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: 2025-006

投资者关系 活动类别	☑特定对象调研 □分析师会议
	□媒体采访 □业绩说明会
	□新闻发布会 □路演活动
	□现场参观
	□其他
参与单位	华夏基金 汇添富基金 惠升基金 华商基金
名称及人员 姓名	开源证券 华福证券 华安证券 东方财富证券
	等 10 家机构 10 人
时间	2025年6月16日、2025年6月24日—2025年6月25日
地点	上海、长沙
上市公司接 待人员姓名	董事会秘书 赖小龙
	一、介绍公司 2024 年年度和 2025 年第一季度经营情况
	普蕊斯是一家大数据驱动型临床研究服务商,坚持"以患者
	为中心",通过将临床试验和医院实际场景进行解构,创建出一
	套临床试验全流程项目管理体系,公司深耕临床试验现场管理组
投资者关系	织(SMO)业务,为中国临床试验执行提质增效,助力新药更
活动主要	快惠及患者。
内容介绍	2024 年公司实现营业收入 80,372.89 万元,同比增长
	5.75%;公司实现归属于上市公司股东的净利润 10,642.93 万元,
	同比下降 21.01%; 公司实现归属于上市公司股东的扣除非经常
	性损益的净利润 8,347.32 万元,同比下降 26.88%,主要由于
	2024 年根据业务需求储备了业务人员,增加的业务人员使得营

业成本相应增加等所致。公司新签不含税合同金额 10.00 亿元, 截至 2024 年底,公司存量不含税合同金额为 18.89 亿元,同比增 长 0.38%。

2025 年第一季度,公司实现营业收入 17,646.69 万元,同比下降 4.37%;归属于上市公司股东的净利润 743.16 万元,同比下降 67.32%;归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 482.64 万元,同比下降 75.34%,主要由于行业竞争加剧导致订单价格波动,公司 2024 年新签合同金额下滑使得报告期内营业收入略有下降,但考虑到目前行业和客户需求呈现初步复苏的迹象,公司 2025 年第一季度的询单量、新签订单同比实现较快增长,公司根据业务需求储备了业务人员导致营业成本相应增加,毛利率、净利率面临阶段性压力。

投资者关系 活动主要 内容介绍 同时,公司进一步加强业务覆盖范围,丰富项目经验。截至 2025年3月31日,公司累计承接超过3,800个国际和国内SMO项目,在执行SMO项目数2,250个,公司员工总数为4,277人,累计服务960余家临床试验机构,可覆盖临床试验机构数量超过1,300家,服务范围覆盖全国200多个城市。

此外,公司践行股东价值共享,分红水平稳步提升。2024年中期及年度现金分红总额 1,987.65万元,占 2024年度净利润的 18.68%。2022年度至 2024年度公司累计现金分红总额 4,077.32万元。

未来,公司将持续推进组织管理创新,积极探索人工智能和 新技术在临床试验执行上的开发与应用,持续为客户交付高质量 项目执行服务。

二、公司回答了投资者提问,问题汇总如下:

问: 近期科创板第五套标准重启, 禾元生物 IPO 即将上会对创新药行业以及公司有哪些影响?

科创板第五套标准的重启以及禾元生物 IPO 的上会,对创新 药行业具有多方面的积极影响:①政策支持加码:科创板第五套

标准重启为研发周期长、尚未盈利的优质创新药企提供了上市融资通道,进一步彰显了资本市场支持科技创新的政策导向;②资金面改善:此举为具备潜力的创新药企提供了关键融资渠道,有助于缓解未盈利 Biotech 企业的融资压力,同时有望提振一级市场对生物医药领域的投资信心;③促进产业链上下游需求增长:随着政策、资金和技术"三驾马车"的协同发力,国内创新药研发进程有望提速,预计临床研究服务外包需求进一步提升,为SMO等产业链相关环节带来业务增量。

问: 能否介绍一下公司所处创新药行业的发展情况和趋势?

过去十年中国创新药产业迎来了前所未有的变革与突破,从 监管改革到资本驱动,从自主创新到全球布局,中国制药行业正 在经历从"追赶者"向"引领者"跃迁,中国已迈入全球创新药 首发第一梯队,在全球生物医药版图中占据着愈发重要的地位。

根据医药魔方统计数据,在 2015 至 2024 年期间,中国在全球创新药领域取得显著跃升。在全球首次获批上市创新药中,国内批准上市的数量从 2015 年的 3 个增至 2024 年的 39 个,9 年增长了 12 倍,跃居全球第 2 位。

投资者关系 活动主要 内容介绍

在 2015 至 2024 年期间,全球首次开展临床试验的创新药, 分布在国内的数量由 2015 年的 124 个增至 2024 年的 704 个,由 2015 年的全球第 3 位跃居全球之首。

问: 能否介绍一下中国创新药出海授权交易对行业的影响。

根据医药魔方统计数据,2024 年中国医药企业通过对外授权(License-out)实现了历史性突破,总交易金额达 519 亿美元,其中首付款达 41 亿美元。2025 年第一季度,中国创新药License-out交易持续活跃,根据医药魔方数据统计,2025 年第一季度共达成交易 33 笔,同比增长 32%;交易总金额高达 366 亿美元,同比增加超过 250%。中国药企正以差异化创新和全球化运营能力,重新定义全球医药创新格局。

问: 国内创新药开展临床试验登记情况如何?

	根据国家药监局药审中心编制发布的《中国新药注册临床试
	验进展年度报告(2024年)》统计数据,2024年中国药物临床试
	验登记与信息公示平台登记临床试验总量达 4,900 项,同比增长
	13.9%, 其中以受理号登记的新药临床试验共 2,539 项, 同比增
投资者关系	长 9.3%。从注册分类分析, 2024 年注册分类为 1 类的药物共登
活动主要	记临床试验 1,735 项,占新药临床试验总数的 68.3%,其中化学
 内容介绍	药品占比最高为 52.3%。1 类创新药临床试验以抗肿瘤药物占比
1147141	较高,占总体的39%。
	总体来看,2024 年临床试验登记总量保持增长,国内临床
	研发呈现积极态势。
附件清单	无
日期	2025年6月25日