

证券代码：300813

证券简称：泰林生物

公告编号：2020-025

浙江泰林生物技术股份有限公司 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、高级管理人员异议声明

姓名	职务	无法保证本报告内容真实、准确、完整的原因
----	----	----------------------

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
-----------	-----------	-----------	--------

天健会计师事务所（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由变更为天健会计师事务所（特殊普通合伙）。

非标准审计意见提示

适用 不适用

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

适用 不适用

公司经本次董事会审议通过的普通股利润分配预案为：以 51,970,000 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 6 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。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用 不适用

二、公司基本情况

1、公司简介

股票简称	泰林生物	股票代码	300813
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	叶星月	叶军君	
办公地址	浙江省杭州市滨江区南环路 2930 号	浙江省杭州市滨江区南环路 2930 号	
传真	0571-86589100	0571-86589100	
电话	0571-86589069	0571-86589069	
电子信箱	yexy@tailingood.com	yejj@tailingood.com	

2、报告期主要业务或产品简介

1、主要业务

公司主要业务为微生物检测与控制技术系统产品、有机物分析仪器等制药装备的研发、制造和销售。

2、主要产品

公司产品包括各类耗材、仪器和设备，可单独或组合应用于无菌药品的生产和质量检测，同时可以拓展的应用领域包括

医疗卫生、食品安全、疾病防控、生物安全、检验检疫、生物工程、实验动物和环境保护等大健康产业

(1) 微生物检测与控制技术系统产品

公司自主开发的微生物检测与控制技术系统主要由集菌仪、培养器、无菌隔离器、无菌传递舱、VHPS灭菌器等产品组成，具体工作原理如下：在洁净的房间内，通过VHPS灭菌器对空间进行灭菌，降低空间和物体表面生物负载；待检物品通过无菌传递舱进行表面灭菌后，传入无菌隔离器内，借助集菌仪的蠕动加压，检品通过培养器进行过滤，对检品中可能含有的微生物进行收集，然后通过无菌操作向培养器内注入特定的培养基进行微生物培养，通过观察培养结果判定检品是否无菌或微生物含量是否超标。

公司开发的微生物检测与控制技术系统由相关设备、仪器和耗材组成，根据功能和用途可分三个产品系列，各产品系列及其代表产品具体如下：

产品系列	产品内容	主要产品或代表产品	功能与用途
微生物检测技术系列	集菌仪、微生物检验仪、培养器、过滤器完整性测试仪、滤膜孔径测定仪等	集菌仪	主要用于注射用制剂的各批次产品的无菌检查，与培养器结合使用，将待检药品或者试剂以非接触方式通过密闭管道加压转移到培养器内，避免环境微生物对检测样品的污染。
		培养器	主要用于对注射用制剂的无菌检查或口服、外用制剂的微生物限度检查，属于一次性耗材，用于过滤截留检品中的微生物，并原位培养。可大大提高无菌检查的灵敏度并防止外部微生物的污染。
隔离技术系列	各类用途的无菌隔离器、无菌传递舱、手套完整性测试仪等	无菌隔离器	公司销售的无菌隔离器主要包括生产用无菌隔离器和药品检测用无菌隔离器，主要作用是药品生产、检测操作提供密闭无菌操作空间，可通过配套的VHPS灭菌器净化舱体内部空气，防止外部环境和操作人员对无菌制剂的微生物污染，并能够利用自带的软件系统自动记录操作数据，实现药品生产与检测过程的可追溯。 生产用无菌隔离器作为无菌制剂生产线的组成部分，为无菌制剂自动化生产或人工称量、灌装作业提供密闭无菌操作空间。 药品检测用无菌隔离器主要用于替代传统的微生物实验室，通常配有内置集菌仪，可为药品无菌检查提供高效便捷、低维护成本、可记录、可追溯的操作平台。
		无菌传递舱	作为无菌制剂生产线的组成部分，一般安装在无菌制剂生产车间墙体内，构建独立的物料通道，用于将生产物料从外部传递进入无菌制剂洁净生产车间，一般配有汽化过氧化氢低温灭菌装置，可对传递物品进行微生物消毒，防止外部物料对无菌制剂洁净车间的污染。
灭菌技术系列	VHPS灭菌器、干雾发生器等	VHPS灭菌器	VHPS灭菌器可与无菌隔离器搭配使用，也可独立使用，主要用于对无菌制药企业的洁净车间或微生物检验室的特定空间区域、无菌制药设备的内部空间进行消毒灭菌，从而控制特定区域内的微生物环境。其采用的汽化过氧化氢是一种广谱、高效、安全、低残留的低温灭菌技术，可替代甲醛等传统的易致癌的灭菌剂。可广泛应用于手术室、传染病房、发热门诊、净化车间、无菌室、负压救护车、烧伤病房等各类需要高效、无污染杀灭病原微生物或需要控制微生物污染的场所。

(2) 有机物分析仪器

公司有机物分析技术系列及其代表产品的功能和用途介绍如下：

产品系列	产品内容	主要产品	功能与用途
有机物分析技术系列	采用不同技术方法的各类TOC分析仪、自动进样器等	TOC分析仪	主要用于对无菌制剂制药用水的检测分析，可安装在生产线中制药用水的进水口对水质进行在线实时监测，也可独立用于实验室内，对制药用水的水质进行离线抽样分析，还可广泛应用于超纯水、制药用水、天然水体、饮用水、环保污水、化工工艺用水的水质分析与检测。

3、行业情况

公司所处的行业为制药专用设备制造。制药装备行业是为制药行业提供技术装备的战略性产业，是制药行业产业升级、技术进步的重要保障。为了促进制药行业自主创新、结构调整和产业升级，国家出台了一系列的鼓励政策，在《国家中长期

科学和技术发展规划纲要》（2006-2020年）、《医药工业发展规划指南》、《产业结构调整指导目录》、《国务院关于加快振兴装备制造业的若干意见》等文件中都有明确提及。根据上述文件中的相关内容，国家对制药技术创新、药品质量监督越来越重视，导向性也越来越强。随着医疗改革和社会保障机制的不断完善，国家对制药装备行业的政策导向性将更强，扶持力度将更大，属国家重点鼓励企业自主创新、实现产业升级的行业。

公司在微生物检测与控制领域的技术研发能力处于行业领先水平，是国内现代微生物检测技术实施与产品开发的先行者，促进了《中国药典》相关技术与操作标准的修订及增订，同时围绕客户微生物检测需求进行产品线拓展，构建了完整的微生物检测与控制技术系统，并制订了相关产品的行业标准。公司主营业务属于目前国家重点扶持的新兴产业发展方向，行业政策对于我国制药装备行业及公司的中长期经营发展有着良好的促进作用，有利于企业获得良好发展的政策环境。

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	180,928,327.74	159,097,741.18	13.72%	142,018,123.23
归属于上市公司股东的净利润	34,406,391.69	48,214,589.46	-28.64%	44,987,879.30
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	29,937,885.88	41,508,220.57	-27.87%	40,908,830.59
经营活动产生的现金流量净额	29,039,126.90	37,326,173.14	-22.20%	23,043,846.99
基本每股收益（元/股）	0.88	1.24	-29.03%	1.15
稀释每股收益（元/股）	0.88	1.24	-29.03%	1.15
加权平均净资产收益率	16.24%	28.26%	-12.02%	34.24%
	2019 年末	2018 年末	本年末比上年末增减	2017 年末
资产总额	266,911,209.63	255,117,322.61	4.62%	193,588,179.80
归属于上市公司股东的净资产	229,105,616.51	194,699,224.82	17.67%	146,484,635.36

(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	39,332,271.09	43,295,956.83	40,517,899.35	57,782,200.47
归属于上市公司股东的净利润	5,042,935.01	11,310,285.14	8,978,151.31	9,075,020.23
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	4,950,279.49	8,242,084.32	8,792,050.73	7,953,471.34
经营活动产生的现金流量净额	-9,032,739.96	9,119,553.48	21,075,919.88	7,876,393.50

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

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	13	年度报告披露日前一个月末	11,521	报告期末表决权恢复的优先	0	年度报告披露日前一个月末	0
-------------	----	--------------	--------	--------------	---	--------------	---

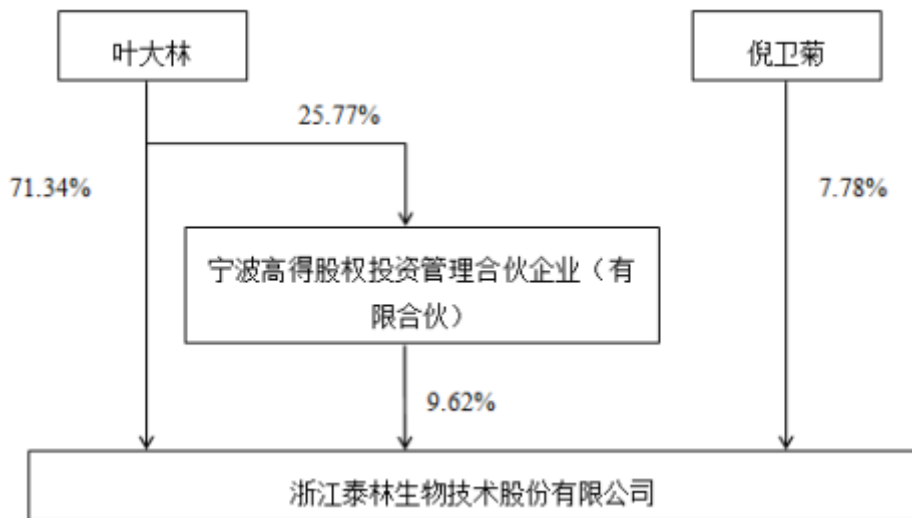
		普通股股东总数	股股东总数		表决权恢复的优先股股东总数	
前 10 名股东持股情况						
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结情况	
					股份状态	数量
叶大林	境内自然人	71.34%	27,800,000	27,800,000		
宁波高得股权投资管理合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	9.62%	3,750,000	3,750,000		
倪卫菊	境内自然人	7.78%	3,030,000	3,030,000		
潘春晓	境内自然人	3.85%	1,500,000	1,500,000		
夏信群	境内自然人	1.36%	530,100	530,100		
沈志林	境内自然人	1.36%	530,100	530,100		
天风证券股份有限公司	境内非国有法人	1.28%	500,000	500,000		
李开先	境内自然人	0.77%	300,000	300,000		
郭锦江	境内自然人	0.77%	300,000	300,000		
叶星月	境内自然人	0.54%	211,800	211,800		
上述股东关联关系或一致行动的说明	股东叶大林先生和倪卫菊女士是夫妻关系，叶大林先生是宁波高得股权投资管理合伙企业（有限合伙）的执行事务合伙人，沈志林、夏信群和叶星月是宁波高得股权投资管理合伙企业（有限合伙）的合伙人					

(2) 公司优先股股东总数及前 10 名优先股股东持股情况表

□ 适用 √ 不适用

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



5、公司债券情况

公司是否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
否

三、经营情况讨论与分析

1、报告期经营情况简介

公司专注于微生物检测与控制技术系统产品、有机物分析仪器等制药装备的研发、制造和销售，具体产品包括各类耗材、仪器和设备，可单独或组合应用于无菌药品的生产和质量检测，同时可以拓展的应用领域包括医疗卫生、食品安全、疾病防控、生物安全、检验检疫、生物工程、实验动物和环境保护等大健康产业。

2019年12月26日经中国证监会《关于核准浙江泰林生物技术股份有限公司首次公开发行股票的批复》（证监许可[2019]2962号）核准，2020年1月10日经深圳证券交易所《关于浙江泰林生物技术股份有限公司人民币普通股股票在创业板上市的通知》（深证上[2020]23号）同意，公司于2020年1月14日在深圳证券交易所创业板上市交易，向社会公开发行人民币普通股（A股）1,300万股，公司IPO首发工作顺利完成，这是公司新的里程碑，标志着公司将在资本市场的助力下，步入新的发展征程。

报告期内，公司各业务的主要经营情况如下：

（一）经营业绩方面

报告期内，公司及子公司实现营业收入180,928,327.74元、归属母公司净利润34,406,391.69元，分别较去年同期增长13.72%、下降28.64%；总资产266,911,209.63万元，较去年同期增长4.62%。

（二）技术研发方面

2019年，公司坚定贯彻科技引领发展的方针，积极推动研发进程。

1、2019年，公司继续加大研发投入，有针对性地引进高端人才，同时加强整合各子公司研发团队力量，及时开发出满足市场需求的新产品，巩固和保持公司在行业中的技术优势。公司长期保持以超过销售收入10%的资金投入技术研发。

2、由国家科技部立项泰林生物牵头承担的“十三五国家重大创新规划——重大科学仪器设备开发重点专项”《高性能智能化无菌检测仪的开发与应用》（项目编号：2016YFF0103200）进展顺利。项目聚焦国内食药安全重大战略，围绕解决当前国家在高性能智能化食品药品无菌检测仪开发的技术瓶颈，引领国内整体食药安全检测新方向。此外，泰林生物参与的《高等级病原微生物实验室生物安全防护技术与产品研究》（项目编号：2016YFC1201400）和《劳动密集型洁净厂房职业病危害防护技术与装备研发》（项目编号：2016YFC0801705）等两个“十三五国家科技创新规划--国家重点研发计划”项目亦在顺利推进中。

3、泰林生物不断推出满足市场需求的新技术、新产品。

（1）2019年，生命科学领域的主要研发成果有：

- ① 完成全密闭、耐熏蒸，钢化玻璃面板新一代集菌仪开发；
- ② 首台可称量定量稀释系统，食品微生物检测前处理配套使用的重量稀释仪面市；
- ③ 完成耐过氧化氢熏蒸、可直接放置于隔离器内使用的微生物检验仪开发；
- ④ 根据客户需求，完成定制桶装水取样装置的开发，解决4升桶装水取样不便、易污染问题；
- ⑤ 培养器关键零部件的改进、升级、新材料应用研究取得较大进展；
- ⑥ 完成带吸收垫、滤膜、适用于液体培养基的微生物检测培养器开发，满足客户更高要求。

（2）2019年，生物技术领域的主要研发成果有：

- ① 首台多功能干细胞工作站顺利交付。
- ② 最新一代无菌隔离器面世。
- ③ VHPS瞬时杀菌技术取得关键突破，实现20秒快速杀菌。

（3）2019年，分析仪器领域的主要研发成果有：

覆盖了水样从低浓度到高浓度的全量程测试，适用范围更广，在产品性能以及法规适用性上，能更好地满足客户需求。

① 推出水系统最新在线新型产品，性能更稳定，功能更强，计算机控制，完全符合数据完整性的要求；

② 推出新型的滤芯完整性测试仪，新的UI更符合人机交互，实现更大范围的测试，性能上更是质的飞跃，同时完全符合数据完整性要求；

③ 水活度仪产品获得了关键的技术性突破，可以实现低水活度值的检测，推出国内首款镜面冷凝法的水活度仪产品。

④ 完成NDIR传感器的研制，实现关键部件的进口替代，该传感器不但性能稳定、检出限更低，而且大幅降低成本，已应用于WOT、CT等系列产品。

（三）营销方面

公司根据行业发展和国内外市场的情况，调整营销战略，加快市场布局，优化市场结构及产品销售结构。在原有销售业务基础上，新增设了医疗卫生业务部，专注于拓展医疗器械微生物检测市场。

国际业务方面，公司大力拓展土耳其、俄罗斯、巴基斯坦等海外市场，并做好印度等原有海外市场拓展的力度。2019年国际业务稳步增长。其中，耗材类产品在外贸销售中的占比持续增长，进一步优化了外贸产品结构，为实现可持续增长奠

定了良好的基础。

（四）生产管理方面

1、公司结合行业现状和自身设备使用情况，加快生产线技术改造项目，提高生产自动化水平，加大技术创新和工艺设备的升级改造力度，提高关键工序的自动化水平，充分发挥设备能效，减少人工和物料的浪费，确保产品质量稳定、成本降低，有效的提升了产品效益。

2、投建机加工及钣金制造中心，进一步提升非标定制产品加工能力。

3、在制造系统引进了精益生产理念，持续优化产线布局。推行6S现场管理、可视化管理。

4、布局规划PLM系统与MES系统，致力于解决定制产品产能瓶颈，提升生产效率，为制造智慧化铺垫基础。

（五）质量管理方面

公司通过严格、科学的管理方法，对设计开发过程、原材料采购和生产过程严加管理，以保证产品的优良品质。

1、公司及子公司严格参照医疗器械、中国药典等相关行业的标准要求，制定产品质量控制标准，策划、建立、实施了ISO9001/ISO14001质量环境管理体系及知识产权管理体系，持续改进其有效性。将质量目标层层分解，以确保产品质量，策划了针对不同产品集群独立运行的质量环境管理体系，实现了对业务流程、产品、工作地点的全面覆盖。

2、在产品设计的关键环节，采用风险识别、冗余设计等技术手段来提高关键部件的可靠性。将产品质量的关注点从出厂时的质量转移到了产品寿命的全过程，对公司产品质量管理延伸到用户现场。

3、对供应商定期走访，灌输质量就是企业生命的理念，让供应商和公司一起成长。

4、过程可控。首检、抽检和全检的立体结合。推行6S现场管控及偏差调查，推动《质量责任制》在整个产品实现过程中的应用。

5、加强队伍建设，不断提升检验队伍素质，开展全员质量意识培训和质量关键岗位检验技能培训，对整个检验过程实行有效管理。

（六）标准制定及知识产权方面

1、2019年公司及子公司在标准制定方面取得了以下主要成绩：

（1）公司作为第一起草单位修订的国家标准《医疗器械的灭菌微生物学方法 第2部分：用于灭菌过程的定义、确认和维护的无菌试验》GB/T 19973.2-2018（代替GB/T 19973.2-2005）于2019年4月1日起实施。

（2）团体标准《饮料中微生物的检验(滤膜前处理法)》(T/CBIA 005-2018) 2019年1月1日发布实施。

2、2019年公司及子公司知识产权情况如下：

（1）浙江泰林生物技术股份有限公司累计有效发明专利19项，实用新型专利109项，外观设计专利49项，软件著作权23项。2019年申请发明专利2项，实用新型专利10项，软件著作权1项，2019年授权发明专利3项，实用新型专利17项，外观设计专利2项，软件著作权1项。

（2）浙江泰林生命科学有限公司累计有效发明专利1项，实用新型专利10项，外观设计专利8项，软件著作权7项。2019年申请发明专利4项，实用新型专利6项，外观设计专利8项，软件著作权7项；2019年授权发明专利1项，实用新型专利5项，软件著作权7项。

（3）浙江泰林分析仪器有限公司累计有效实用新型专利1项，外观设计专利2项，软件著作权4项。2019年申请发明专利1项，实用新型专利1项，软件著作权3项；2019年授权实用新型专利1项，外观设计专利1项，软件著作权3项。

（4）浙江泰林医学工程有限公司2019年申请发明专利4项，实用新型专利9项，外观设计专利2项，软件著作权7项。授权软件著作权7项。

（七）人力资源方面

公司通过不断开拓招聘渠道继续大力引进优秀及高端人才，建立人才梯队和战略预备队，为公司发展储备了中高层管理和关键岗位员工，满足了公司中长期人才战略及人力资源规划需求。同时，建立以业绩为导向的考评机制及骨干员工长期激励计划，完善员工激励机制，约束与激励并存，激发并保留核心人才，实现干部能上能下的动态管理机制。公司通过召开战略动员暨团队誓师大会，为集团企业文化的融合、战略目标的落地夯实了基础；通过持续的先进事迹、先进人物的表彰报道，增强了员工对企业的认同感和归属感。

（八）公司治理及内部控制方面

为适应资本市场的规范化运作要求，公司经营管理层不断提升自身素养和管理水平，严格按照相关法律法规及公司相关规定做好内部规范化、制度化管理工作。公司治理结构不断完善，内控建设不断强化，形成了有效的约束机制和内部管理制度。

2019年公司按照上市公司规范化管理及内控要求，通过部门自查、审计、问题整改等程序，加强了公司内部控制、财务管理、信息披露等工作，进一步提升了公司规范化、制度化管理水平。

积极开展党员先锋组织建设，树立廉洁正气的工作作风。

深化应用ERP、CRM、RDM、OA等软件平台，推广电子审批流程，满足公司发展对自动化、无纸化及移动办公的需求，提升公司整体信息化管理水平。并以信息化平台为依托，加强内部管理审计基础。

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

√ 适用 □ 不适用

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
微生物系列	64,251,246.64	29,338,400.10	54.34%	-3.16%	11.64%	-6.06%
隔离系列	72,662,692.64	38,015,517.67	47.68%	26.88%	31.37%	-1.79%
其他业务收入	20,518,704.60	3,441,643.44	83.23%	48.74%	7.44%	6.45%

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

□ 适用 √ 不适用

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

√ 适用 □ 不适用

1. 本公司根据财政部《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)、《关于修订印发合并财务报表格式(2019版)的通知》(财会〔2019〕16号)和企业会计准则的要求编制2019年度财务报表，此项会计政策变更采用追溯调整法。2018年度财务报表受重要影响的报表项目和金额如下：

原列报报表项目及金额		新列报报表项目及金额	
应收票据及应收账款	38,754,862.73	应收票据	7,756,315.41
		应收账款	30,998,547.32
应付票据及应付账款	11,766,838.74	应付票据	2,277,919.10
		应付账款	9,488,919.64

注2. 本公司自2019年1月1日起执行财政部修订后的《企业会计准则第22号——金融工具确认和计量》《企业会计准则第23号——金融资产转移》《企业会计准则第24号——套期保值》以及《企业会计准则第37号——金融工具列报》(以下简称新金融工具准则)。根据相关新旧准则衔接规定，对可比期间信息不予调整，首次执行日执行新准则与原准则的差异追溯调整本报告期初留存收益或其他综合收益。

新金融工具准则改变了金融资产的分类和计量方式，确定了三个计量类别：摊余成本；以公允价值计量且其变动计入其他综合收益；以公允价值计量且其变动计入当期损益。公司考虑自身业务模式，以及金融资产的合同现金流特征进行上述分类。权益类投资需按公允价值计量且其变动计入当期损益，但非交易性权益类投资在初始确认时可选择按公允价值计量且其变动计入其他综合收益(处置时的利得或损失不能回转到损益，但股利收入计入当期损益)，且该选择不可撤销。

新金融工具准则要求金融资产减值计量由“已发生损失模型”改为“预期信用损失模型”，适用于以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产、租赁应收款。

(1) 执行新金融工具准则对公司2019年1月1日财务报表的主要影响如下：

项目	资产负债表		
	2018年12月31日	新金融工具准则调整影响	2019年1月1日
货币资金	44,402,466.15	17,361.11	44,419,827.26
应收票据	7,756,315.41	-4,503,818.71	3,252,496.70

应收款项融资		4,503,818.71	4,503,818.71
其他应收款	1,533,954.68	-17,361.11	1,516,593.57

(2) 2019年1月1日, 公司金融资产和金融负债按照新金融工具准则和按原金融工具准则的规定进行分类和计量结果对比如下表:

项 目	原金融工具准则		新金融工具准则	
	计量类别	账面价值	计量类别	账面价值
货币资金	贷款和应收款项	44,402,466.15	以摊余成本计量的金融资产	44,419,827.26
应收票据	贷款和应收款项	7,756,315.41	以摊余成本计量的金融资产	3,252,496.70
应收账款	贷款和应收款项	30,998,547.32	以摊余成本计量的金融资产	30,998,547.32
应收款项融资			以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产	4,503,818.71
其他应收款	贷款和应收款项	1,533,954.68	以摊余成本计量的金融资产	1,516,593.57
其他流动资产	贷款和应收款项	6,627,177.59	以摊余成本计量的金融资产	6,627,177.59
应付票据	其他金融负债	2,277,919.10	以摊余成本计量的金融负债	2,277,919.10
应付账款	其他金融负债	9,488,919.64	以摊余成本计量的金融负债	9,488,919.64
其他应付款	其他金融负债	20,061,874.02	以摊余成本计量的金融负债	20,061,874.02

(3) 2019年1月1日, 公司原金融资产和金融负债账面价值调整为按照新金融工具准则的规定进行分类和计量的新金融资产和金融负债账面价值的调节表如下:

项 目	按原金融工具准则列示的账面价值 (2018年12月31日)	重分类	重新计量	按新金融工具准则列示的账面价值 (2019年1月1日)
1). 金融资产				
①. 摊余成本				
货币资金	44,402,466.15	17,361.11		44,419,827.26
应收票据	7,756,315.41	-4,503,818.71		3,252,496.70
应收账款	30,998,547.32			30,998,547.32
其他应收款	1,533,954.68	-17,361.11		1,516,593.57
其他流动资产	6,627,177.59			6,627,177.59
以摊余成本计量的总金融资产	91,318,461.15	-4,503,818.71		86,814,642.44
②. 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益				
应收款项融资		4,503,818.71		4,503,818.71
以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的总金融资产		4,503,818.71		4,503,818.71
2). 金融负债				
摊余成本				
应付票据	2,277,919.10			2,277,919.10
应付账款	9,488,919.64			9,488,919.64
其他应付款	20,061,874.02			20,061,874.02
以摊余成本计量的总金融负债	31,828,712.76			31,828,712.76

(4) 2019年1月1日, 公司原金融资产减值准备期末金额调整为按照新金融工具准则的规定进行分类和计量的新损失准备的调节表如下:

项 目	按原金融工具准则计提损失准备/或有事项准则确认的预计负债 (2018年12月31日)	重分类	重新计量	按新金融工具准则计提损失准备 (2019年1月1日)
应收账款	1,859,175.78			1,859,175.78

其他应收款	263,070.00		263,070.00
-------	------------	--	------------

注3. 本公司自2019年6月10日起执行经修订的《企业会计准则第7号——非货币性资产交换》，自2019年6月17日起执行经修订的《企业会计准则第12号——债务重组》。该项会计政策变更采用未来适用法处理。

(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

适用 不适用

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

适用 不适用

增加新设全资子公司浙江泰林医学工程有限公司。

法定代表人：叶大林

浙江泰林生物技术股份有限公司