证券代码: 301080 证券简称: 百普赛斯

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: 2023-001

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、中融基金、平安基金、广发基金、泰达宏利、新华资产、天弘基金、长盛基金、大摩华鑫、相聚资本等 154 家机构 215 名参与人员
时间	2023年1月31日至2023年2月24日
地点	北京 公司会议室
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:公司在 CGT 领域的布局? 近年来生命科学和新药研究领域目新月异,新的基础研究成果和新技术不断涌现,细胞与基因治疗(CGT) 在遗传病、癌症、组织损伤、糖尿病等疾病的治疗上显示出越来越高的应用价值,迎来了蓬勃的发展机遇。与此同时,来自于研发技术、产品质量、生产工艺、商业化、供应链稳定等方面的挑战也随之而来。 公司深入拓展细胞治疗相关的产品和技术服务,从早期的药物靶点发现及验证阶段到临床试验、商业化生产均有相关产品予以覆盖,以加速下游的研发进程。例如,公司以严格的质量管理和药品级放行检测标准,成功开发了一系列如 IL-15, IL-7, IL-21 等高质量的 GMP 级别细胞因子,更好助力免疫细胞治疗药物的临床研究。公司凭借 Star Staining 新一代定点标记技术平台开发的高质量荧光标记蛋白,可保持蛋白的天然构象,不影响蛋白活性,均一性好、批间一致性高,可以全方位满足 CAR-T 阳性率检测的不同需求。为支持细胞治疗药物的开发,公司自主开发了高质量的 CD3/CD28 抗体偶联磁珠产品,可高效刺激扩增 T 细胞。另外,公司也在持续推出应用于生产质控、及临床前与临床研究等不同应用场景下细胞因子相关 ELISA 定量检测试剂盒,应用于定点基因编辑的 CAS9、CAS12a 等 CAS 系列蛋白等多个创新产品,以进一步加速 CAR-T 细胞疗法的研发进程。 问:公司在 ADC 领域的布局?

递送至癌细胞,在不损伤正常组织的情况下消除癌变。鉴于 ADC 药物在肿瘤等疾病的治疗中展现出极佳的应用前景,现已成为抗体药物研发的新热门方向。

为满足 ADC 药物研发需求,公司深入拓展相关的产品和技术服务,例如:可用于 MMAE 毒理学研究的高质量的鼠源单克隆抗 MMAE 抗体,多种高质量靶点蛋白,用于 Linker 酶切的 MMP/Cathepsin/uPA, 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。这一系列产品可满足 ADC 从抗体制备、筛选、偶联到后期的生产质控全流程,协助加速 ADC 药物研发。

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的诊断和干预,已逐渐成为脑科学方面重要的研究内容。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(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,公司已开发出多款可应用于阿尔兹海默病、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,公司也开发生产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。

问:公司如何保障产品质量?

公司践行从"客户出发"的核心价值观,率先从满足客户对产品质量的需求出发,建立了严格稳定的质量控制体系,并通过了 ISO9001: 2015、ISO13485: 2016 等国际标准认证,多个产品得到美国 FDA 药品主文件 (DMF)备案确认。保证了公司能够持续推出应用于药物研发流程中各个环节的、高质量的、高批间稳定性的产品和服务,满足药物研发及生产的严格标准,提高药物研发及生产的成功率。

公司的产品从生产原液到产成品,质量严格把关,使用多达 20 多项先进检测技术,历经 30 多次检测,4 次审核,3 次放行的全面质检流程,确保产品质量稳定可靠,满足药物开发等严苛要求。

上述活动没有涉及应披露重大信息的情况。

附件清单	无
日期	2023 年 2 月 24 日