

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

<b>投资者关系活动类别</b>	<input type="checkbox"/> 特定对象调研 <input type="checkbox"/> 分析师会议 <input type="checkbox"/> 媒体采访 <input type="checkbox"/> 业绩说明会 <input type="checkbox"/> 新闻发布会 <input checked="" type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 其他（电话会议）
<b>参与单位名称及人员姓名</b>	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
<b>时间</b>	2023 年 1 月 31 日至 2023 年 2 月 24 日
<b>地点</b>	北京 公司会议室
<b>上市公司接待人员</b>	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
<b>投资者关系活动主要内容介绍</b>	<p><b>问：公司在 CGT 领域的布局？</b></p> <p>近年来生命科学和新药研究领域日新月异，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。</p> <p>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。</p> <p><b>问：公司在 ADC 领域的布局？</b></p> <p>抗体偶联药物（ADC）是新一代抗癌免疫治疗药物，可将细胞毒药物准确</p>

	<p>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。</p> <p>为满足 ADC 药物研发需求，公司深入拓展相关的产品和服务，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。</p> <p><b>问：公司在神经科学领域的布局？</b></p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p><b>问：公司如何保障产品质量？</b></p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>上述活动没有涉及应披露重大信息的情况。</p>
附件清单	无
日期	2023 年 2 月 24 日