

证券代码：301257

证券简称：普蕊斯

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：2022-004

投资者关系 活动类别	<input checked="" 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 type="checkbox"/> 路演活动 <input type="checkbox"/> 现场参观 <input checked="" type="checkbox"/> 券商策略会 <input type="checkbox"/> 其他（请文字说明其他活动内容）
参与单位名称及人员姓名	易方达基金、宝盈基金、建信养老、南方基金、信达澳亚、摩根华鑫、华夏基金、太平基金、兴业基金、光大保德信、交银施罗德、富国基金、南华基金、富荣基金、银华基金、天治基金、汇丰普信、长江医药、华西医药、国金医药、浙商证券、方正证券、申万宏源、东方证券资管、海通资管、高毅资产、湘楚资产、巨杉资产、国鸣投资管理、玖歌资产、宽裕资产、硕明投资、长见投资、汐泰投资、睿郡兴聚等 37 家机构共 56 名参与人员
时间	2022 年 11 月 1 日-4 日
地点	上海公司会议室、上海凯宾斯基酒店、上海浦东文华东方酒店、上海浦东丽思卡尔顿酒店
上市公司接待人员姓名	总经理 杨宏伟 董事会秘书 赖小龙 证券事务代表 任婧
投资者关系 活动主要内容介绍	一、介绍公司基本情况 普蕊斯成立于 2013 年，专注于向国内外制药公司、医疗器械公司及部分健康相关产品的临床研究开发提供 SMO 服务，基于过往经营积累的临床试验项目执行经验，为客户提供包括前期准备计划、试验点启动、现场执行、项目全流程管理等服务，实现临床试验外包管理的一站式服务，从而更加高效快速地推进申办方临床试验的落地和执行。经过多年在 SMO 领域的

深耕，截至 2022 年 6 月 30 日，公司累计承接超过 2,100 个国际和国内 SMO 项目，累计共推动 90 余个创新药或医疗器械产品在国内上市，公司已在项目管理能力、项目执行经验、临床试验机构覆盖能力等领域建立了一定市场地位。

二、回答环节

问：请介绍一下公司第三季度的经营业绩情况？

2022 年第三季度公司实现营业收入 15,617.63 万元，同比增长 13.64%；归属于上市公司股东的净利润 1,878.98 万元，同比增长 13.10%；归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润 1,782.15 万元，同比增长 6.82%。

问：请介绍一下公司今年新签合同金额情况，以及公司业务合同平均多长时间可以转化确认为收入？

2022 年上半年，公司新增不含税合同金额 48,732.73 万元，同比增长 57.77%。临床试验项目周期通常为 2-3 年甚至更长，项目进度受到研究药物的疾病领域及药效、临床试验方案、受试者入组等因素的影响而在不同年度、不同期间内有所差异，故同一个项目在不同期间内的收入确认并非线性分布。

问：请介绍一下公司服务客户的粘性？

公司凭借严格的质量控制体系和高效的人才复制体系，保障服务质量的稳定性和人才供给的稳定性持续满足客户需求，从而与重要客户保持稳定的合作关系和较好的合作粘性，重要客户的流失风险较小。公司已通过默沙东、诺和诺德、百时美施贵宝、礼来、艾伯维等众多知名跨国药企客户的稽查程序并被纳为其合格供应商，这种长期形成的客户关系具有较强的稳定性和高度的相互依赖性，形成了 SMO 行业中较高的客户准入壁垒，加大了新成立 SMO 企业的行业进入难度。

问：公司提高核心竞争力的措施有哪些？

1、建立内部研究院制度，不断优化迭代人员管理和项目管理能力，保证人才的稳定供给和项目的精细化管理；

2、定期审查及更新质量控制体系，从而保证项目的质量控制符合最新的行业及监管要求；

3、持续积累项目执行数据库，不断提升前期建模能力；

4、借助募投资金，持续拓展临床试验机构覆盖能力。

问：公司人员规模超过 3,500 人，请问公司日常如何进行管理？

临床试验的实际执行中，涉及人员众多、投入较大、流程复杂、文件繁多、患者管理工作复杂、监管法规要求严格。为了对临床试验执行涉及的全部工作进行有效管理，公司通过将过往的企业管理经验和项目执行经验沉淀成培训体系、SOP 体系、软件系统和“知识库”等，使得公司在人员规模与项目规模不断扩大的情况下，仍能实现稳定有效的人员管理与项目管理，高质高效的开展项目，从而建立了可复制、可持续的大规模人员管理和项目管理能力壁垒。

具体而言，当公司人员规模与项目规模不断增长时，公司可凭借标准化的培训体系对新人实现快速培养，为新项目提供稳定和专业的的人才供给。同时，公司可依据过往经验，不断对培训体系进行迭代更新，保证人才的培养满足行业与监管的最新要求。此外，公司自成立时即建立并不断更新的 SOP 体系使得员工在公司日常运营和项目执行中都能遵循一贯且明确的执行标准，减少新员工或新项目执行失误的风险。最后，公司为日常运营和项目执行的各个业务层面开发了可操作性强的软件系统，并积累了方方面面、内容丰富的“知识库”，使得员工仅依靠软件系统和“知识库”即能习得日常运营和项目执行中的绝大部分流程和操作，解决执行中遇到的大部分问题，公司也不断基于日常运营和临床试验中积累的执行经验对软件系统和“知识库”不断优化迭代。

问：疫情对于 SMO 业务的具体影响是怎么样的？

新冠肺炎疫情对医疗机构的正常运营与临床试验项目的开

展造成了一定影响，主要内容如下：

项目	疫情对于临床试验执行工作的影响
项目启动	①无随访的临床研究协调员（CRC）不得入院，设置集中递交时间，影响文件递交和取回的及时性；②疫情严重时暂停资料的递交和文件取回，暂停项目启动或者由面对面启动改为线上云启动会议
患者入组	①受疫情管控，患者减少入院就诊频率；②部分临床试验机构控制接纳外部招募受试者数量；③疫情严重时暂停患者入组
患者随访	①收集患者及家属核酸检测证明；②确认随访地点安排及变动情况、确认研究人员安排变动情况等；③患者出入医院及科室具有时间限制及特殊管理安排；④可能出现患者无法按时来院随访的情况，导致临床进度无法及时确认，项目经理（PM）及 CRC 需要花费额外时间协调相关安排、安排物流公司将药物快递给患者并跟踪、记录患者情况等
项目管理	①需关注各地疫情动态及各临床试验机构的疫情管控措施；②及时与 CRC 及申办方沟通并启动应急预案；③无法安排针对特殊事项的团队协调，易导致工作效率降低
临床试验中心管理	①每日汇报入院情况；②定期核酸检测；③疫情反复时面临临床试验中心封锁管理或限制办公区域

公司临床试验项目在前期中启动、中期患者入组与随访、后期数据清理等阶段均有所放缓，项目业务进度进而受阻，导致项目执行效率有所下降、项目周期相应延长。

受疫情影响，公司业务人员工作情况及对应工作内容要求按照各地区及各临床试验中心防疫政策进行，相关工作内容有所增加、部分工作事项受到条件限制、为配合疫情管控需要额外花费的时间及精力也对应增加、工作效率受到一定负面影响，部分疫情严重地区的医院在特定时间内甚至暂停了临床试验活动的开展。因此，疫情后公司项目管理难度增加、执行成

	<p>本对应提高。</p> <p>目前，我国疫情防控已进入常态化，面对疫情的不确定性，公司将持续加强内部管理提高远程工作能力等防控措施降低疫情对公司整体业务的影响。</p>
附件清单	无
日期	2022 年 11 月 7 日