

北京百普赛斯生物科技股份有限公司

2025 年度业绩预告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、本期业绩预计情况

1、业绩预告期间：2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日

2、业绩预告情况：自愿性业绩预告

单位：万元

项 目	本会计年度				上年同期
归属于上市公司 股东的净利润	16,000.00	~	19,000.00		12,383.25
	比上年同期 增长	29.21%	~	53.43%	
扣除非经常性损 益后的净利润	15,500.00	~	18,500.00		11,911.57
	比上年同期 增长	30.13%	~	55.31%	

二、与会计师事务所沟通情况

本次业绩预告未经会计师事务所审计，公司已就业绩预告情况与年审会计师事务所进行预沟通，公司与年审会计师事务所在业绩预告方面不存在分歧情况。

三、业绩变动原因说明

2025 年度，公司预计实现营业收入 8.37 亿元，同比增长约 30%，预计归属于上市公司股东的净利润和扣除非经常性损益的净利润增加，主要原因如下：

1、公司持续推进全球化"双引擎"战略，强化中美核心地区辐射能力，通过在欧洲、亚太等地建立海外子公司及本地化物流枢纽，构建覆盖全球的供

应链网络。公司采取直销与分销相结合的模式深耕成熟市场、拓展高增长区域，全面加速全球业务渗透与市场拓展。

2、公司构建覆盖超 5,000 个 SKU 的多元化生命科学工具与服务矩阵，打造"产品+服务+平台"一体化生态系统，深度契合全球客户从药物研发、生产质控及临床应用的全生命周期需求。截至报告期末，公司业务网络已累计覆盖近 80 个国家和地区、服务超 11,000 家终端客户，涵盖全球前 20 大制药公司及主要生物技术企业，形成高黏性的客户生态。

3、公司聚焦创新疗法研发链条核心需求，以前瞻视角重点布局 in vivo CAR（体内 CAR-T/CAR-NK）、XDC/ADC（广义偶联药物/抗体偶联药物）、CGT（细胞与基因治疗）及多特异性抗体等前沿领域。报告期内，公司持续完善产品矩阵：成功开发 FGFb、Activin A 等 AI 工程改造重组蛋白，拓展 TL1A、IL-23、Transferrin R 等自免与代谢疾病高价值靶点试剂，以及 T 细胞分选 G4S 抗体、NK/TIL 培养基等细胞治疗关键原材料；针对干细胞药物研发生产需求，推出神经及胰岛分化所需的 SHH、BDNF、GDNF 等 GMP 级生长因子；同步打造从早期发现、工艺开发到商业化生产全流程解决方案，涵盖 SAFENSURE™ 无菌快速检测试剂盒、支原体检测试剂盒等质控产品，以及靶向 PBD、DM-4 的抗 Payload 抗体等 ADC 分析工具。通过持续强化技术平台与临床级产品管线的协同效应，公司正全面把握创新疗法从研发到产业化升级的增长红利，为可持续发展注入新动能。

4、公司通过优化蛋白表达效率、完善全球供应链管理体系、推进生产流程升级等举措，实现成本控制与质量稳定性的双重提升。依托北京总部基地及苏州 GMP 级生产基地，严格执行 ISO9001:2015、ISO13485:2016、cGMP、MDSAP、CNAS、Rx360 等国际质量体系标准，全面提升运营效率与全球交付能力，进一步巩固在重组蛋白领域的领先优势，驱动业绩高质量增长。

#### 四、其他相关说明

1、本次业绩预告是公司财务部门初步测算的结果，未经审计机构审计。

2、公司 2025 年度业绩的具体数据将在公司 2025 年年度报告中详细披露，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

## 五、备查文件

董事会关于 2025 年度业绩预告的说明。

特此公告。

北京百普赛斯生物科技股份有限公司

董事会

2026 年 1 月 29 日