

证券代码: 300558

证券简称: 贝达药业

公告编号: 2020-044

贝达药业股份有限公司 2019 年年度报告摘要

一、重要提示

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,投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

董事、监事、高级管理人员不存在异议声明。

除下列董事外,其他董事亲自出席了审议本次年报的董事会会议。

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
汪炜	独立董事	个人原因	赵骏

立信会计师事务所(特殊普通合伙)对本年度公司财务报告的审计意见为:标准的无保留意见。

本报告期会计师事务所变更情况:公司本年度会计师事务所未发生变更。

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:以 401,000,000 为基数,向全体股东每 10 股派发现金红利 1.9 元(含税),送红股 0 股(含税),以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	贝达药业	股票代码	300558
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	童佳	沈剑豪	
办公地址	杭州市余杭经济技术开发区兴中路 355 号	杭州市余杭经济技术开发区兴中路 355 号	
传真	0571-89265665	0571-89265665	
电话	0571-89265665	0571-89265665	
电子信箱	beta0107@bettapharma.com	beta0107@bettapharma.com	

2、报告期主要业务或产品简介

本公司是一家由海归博士创办的,以自主知识产权创新药物研究与开发为核心,集医药研发、生产、营销于一体的国家级高新技术企业。公司始终牢记“Better Medicine, Better Life”的使命,坚持新药研发,以肺癌治疗为布局重点,持续深耕恶性肿瘤治疗领域。

● 已上市品种——埃克替尼

2011年,公司自主研发的国家1.1类新药埃克替尼获国家食品药品监督管理局颁发的新药证书和生产批文并开始上市销售,成为公司收入及利润的主要来源。埃克替尼是我国第一个拥有自主知识产权的小分子靶向抗癌药,被誉为民生领域的“两弹一星”,荣获我国化学制药行业第一个国家科技进步一等奖、第四届工业大奖并两获中国专利金奖。2019年9月,在新中国成立70周年到来之际,人民日报社主管主办的《健康时报》发布新中国70年卫生健康大事记,把埃克替尼2011年上市作为当年度唯一大事件入选大事记。

2019年，公司全力打造埃克替尼“非凡TKI，我们不一样”的形象，作为“非凡TKI”，埃克替尼有以下特点：

（1）高效、低毒的特性可令患者长期获益

多年来，埃克替尼积累了大量的临床循证医学证据，充分证明了自身的高效和低毒特性，获得了专家和患者的认可，为中国EGFR突变的晚期NSCLC患者提供了高效、低毒、经济的治疗方案。

服用埃克替尼后，常见不良反应（皮疹和腹泻）的发生率、对肝脏的毒性都明显低于进口药。而随着靶向治疗、免疫治疗等先进治疗方案的出现，肺癌有成为慢性病的趋势，患者要长期生存，对药物的安全性要求会更高，在此需求下，埃克替尼会是患者值得信赖的选择。

截至本报告期末，埃克替尼已惠及20多万名晚期肺癌患者，其中服用埃克替尼持续生存五年以上的患者达1500人，累计销售突破70亿元。

埃克替尼是目前国内已上市的第一代EGFR-TKI中唯一继续开展赠药项目的原研药，截至2020年3月31日，累计向超过8万名患者赠药近500万盒，大大降低了患者长期的用药负担。

（2）突出埃克替尼的差异性临床优势，打造学术品牌

肺癌是中国发病率和死亡率第一的疾病，EGFR突变率在亚洲肺癌患者中显著高于欧美人种，因此EGFR-TKI被称为上帝送给亚洲人的“礼物”。埃克替尼的通式化合物专利保护期至2023年，将继续肩负中国创新药的使命，持续深耕肺癌EGFR-TKI治疗领域，进一步细分患者人群，精准解决临床疑难问题，造福国人。为达成使命，公司就埃克替尼的运用探索开展了70多项临床研究，积累了最丰富的中国人群数据，发表SCI论文近200篇，影响因子达到480多分，并在ASCO、WCLC、ESMO等国际学术会议上报告，切实助力中国肺癌研究走上了国际舞台，举例如下：

1) CONVINC研究

CONVINCE研究是由中国医学科学院肿瘤医院石远凯教授带领的团队开展的一项随机、开放、平行对照的III期临床研究，比较埃克替尼与传统最佳化疗方案（培美曲塞联合顺铂化疗后用培美曲塞维持治疗）一线治疗EGFR突变的肺腺癌患者的疗效。研究结果显示，埃克替尼在一线治疗EGFR突变晚期肺腺癌患者时显著优于培美曲塞联合顺铂及培美曲塞维持治疗，该研究结果发表于《肿瘤学年鉴》，为埃克替尼作为一线治疗方案的疗效及安全性再添循证医学证据。

2) BRAIN研究

埃克替尼是唯一III期临床研究与全脑放疗在脑转移患者中做头对头比较的EGFR-TKI，BRAIN研究结果显示：针对大于等于3个伴有EGFR突变病灶的脑转移患者，埃克替尼疗效明显优于全脑放疗，这个研究改变了2018、2019年《CSCO原发性肺癌诊疗指南》，同时列入了国家卫健委颁布的2018年《新型抗肿瘤药物临床应用指导原则》推荐，该指南更新后将埃克替尼列为中国EGFR突变肺癌脑转移患者治疗的优先选择用药。该项研究成果全文发表于国际顶尖医学期刊《柳叶刀 呼吸医学》（The Lancet Respiratory Medicine）。

3) 联合化疗研究

2019年5月，埃克替尼联合化疗用于敏感性EGFR突变晚期肺腺癌患者一线治疗的临床研究成果在《肺癌》（Lung Cancer）上全文发表。在一线治疗中，埃克替尼联合化疗方案可提高患者的PFS，且不良反应可耐受，可管理。

4) INCREASE研究

2020年2月，国际著名肿瘤学期刊《临床肿瘤研究》（Clinical Cancer Research）在线发表了埃克替尼加量治疗EGFR 21外显子L858R突变（21-L858R）NSCLC患者的II期临床研究论文。这一重要研究由北京首都医科大学附属北京胸科医院张树才教授团队牵头，联合包括北京协和医院、河北医科大学第四医院、中国医科院肿瘤医院等20余家分中心共同完成，从最初的设想到最终完成历时9年。研究显示，埃克替尼加量可以使21-L858R突变患者获益，改变了21-L858R突变TKI疗效比不上19外显子缺失突变的现状，再次证明埃克替尼这个自主创新药的创新价值和与众不同，同时也说明在不同人种开展针对性研究的重要性，相信会给中国更多的21-L858R突变的肺癌患者带来新的治疗选择。

5) EVIDENCE研究

公司启动了埃克替尼用于早期EGFR基因敏感突变的非小细胞肺癌患者手术后的辅助治疗的注册III期临床研究，这是NSCLC辅助治疗领域唯一注册临床研究。未来公司将依据EVIDENCE研究为埃克替尼申请EGFR突变的术后辅助治疗新的适应症，使得埃克替尼让更多的患者受益。

长久以来，公司不断巩固埃克替尼的差异化竞争优势，不断提升专家和患者对公司产品的认可，埃克替尼“非凡TKI，我们不一样”的品牌形象深入人心，销售额不断突破，在一代EGFR-TKI市场中持续保持领先地位。

● 已申报生产的品种——盐酸恩沙替尼

除已上市产品埃克替尼外，公司在研新药盐酸恩沙替尼已于2018年12月成功递交了药品注册申请并被纳入优先审评，2019年12月，公司收到CDE《补充资料通知》，按照通知的要求，公司需递交药学研究补充资料，现已完成提交。

盐酸恩沙替尼是公司和控股子公司Xcovery公司共同开发的全新的、拥有完全自主知识产权的分子实体化合物，是一种新型强效、高选择性的新一代ALK抑制剂，属化学药品1类。在申报国内二线治疗的药品注册的同时，公司也在积极推进盐酸恩沙替尼一线治疗ALK阳性NSCLC患者的全球多中心III期临床，中国和境外的临床试验均已经于2018年底完成入组。

2019年10月，国际著名医学学术期刊《柳叶刀 呼吸医学》（The Lancet Respiratory Medicine）全文发表贝达药业盐酸恩沙替尼临床研究成果。同期，国际知名癌症专家美国科罗拉多大学教授Ross Camidge发表编者按，评价盐酸恩沙替尼疗效确切、安全，只需一天服药一次，是ALK突变晚期肺癌的二线治疗新选择，并随着一线治疗研究的推进，有望成为一线治疗用药。此次发表证实了盐酸恩沙替尼的有效性和安全性，提升了其国际知名度和影响力。

目前国内ALK阳性NSCLC的靶向治疗药均是进口药，盐酸恩沙替尼有望打破进口药垄断的局面，并成为公司第一个全球上市的创新药。

3、主要会计数据和财务指标

(1) 近三年主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

单位：元

	2019 年	2018 年	本年比上年增减	2017 年
营业收入	1,553,924,255.01	1,224,171,768.53	26.94%	1,026,358,656.64
归属于上市公司股东的净利润	230,821,620.91	166,818,363.66	38.37%	257,727,409.55
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	208,316,647.75	138,755,929.59	50.13%	200,353,402.42
经营活动产生的现金流量净额	555,074,095.21	286,396,896.75	93.81%	278,257,560.88
基本每股收益（元/股）	0.58	0.42	38.10%	0.64
稀释每股收益（元/股）	0.57	0.42	35.71%	0.64
加权平均净资产收益率	9.84%	7.90%	1.94%	12.98%
	2019 年末	2018 年末	本年末比上年末增减	2017 年末
资产总额	4,133,333,821.83	3,460,085,536.96	19.46%	2,773,013,798.83
归属于上市公司股东的净资产	2,460,539,765.13	2,187,733,319.83	12.47%	2,051,962,363.07

(2) 分季度主要会计数据

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	374,840,900.69	387,147,353.89	481,454,889.06	310,481,111.37
归属于上市公司股东的净利润	51,701,709.01	35,634,384.48	111,206,793.14	32,278,734.28
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	48,043,663.61	27,123,417.99	105,929,812.46	27,219,753.69
经营活动产生的现金流量净额	100,660,403.25	136,542,497.09	151,788,754.05	166,082,440.82

上述财务指标或其加总数与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标不存在重大差异。

4、股本及股东情况

(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

报告期末普通股股东总数	23,797	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	22,430	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	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	
宁波凯铭投资管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	19.97%	80,064,000	0	质押	27,853,000	
浙江济和创业投资有限公司	境内非国有法人	14.33%	57,456,000	0	质押	39,562,260	
温州特瑞西创企业管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	9.61%	38,520,000	0			
浙江贝成投资管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	5.87%	23,527,895	0	质押	15,667,998	
YINXIANG WANG	境外自然人	5.30%	21,255,088	17,569,170	质押	10,000,000	
LAV Equity (Hong Kong) Co., Limited	境外法人	2.69%	10,800,000	0			
香港中央结算有限公司	境外法人	1.82%	7,285,894	0			
杭州贝昌投资管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	1.82%	7,278,408	0			
BETA PHARMA, INC.	境外法人	1.66%	6,650,015	0	质押	6,650,000	
ZHANG HANCHENG	境外自然人	1.25%	5,000,000	0			

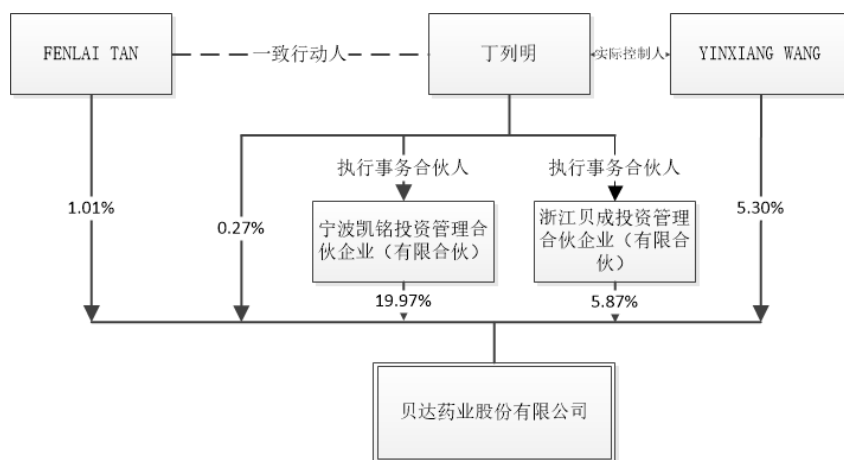
上述股东关联关系或一致行动的说明	<p>(1) 截至 2019 年 12 月 31 日, 公司控股股东为凯铭投资、贝成投资、YINXIANG WANG, 实际控制人为丁列明、YINXIANG WANG, 其一致行动人为 FENLAI TAN。丁列明通过凯铭投资、贝成投资间接控制公司 25.84% 的股份, 直接持有公司 0.27% 的股份; YINXIANG WANG 直接持有公司 5.30% 的股份; FENLAI TAN 直接持有公司 1.01% 的股份。公司实际控制人及其一致行动人直接和间接持有及控制的公司股份比例合计为 32.42%。</p> <p>(2) 济和创投和温州特瑞西实际控制人为王学超。</p>
------------------	---

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

公司报告期无优先股股东持股情况。

(3) 以方框图形式披露公司与实际控制人之间的产权及控制关系

图表1: 截至2019年12月31日, 公司与实际控制人之间的产权及控制关系



2020年2月20日, 丁列明先生、YINXIANG WANG先生、FENLAI TAN先生经充分协商, 共同签署《关于解除一致行动关系暨变更实际控制人之协议书》(以下简称“《解除协议书》”)。自《解除协议书》签署生效之日起, 丁列明先生、YINXIANG WANG先生与FENLAI TAN先生间的一致行动关系解除, 同时公司的实际控制人由丁列明先生、YINXIANG WANG先生变更为丁列明先生。

5、公司债券情况

公司不存在公开发行并在证券交易所上市, 且在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。

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

2019年是不平凡的一年, 新中国迎来了建国70周年, 举国上下欢庆70年来所取得的伟大成就, 成绩单上也有贝达药业的贡献: 埃克替尼2011年上市作为当年度唯一大事件入选“新中国70年卫生健康大事记”; 在2019年全国“双创”活动周上, 埃克替尼位居颠覆性创新榜单之首; 丁列明博士荣获中共中央、国务院颁发的70周年勋章。

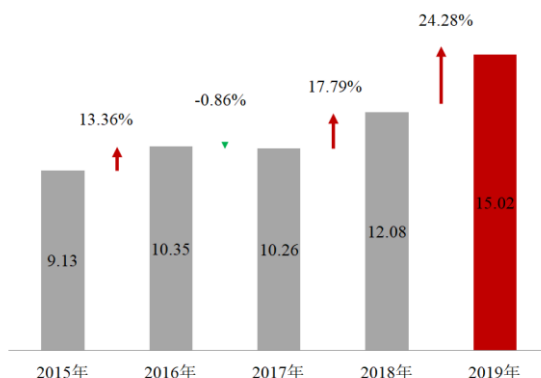
2019年也是充满困难和挑战的一年, 全球经济形势更趋复杂、国内经济下行压力持续增大、医药产业竞争日趋激烈, 在此背景下, 公司牢牢保持战略定力、坚定发展自信, 始终秉承“Better Medicine, Better Life”的使命, 坚持“成为总部在中国的跨国制药企业”的发展愿景, 以“三驾马车”战略为引领, 砥砺前行, 攻坚克难, 各项工作稳中有进。

(1) 协同创新，业绩增长动力十足

过去一年，医药产业政策陆续执行，肺癌靶向药物市场竞争白热化。“4+7”带量采购方案落地，涉及11个试点城市以及主动跟进的福建、河北两省，埃克替尼竞品易瑞沙大幅降价。与此同时，各家仿制药纷纷加入战局，至2019年年末，已有伊瑞可、吉至以及科伦药业吉非替尼片获批上市。

面对荆棘密布的市场环境，公司继续以患者为中心、以临床需求为导向，坚定学术推广模式，深入挖掘埃克替尼临床治疗优势，2019年埃克替尼销量继续高速增长，实现销售超过15亿元，较2018年增长24.28%，继续保持肺癌靶向治疗市场领先地位。

图表2：2015-2019年埃克替尼销售收入（亿元）及各年增长率先



公司明确了埃克替尼“非凡TKI，我们不一样”的全新市场定位，实施差异化竞争策略。作为唯一从上市前到上市后均在中国开展并完成临床试验的EGFR-TKI，埃克替尼同时拥有二线、一线、脑转移和辅助治疗III期临床研究，并开展了联合化疗、INCREASE研究。丰富的循证医学临床证据充分证实了埃克替尼的“我们不一样”（有关埃克替尼的差异化优势详见年度报告全文“第三节 公司业务概要”中的“一、报告期内公司从事的主要业务”），我们有信心和国家相关部门共同承担更多责任，有效解决中国肺癌患者的治疗问题。

在市场准入环节，公司主动适应国家和各省市市场准入政策的变化，维护埃克替尼国家谈判价格不变，并通过优化流通渠道，提高流通效率的同时节省了费用支出。2019年，埃克替尼常规准入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2019年版）》，依托国家医保目录和国家基本药物目录，公司继续加强目标医院的开发，提高医院的覆盖率，同时积极推进全国药店医保准入工作，充分保障了埃克替尼销量的增长。

(2) 踏实进取，新药研发硕果累累

创新是公司始终坚持的核心战略，也是推动公司快速发展的动力源泉。目前，公司已经构建了国内领先的新药研发体系，打造了一支优秀的新药研发队伍。新药研发投入持续增加，2019年达到6.75亿元，占营业收入比例43.41%，较去年同期增长14.33%。

公司创新势头正猛，新药研发管线日趋丰富，已经形成了每年都有创新药申请临床的良性发展态势。继2018年提交5项IND申请后，2019年公司自主研发继续发力，提交2项IND申请（BPI-27336、BPI-43487）。截至本报告出具之日，公司及下属控股子公司有12个处于临床试验阶段的品种，同步推进20余项临床前研究项目。

在12个处于临床试验阶段的品种中，多个处于注册性临床阶段，各项目具体进展详见年度报告全文“第四节 经营情况讨论与分析”中的“二、主营业务分析”。公司将全力以赴推进项目进展，使得研发管线早日兑现商业价值。

图3：2016-2019年研发管线变化（仅详细列示进入注册性临床阶段和已上市的品种）

	2016年	2017年	2018年	2019年
联合用药	无	CM082	CM082	CM082
大分子生物药	无	MIL60	MIL60 帕妥木单抗	MIL60 帕妥木单抗
小分子靶向药	埃克替尼	埃克替尼 盐酸恩沙替尼 CM082	埃克替尼 盐酸恩沙替尼 CM082 BPI-D0316	埃克替尼 盐酸恩沙替尼 CM082 BPI-D0316

公司的新药研发能力得到了行业专家和机构的高度认可。2019年，恩沙替尼和CM082相关研究成果在ASCO、WCLC等国际会议上展示，与全球顶尖专家、学者共同分享最新研究成果，得到了广泛关注。2019年8月，美国科睿唯安发布《亚太地区制药创新报告》，公司入选亚太地区制药行业最具创新力企业十强，位列国内第三，并先后被评为国家知识产权示范企业、新中国成立70周年医药产业骄子企业、浙江省工程研究中心。

（3）开阔思路，战略合作“引进来，走出去”

在不断加强自主创新的同时，公司继续加大战略合作支持力度，坚持“引进来”与“走出去”相结合的工作思路，围绕未被满足的临床需求和公司总体战略，积极对接全球优秀的科学家团队、领先技术及创新项目，开展多元化、多层次的合作，并进一步推进自主创新项目在全球的开发和合作。

2019年1月，公司与荷兰Merus公司达成战略合作，获得MCLA-129项目（EGFR & cMet双抗）在中国的开发和商业化的独家授权。2019年11月，公司与浙江瑞博制药有限公司签署战略合作协议，双方将依托贝达药业在创新药研发方面的领先优势和瑞博制药在起始原料、高级中间体、原料药方面的强大生产能力及卓越质量体系，强强联合、互利共赢，实现优势资源的完美配置，推进双方全面深度战略合作。

在“引进来”的同时，公司也在积极“走出去”，公司自主研发项目已经开始创造价值。2020年2月，Equinox公司与美国EyePoint Pharmaceuticals, Inc. (NASDAQ: EYPT)签署了《独占许可协议》，独家授权EYPT以局部注射方式开发酪氨酸激酶抑制剂Vorolanib(CM082)来治疗湿性年龄相关性黄斑变性（w-AMD）等眼部疾病，具体许可情况详见公司于2020年2月5日披露的《关于公司控股子公司与EYPT签订Vorolanib许可协议的公告》（公告编号：2020-007）。

近年来，公司通过战略合作快速丰富了核心管线，精心谋划布局多年的癌症靶向药物产品矩阵已经形成。我们将加强引进项目的综合管理，继续寻找既契合公司战略且前沿的合作项目，并积极寻求在研项目海外及国内权益的转让，给公司发展注入更多活力。

（4）公司生产情况

2019年，公司的生产计划有条不紊地推进，产品合格率100%。除了埃克替尼的生产任务外，公司还完成盐酸恩沙替尼、CM082、BPI-D0316等临床用药的供应工作，为临床试验的顺利展开提供了保障。

公司正处于发展上升期，五洲路厂区新合成基地已经建成并启动试运行，新合成基地将承担埃克替尼、盐酸恩沙替尼、CM082原料药的生产。盐酸恩沙替尼上市在即，目前已完成原料药和制剂车间建设工作和验证生产，为后续核查审评工作做好准备。

2、报告期内主营业务是否存在重大变化

是 否

3、占公司主营业务收入或主营业务利润 10%以上的产品情况

单位：元

产品名称	营业收入	营业利润	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业利润比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
埃克替尼	1,501,824,533.94	1,423,429,255.41	94.78%	24.28%	23.63%	-0.49%

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、报告期内营业收入、营业成本、归属于上市公司普通股股东的净利润总额或者构成较前一报告期发生重大变化的说明

2019年，公司产品埃克替尼销售继续放量，全年销售盒数创历史新高，达到127.71万盒，同比上涨21.88%；公司实现营业收入155,392.43万元，较去年同期增长26.94%，归属于上市公司普通股股东的净利润总额为23,082.16万元，较去年同期增长38.37%，主要的业绩影响因素如下：

(1) 竞争策略效果初显

2019年，“4+7”带量采购全面落地执行，面对巨大的压力，公司坚决维护埃克替尼全国的价格体系，着力提高医院覆盖率，推动药店医保准入。同时借助多项重磅的临床试验成果加强学术推广、强调埃克替尼的差异化优势，明确埃克替尼“非凡TKI，我们不一样”的市场定位。

(2) 精进管理，整合资源

报告期内，公司一方面调整了销售区域框架，精进管理、协同作战，一方面坚持品牌推广、整合资源、加强目标医院的开发，调整优化经销商体系，从渠道要效率和利润，埃克替尼市场销售稳中有进，切实保障了年度目标的达成。

6、面临暂停上市和终止上市情况

□ 适用 √ 不适用

7、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情况说明****1、报告期内发生会计政策变更：**

1) 财政发布新金融工具准则，并要求境内上市的企业自2019年1月1日起施行新金融工具相关会计准则。公司为境内上市公司，按照财政部的规定于2019年1月1日起施行新金融工具准则。

针对上述会计政策，公司第二届董事会第三十一次会议审议通过了《关于会计政策变更的议案》，董事会认为：本次会计政策变更是根据财政部发布的规定进行的变更，符合相关法律法规的规定。该会计政策的变更在公司的财务核算工作中已执行，对公司经营没有影响，也不会对公司的财务报表产生重大影响，不存在损害公司及股东利益的情形，同意本次会计政策变更。具体内容详见公司于2019年4月16日披露在巨潮资讯网上的相关公告。

2) 2019年4月30日，财政部发布《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】，对一般企业财务报表格式进行了修订，要求执行企业会计准则的非金融企业按照通知编制2019年度中期财务报表和年度财务报表及以后期间的财务报表。根据通知的有关要求，公司属于已执行新金融工

具准则但未执行新收入准则和新租赁准则的企业，应当结合通知的要求对财务报表格式及部分科目列报进行相应调整。

公司第二届董事会第三十四次会议审议通过了《关于会计政策变更的议案》，董事会认为：本次会计政策变更是根据财政部发布的规定进行的变更，符合相关法律法规的规定，不存在损害公司及股东利益的情形，同意本次会计政策变更。具体内容详见公司于2019年8月27日披露在巨潮资讯网上的相关公告。

3) 2019年9月19日，财政部发布《关于修订印发合并财务报表格式（2019版）的通知》【财会（2019）16号】，对合并财务报表格式进行了修订，适用于执行企业会计准则的企业2019年度财务报表及以后期间的财务报表。根据财会（2019）16号文的有关要求，公司属于已执行新金融工具准则但未执行新收入准则和新租赁准则的企业，应当结合通知的要求对合并财务报表项目进行相应调整。

公司第二届董事会第三十五次会议审议通过了《关于会计政策变更的议案》，董事会认为：本次会计政策变更是根据财政部发布的规定进行的变更，符合相关法律法规的规定，能客观地反映公司财务状况和经营成果，同意本次会计政策变更。具体内容详见公司于2019年10月25日披露在巨潮资讯网上的相关公告。

2、并未发生会计估计变更和重大会计差错更正。

（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

公司报告期无重大会计差错更正需追溯重述的情况。

（3）与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

报告期内，贝达梦工场控股有限公司、浙江贝莱特蓝莓综合开发有限公司被纳入合并范围。详见年度报告全文第十二节第八条“合并范围的变更”的说明。