

北京百普赛斯生物科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

编号：2025-002

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（电话会议）
参与单位名称及人员姓名	招商基金、华夏基金、嘉实基金、中金基金、大家资产、兴业证券、信达证券、天风证券等 34 家机构 39 名参与人员
时间	2025 年 6 月 26 日—2025 年 6 月 27 日
地点	北京、上海
上市公司接待人员	副总经理、董事会秘书、财务负责人林涛 证券事务代表李鹏君
投资者关系活动主要内容介绍	问：公司 2024 年度业绩？ 2024 年，公司聚焦生物医药与细胞免疫治疗，集中优势资源推动核心业务发展，并坚定不移地推进全球化战略。公司秉持“市场导向、客户至上、创新驱动”的研发理念，持续加强重点与热点产品的研发力度，推出一系列高质量且契合市场需求的产品，有效满足市场对重组蛋白等生物试剂不断增长需求。在内部管理方面，公司进行全面优化，建立健全营销网络体系，全方位提升综合竞争力与盈利能力。得益于全体员工的共同努力，2024 年度，公司实现营业收入 64,502.19 万元，同比增长 18.65%，境外收入（扣除特定急性呼吸道传染病相关产品）同比增长超 20%，归属于上市公司股东的净利润 12,383.25 万元。 问：公司 2025 年第一季度业绩？ 2025 年第一季度，公司实现营业收入 18,649.04 万元，同比增长 27.73%；归属于上市公司股东的净利润 4,057.85 万元，同比增长 32.30%。 问：最近创新药行情的火热对公司经营的影响？ 得益于国家政策的支持、重磅的 license-in/out 交易以及行业并购整合加速等因素，创新药的市场关注度和活跃度持续提升。公司聚焦抗体药、细胞基因疗法（CGT）、抗体偶联药物（ADC）等应用场景，专注于为生物医药的开发提供关键生物试剂及服务。公司通过持续强化技术研发与产品开发，

	不断提升规模化生产能力，加强质量体系建设，并增强客户运营能力，持续提升公司在行业内的领导地位与竞争优势。随着创新药行情回暖，产业投入不断增加，重组蛋白、抗体等生物试剂产品及相关服务的需求也将持续增长，这将为公司带来更多的业务机会，推动公司业绩增长，进而对公司经营产生积极影响。 问：公司在全球化运营方面具备哪些优势？ 全球化运营是一项复杂而系统的工程，涵盖供应链精细化管理、人力资源全球布局等多个关键环节。公司已在中国、美国、瑞士、韩国成功建立仓储物流体系，实现对全球市场的全面覆盖，此举旨在实现迅速响应客户需求，有效提升发货效率，缩短到货周期。公司搭建起高效的内部沟通机制，有力地保障全球各地分支机构和团队间的无缝衔接与协同运作。同时，公司重视人才队伍建设，着力引进兼具国际视野与跨文化沟通能力的专业人才，并加以精心培育，为全球化运营构筑坚实的人力资源基础。通过不懈的市场耕耘与行业生态建设，公司不断提升自身竞争力与市场份额，在全球范围内已成功覆盖近 80 个国家和地区，赢得 10,000 多家工业和科研客户的信赖与认可。 问：公司在 CGT 领域的布局？ 近年来随着国内外越来越多细胞、基因治疗产品的获批，细胞和基因疗法领域迎来蓬勃发展机遇。然而，随着这一领域的迅速崛起，研发技术、产品质量、生产工艺、商业化以及供应链稳定性等方面的挑战也日益凸显。公司凭借丰富的蛋白管线资源、蛋白制备及分析方法开发技术经验，以及大量的实验数据，能够为细胞与基因治疗客户提供从药物靶点发现到商业化生产的全方位解决方案。 公司开发的一系列 CD19、BCMA、Her2 等重组蛋白和抗独特型抗体产品，可被广泛用于 CAR-T 产品开发的过程和测试，评估筛选相关产品质量和活性。针对目前 CAR-T 细胞治疗领域中应用最广泛的靶点 CD19，公司推出特异性靶向 FMC63 scFv 抗原识别表位的抗独特型抗体，此抗体灵敏度高、特异性好，进一步丰富了 FMC63 CAR 的检测手段。同时，公司不断拓宽细胞与基因治疗相关的产品，包括用于人类诱导多能干细胞（iPSCs）诱导分化培养的细胞因子、层粘连蛋白（Laminin）等蛋白产品，用于 CAR 细胞特异性激活扩增、富集、体外分析的靶点特异性激活磁珠，以及残留检测试剂盒、EPO 定量检测试剂盒、多因子定量检测试剂盒等多种试剂盒类产品，将极大地助力 CAR-T 细胞疗法的研发进程。 值得特别关注的是，公司在拥有 GMP 级别质量管理体系平台基础上，结合细胞治疗药物生产规范，以严格的质量管理和药品级放行检测标准，已成功开发超 50 款高质量的 GMP 级别产品，包括细胞因子、细胞激活用抗体和磁珠、全能核酸酶以及 Cas 酶等，适用于 CGT 药物 CMC、商业化生产和临床研究。公司还可提供用于临床前研究的 Premium (Pre-GMP) 级别原料，助力客户实现从临床前开发到临床阶段的无缝过渡。另外，公司针对细胞治疗应用进行针对性的蛋白结构设计，能够提供从基因合成、载体构建到蛋白
--	---

	质表达、纯化的 GMP 级别蛋白的一站式开发服务。 问：公司在 ADC 领域的布局？ 抗体偶联药物（ADC）作为新一代抗癌免疫治疗药物的代表，其独特之处在于将高靶向性的抗体与强大的化疗药物相结合。这种结合方式不仅能在肿瘤细胞内部实现精准投药，有效避免化疗药物对正常细胞的伤害，还显著减少治疗过程中的不良反应。鉴于 ADC 在肿瘤等疾病治疗中展现出的巨大潜力，现已成为抗体药物研发的热门方向。 在 ADC 药物的开发过程中，五个核心要素尤为关键：合适的抗原靶点、高度特异性的抗体、高效的毒素分子、优质的连接子以及精确的 DAR 值（Drug Antibody Ratio）。这五个要素共同构成了 ADC 药物研发的核心关注点，对药物的疗效和安全性至关重要。 为满足 ADC 药物研发的迫切需求，公司积极拓展相关产品和技术服务。公司可提供一系列高质量的产品，包括多种靶点蛋白、用于 Linker 酶切的酶类（如 MMP/Cathepsin/uPA 酶）、适用于 ADC PK 研究的抗小分子抗体（如抗 MMAE/DXD/SN38/DM1 抗体）及抗独特型抗体等。此外，公司还推出 AGLink® ADC 定点偶联试剂盒，以及分子互作及抗独特型抗体开发服务。这一系列产品和服务覆盖 ADC 药物从抗体制备、筛选、偶联到后期生产质控的全流程，以加速 ADC 药物的研发进程。 问：公司在神经科学领域的布局？ 近年来各种退行性、功能性和精神性的脑相关疾病已为社会造成巨大负担，重大脑疾病的诊断和干预，是未来脑科学一项非常重要的研究内容，对改善现代社会的健康、推进传统药物工业、新型生物工程企业和发展科学都具有重大意义。公司聚焦脑科学研究的产品线，为脑科学研究领域提供优质的重组蛋白、预制前体纤维（pre-formed fibrils, PFFs）、神经因子等产品，助力脑科学研究。 其中，在脑神经疾病的治疗研究方面，公司已开发出多款针对阿尔兹海默病、帕金森病、亨廷顿病等脑神经相关疾病的重组蛋白产品；在脑神经疾病的诊断研究方面，公司也开发了一系列基于诊疗指南开发、覆盖全面诊断指标的高质量蛋白原料；公司可提供一系列神经因子重组蛋白产品，支持神经细胞的培养与分化。另外，针对神经退行性疾病造模，公司开发了 PFFs 系列产品，相比于传统的疾病造模方式，PFFs 可以更好的模拟自然发生的病理状态和病理进程，是具有潜力的新型神经退行性疾病造模工具。 上述活动不涉及应披露重大信息的情况。
附件清单	无
日期	2025 年 6 月 27 日