

证券代码：301257

证券简称：普蕊斯

普蕊斯（上海）医药科技开发股份有限公司 投资者关系活动记录表

编号：2024-002

投资者关系活动类别	<input checked="" type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input type="checkbox"/> 其他	<input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 券商策略会
参与单位名称及人员姓名	银华基金 鹿丰基金 华夏未来资本 高申资管 中信证券 民生证券共 6 家机构 6 人	
时间	2024 年 1 月 24 日	
地点	上海公司会议室	
上市公司接待人员姓名	董事会秘书 赖小龙	
投资者关系活动主要内容介绍	<p>一、介绍公司基本情况</p> <p>普蕊斯作为国内领先的大数据驱动型创新 SMO，主要为国内外制药公司等客户提供一站式临床试验现场管理服务。</p> <p>受益于政策推动医药行业高质量发展以及公司 SMO 自身的业务优势，公司营收水平大幅增长，盈利能力显著提升。公司 2023 年前三季度净利润首次突破 1 亿元，2023 年前三季度营业收入 5.44 亿元，同比增加 35.53%。</p> <p>同时公司加强业务覆盖范围，丰富项目经验。截至 2023 年 9 月 30 日，公司累计参与 SMO 项目超过 2,800 个，在执行项目数量为 1,741 个，公司员工增至 4,061 人，服务超过 850 家临床试验机构，可覆盖临床试验机构数量超过 1,300 家，服务范围覆盖全国 180 多个城市。</p>	

<p>投资者关系 活动主要 内容介绍</p>	<p>未来公司将继续加大业务拓展，加速信息化建设和人才及组织能力建设，提升管理效能，不断夯实在 SMO 行业的领先地位。</p> <p>二、公司回答了投资者提问，问题汇总如下：</p> <p>问：公司于 2024 年 1 月 23 日披露了 2023 年度业绩预告公告，业绩增长情况不错，请介绍下 2023 年度具体业绩情况？</p> <p>2023 年公司紧密围绕既定的发展战略，以稳中求进为总基调，积极推动年度经营计划的贯彻落实，集中公司优势资源推动核心业务发展，并加快企业信息化升级步伐，持续提升核心服务能力，增强企业核心竞争力，公司整体经营情况良好。由于外部经营环境对临床试验项目的干扰逐步消除或减弱，2023 年公司项目业务进度和执行效率恢复较大，助力公司主营业务收入和毛利率水平的提升，进而提高了本期归属于上市公司股东的净利润。</p> <p>公司预计 2023 年归属于上市公司股东的净利润为 12,300 万元至 14,600 万元，比上年同期增长 69.86%至 101.63%；预计扣除非经常性损益后归属于上市公司股东的净利润为 10,400 万元至 12,400 万元，比上年同期增长 55.41%至 85.30%。本期业绩预告相关的财务数据是公司财务部门初步测算的结果，未经会计师事务所审计。2023 年度具体的财务数据以公司正式披露的《2023 年年度报告》为准。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。</p> <p>问：目前国内 SMO 行业竞争格局？</p> <p>目前我国 SMO 行业仍处于早期发展阶段，市场格局较为分散，呈现数家头部企业与多家尾部企业并存的竞争格局。伴随头部 SMO 企业客户资源、人才规模、机构覆盖率逐步扩大，技术、品牌与口碑等方面加速巩固，国内医药监管政策加持利好具备创新类项目服务能力的 SMO 企业，预计 SMO 行业集中度将不断提升并向头部 SMO 集中。</p>
--------------------------------	---

<p>投资者关系 活动主要 内容介绍</p>	<p>问：公司在 SMO 行业具体有哪些竞争优势？</p> <p>目前我国 SMO 行业呈现数家头部企业与多家尾部企业并存的竞争格局，公司在 SMO 行业中处于第一梯队。</p> <p>公司具备以下多种优势：</p> <p>①公司作为国内最早一批进入 SMO 行业的公司，凭借其专业化的服务能力，成为默沙东、诺华、恒瑞、诺和诺德、百时美施贵宝、康方、礼来、艾伯维等众多知名国内外药企客户的合格供应商。截至 2023 年 9 月 30 日，公司已累计承接超过 2,800 个国际和国内临床项目，并累计推动 130 余个产品在国内外上市。</p> <p>②公司根据 GCP 和 ICH-GCP 的规范要求，建立了全面的临床试验标准操作规程 SOP，涵盖了临床试验的各个环节，通过标准化的项目管理体系，可以有效地保证公司临床试验服务的稳定性和可靠性，推动临床试验方案的高效执行。</p> <p>③截至 2023 年 9 月 30 日，公司员工增至 4,061 人，服务超过 850 家临床试验机构，可覆盖临床试验机构数量超过 1,300 家，服务范围覆盖全国 180 多个城市，具备丰富的人员储备及临床试验覆盖能力，充分满足申办方临床试验需求。</p> <p>④公司依托完善的培训体系及快速的人才复制能力，能够高效的执行临床试验合同外包服务，同时管理层多具备 10 年以上行业从业经验，多数具有国内外制药企业及 SMO 的工作经历，深刻理解医药研发流程及管理体系，保证临床试验的可靠性及稳定性。</p> <p>⑤公司依托自主开发的内部信息化管理体系，将先进的质量管理体系融入管理系统，能够有效的执行临床试验合同外包服务，数字化质量管理和风险管控，可有效为申办方赋能。</p> <p>问：公司对 SMO 行业发展的展望？</p> <p>2023 年，国家药品监督管理局药品审评中心（以下简称 CDE）受理新药临床试验申请 1,629 个品种，同比增加 29.08%；新药上市许可申请 299 个品种，同比增长 39.07%；4,205 项临床</p>
--------------------------------	---

投资者关系 活动主要 内容介绍	试验在 CDE 药物临床试验登记平台进行了公示，同比增长 26.8%（数据来源：药智网和医前沿公众号宣传资料）。纵观持续增长的新药临床试验申请受理批件数、临床试验登记数以及国家在 2023 年陆续出台的利好行业高质量健康发展的政策，未来公司也将继续把握行业发展的机遇，进一步扩大并加强 SMO 领域的技术创新，强化数字化提质增效，依托丰富的高质量创新药项目服务经验，持续通过建立健全培训体系和管理体系，提升核心服务能力，扩大品牌知名度和影响力，并通过提高公司临床试验站点覆盖的深度和广度，巩固行业地位、提升市场占有率。
附件清单	无
日期	2024 年 1 月 26 日