

## 2013 年半年度报告摘要

### 1、重要提示

(1) 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证本报告摘要所载资料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、完整性承担个别及连带责任。

本半年度报告摘要摘自半年度报告全文，半年度报告全文刊载于巨潮资讯网等中国证监会指定网站。投资者欲了解详细内容，应当仔细阅读半年度报告全文。

(2) 董事、监事、高级管理人员无异议声明。

(3) 所有董事亲自出席了审议本次半年报的董事会会议。

(4) 董事会审议的报告期内的半年度利润分配预案或公积金转增股本预案

适用  不适用

(5) 公司负责人沈广仟、主管会计工作负责人王毅兴及会计机构负责人王文岗声明：保证本半年度报告中财务报告的真实、完整。

(6) 半年度报告是否经过审计

是  否

### (7) 公司简介

股票简称	利德曼	股票代码	300289
联系人和联系方式	董事会秘书		证券事务代表
姓名	牛巨辉	杨路萍	
电话	84923554	84923554	
传真	67856540	67856540	
电子信箱	leadman@leadmanbio.com	leadman@leadmanbio.com	

## 2、主要财务会计数据和股东变化

### (1)主要财务会计数据

公司是否因会计政策变更及会计差错更正等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(%)
营业总收入(元)	175,486,005.70	141,514,580.46	24.01%
归属于上市公司股东的净利润(元)	63,385,047.42	49,197,809.48	28.84%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润(元)	62,691,061.75	45,902,299.84	36.57%
经营活动产生的现金流量净额(元)	25,597,655.61	42,755,525.51	-40.13%
每股经营活动产生的现金流量净额(元/股)	0.17	0.28	-39.29%
基本每股收益(元/股)	0.41	0.35	17.14%
稀释每股收益(元/股)	0.41	0.35	17.14%
净资产收益率(%)	8%	8.98%	-0.98%
扣除非经常损益后的净资产收益率(%)	7.91%	8.38%	-0.47%
	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)	1,184,752,154.97	1,130,189,263.89	4.83%
归属于上市公司股东的所有者权益(元)	804,436,617.27	761,019,569.85	5.71%
归属于上市公司股东的每股净资产(元/股)	5.24	4.95	5.86%

非经常性损益的项目及金额

适用  不适用

单位：元

项目	金额	说明
计入当期损益的政府补助(与企业业务密切相关,按照国家统一标准定额或定量享受的政府补助除外)	761,157.00	科技创新专项资金 58 万元,中小企业开拓资金 12 万元,其余为其他补贴款
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	55,014.38	
减: 所得税影响额	122,185.71	
合计	693,985.67	--

对公司根据《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》定义界定的非经常性损益项目,以及把《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目,应说明原因

适用  不适用

**(2)前 10 名股东持股情况表**

报告期末股东总数		5,100				
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	
北京迈迪卡科技	境内非国有法人	36.75%	56,448,000	56,448,000		
沈广仟	境内自然人	23.25%	35,712,000	35,712,000		
马彦文	境内自然人	4.38%	6,720,000	6,720,000		
九州通医药集团股份有限公司	境内非国有法人	2.5%	3,840,000	0		
中国工商银行—广发聚丰股票型证券投资基金	境内非国有法人	2.21%	3,400,000	0		
交通银行—中海优质成长证券投资基金	境内非国有法人	2.01%	3,079,946			
张雅丽	境内自然人	1.29%	1,977,600	1,977,600		
全国社保基金—一六组合	境内非国有法人	1.17%	1,799,880	0		
中国银行—华夏大盘精选证券投资基金	境内非国有法人	1.05%	1,612,446	0		
贾西贝	境内自然人	1%	1,536,000	1,536,000		
上述股东关联关系或一致行动的说明		沈广仟持有迈迪卡 20% 的股权				

**(3)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

实际控制人报告期内变更

适用  不适用

**3、管理层讨论与分析****(1)报告期经营情况简介**

报告期内，公司围绕总体发展战略，加强公司内部控制体系建设，完善公司治理结构，加强对外交往与合作，积极拓宽销售渠道，不断丰富产品种类，为实现公司年度经营计划奠定了基础。

1、总体经营情况：报告期内，公司实现营业收入 17,548.60 万元，比上年度增长 24.01%；利润总额 7,498.35 万元，比上年度增长 28.99%；总资产达 118,475.22 万元，比年初增长 4.83%；归属于上市公司所有者权益合计 80,443.66 万元，比年初增长 5.71%；归属于上市公司股东的净利润 6,338.50 万元，比上年度增长 28.84 %。 母公司实现销售收入 17,007.36 万元，较去年同期增长 23.88%；销售收入仍主要来源于诊断试剂业务，但比重有所下降，较去年同期下降了 4.7 个百分点；仪器销售业务有较快增长，较去年同期增长 86.20%，在销售收入中的比重同比增加了 4.43 个百分点；三项费用率基本持平，实现净利润 6,225.59 万元，较去年同期增长 28.82%。

2、市场情况：在保持原有销售渠道不变的情况下，积极寻找新的合作模式，开拓新的市场领域，为进一步实现产品种类的多样化，开拓国际市场。报告期内，公司实现与英国 IDS 公司的合作，目前，双方已经顺利建立起合作关系，但双方实现共赢目标需要完成以下内容：

(1) 在 IDS 协助下，利德曼完成其已有化学发光试剂在 IDS-iSYS 平台上的适配；

(2) 利德曼协助 IDS 取得 IDS-iSYS 仪器及配套特殊检测试剂的 CFDA 注册证；IDS 协助利德曼取得产品海外上市资质，完成利德曼生产的配套 IDS-iSYS 试剂在美国 FDA 的注册；

(3) 利德曼实现 IDS-iSYS 仪器及配套试剂在中国国内的销售；IDS 实现在中国区以外的销售；

(4) 利德曼继续在 IDS-iSYS 平台上开发新的检测项目；保持产品的生命力。

目前，双方已经开展研发合作，正在进行第一个试剂项目 AFP 的适配工作；同时开展产品注册工作，准备 IDS-iSYS 仪器在 CFDA 注册的资料。正在准备的注册资料清单如下：

(1) A copy of Business licences(France)

(2) A copy of medical device products licences(France)

(3) A copy of CE declaration of conformity(France)

(4) Free sales certificate(France)

(5) A copy of ISO 13485 certificate(France)

(6) Authorization for legal agent

(7) Authorization for registration agent

(8) Authorization for After-Sales Agent

(9) Declaration of Authenticity

(10) Original Clinical Trial materials

(11) Software Validation Report

(12) Product Quality Guarantee

(13) CFDA invitation to visit

(14) Application form

(15) CFDA product standard and compilation instruction

(16) user Manual

(17) CFDA Test report

(18) Appointment of legal Agent

(19) Appointment of registration Agent

(20) Appointment of After-Sales Agent

(21) Business licences of Leadman

3、产品注册情况：截至报告期末，公司新取得注册证书 1 个，取得增加机型变更批件产品 93 个，进入注册程序的产品 21 个，详细情况如下：

(1) 新注册证书产品 1 个

体外诊断试剂类：

I 类：化学发光底物

(2) 增加机型变更批件产品 93 个

体外诊断试剂类：

II 类：生化试剂

(3) 进入注册程序的产品 21 个

体外诊断试剂类：

III 类：甲胎蛋白测定试剂盒-AFP (胶乳增强免疫比浊法)

II 类：

1. 氨测定试剂盒-AMM (谷氨酸脱氢酶法)
2. 钙离子测定试剂盒-CA (邻甲酚酞络合酮法)
3. 脂蛋白 a 测定试剂盒-LPA (免疫比浊法)
4. 糖化血清蛋白测定试剂盒-GSP (蛋白酶法)
5. 唾液酸测定试剂盒-SA (神经氨酸苷酶法)
6. D-二聚体低量检测试剂盒-DD (免疫比浊法)
7. 纤维蛋白(原)降解产物定量检测试剂盒-FDP (免疫比浊法)
8. 胃蛋白酶原 I 测定试剂盒-PG I (免疫比浊法)
9. 胃蛋白酶原 II 测定试剂盒-PG II (免疫比浊法)
10. 肌钙蛋白 I 测定试剂盒-cTnI (胶乳免疫比浊法)
11. 心型脂肪酸结合蛋白测定试剂盒-H-FABP (胶乳免疫比浊法)
12. 髓过氧化物酶测定试剂盒-MPO (胶乳免疫比浊法)
13. 视黄醇结合蛋白测定试剂盒-RBP (胶乳免疫比浊法)
14. 中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白测定试剂盒-NGAL (胶乳免疫比浊法)
15.  $\alpha$ 1-微球蛋白测定试剂盒- $\alpha$ 1-MG (胶乳免疫比浊法)
16. 超敏 C-反应蛋白 (hs-CRP) 定量测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)
17. 胱抑素 C (CYS-C) 定量测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)
18. 肌红蛋白 (MYO) 定量测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)
19. 肌酸激酶同工酶 (CK-MB) 定量测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)
20. 降钙素原 (PCT) 定量测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)

报告期内，公司累计投入研发费用 1,227.43 万元，较去年同期增加 163.39 万元。根据一贯性和谨慎性原则，公司当期研发费用全部计入当期管理费用，未予以资本化。

## (2) 报告期公司主营业务是否存在重大变化

是  否

**(3)报告期公司主营业务的构成**

单位：元

	营业收入	营业成本	毛利率(%)	营业收入比上年 同期增减(%)	营业成本比上年 同期增减(%)	毛利率比上年同 期增减(%)
分行业						
生物制品业	173,254,994.15	63,654,846.44	63.26%	22.6%	26.29%	-1.07%
分产品						
体外诊断试剂	143,544,771.55	39,170,501.95	72.71%	17.34%	9.7%	1.9%
生物化学原料	7,214,807.20	4,214,836.11	41.58%	4.54%	3.29%	0.71%
仪器	22,495,415.40	20,269,508.38	9.89%	86.2%	90.98%	-2.25%
分地区						
国内	172,183,912.74	63,291,922.59	63.24%	22.06%	25.71%	-1.07%
国外	1,071,081.41	362,923.85	66.12%	333.86%	544.99%	-11.09%

**(4)是否存在需要特别关注的经营季节性或周期性特征**

□ 是 √ 否

**(5)报告期营业收入、营业成本、归属于上市公司股东的净利润总额或构成较前一报告期发生重大变化的说明****4、涉及财务报告的相关事项****(1)与上年度财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的说明**

不适用

**(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**

不适用

**(3)合并报表范围发生变更说明**

不适用

**(4)董事会、监事会对会计师事务所本报告期“非标准审计报告”的说明**

不适用