

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：2023-004

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 checked="" type="checkbox"/> 其他（ <u>投资者线上会议</u> ）
参与单位 名称	博时基金、工银瑞信、建信基金、兴证全球基金、景顺长城、中欧基金、安信基金、鹏扬基金、东方基金、惠升基金、嘉合基金、睿远基金、恒越基金、九泰基金、建信养老金、申万宏源、国金证券、光大证券、东北证券、中泰自营、平安资管、东吴资管、人保资产、华夏未来资本、龙航资产、上海德邻众福投资、Grandeur Peak27 家机构共 37 名参与人员
时间	2023 年 3 月 6 日-14 日
地点	上海公司会议室、北京金融街丽思卡尔顿酒店
上市公司接 待人员姓名	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	<b>一、介绍公司基本情况</b> 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

<p>投资者关系 活动主要 内容介绍</p>	<p>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。</p> <p><b>二、回答环节</b></p> <p><b>问：能否介绍一下公司的人员扩张节奏？</b></p> <p>公司作为SMO服务的专业提供商，将根据行业快速增长的临床试验需求，有效扩大公司的服务覆盖区域和人员，推进临床试验站点的深度和广度，扩大公司业务覆盖面和辐射密度，充分挖掘潜力市场，稳步提升市场份额，进一步提升公司的盈利水平。</p> <p><b>问：SMO行业业务人员的招聘标准？</b></p> <p>SMO属于临床试验执行的重要参与方之一，对于人员学历和资质也提出一定的要求。具体而言，SMO服务人员需在伦理委员会和申办方、CRA之间开展联络；协助研究者实施试验的各项工作，如试验文件收集及整理、受试者管理、数据收集、EDC录入与试验药物或器械管理等；接受监管机构的视察，申办方和CRA的监查与稽查等，因此也要求SMO的服务人员拥有护理学、药物化学、药物制剂、临床医学等与SMO服务紧密相关的专业背景，完成内部GCP、各类法规及新药研发课程培训并通过内部考核，且拥有较强的人际沟通能力、环境适应能力、数据处理能力。</p> <p><b>问：公司承接项目情况？</b></p> <p>2022年上半年公司SMO执行项目数量亦稳步增长，公司承接的项目以管理难度大、流程复杂的新药临床试验为主，积累了丰富的项目执行经验。截至2022年上半年末，公司累计承接超过2,100个国际和国内SMO项目，其中，公司参与客户ADC项目16个，参与双抗项目19个，参与CAR-T项目45个，参与PD-1、PD-L1项目100个，新冠项目10余个。截至2022年上半年末，公司正在进行的SMO执行项目1,184个。</p>
--------------------------------	--

<p>投资者关系 活动主要 内容介绍</p>	<p><b>问：公司主要承接什么类型的项目？</b></p> <p>公司积极响应国家关于鼓励创新药发展相关政策的号召，自成立之初便主要规划为新药项目提供 SMO 服务。</p> <p><b>问：公司在信息化方面的优势有哪些？</b></p> <p>公司依托自主开发的内部信息化管理体系，将先进的质量管理体系融入管理系统，能够有效的执行临床试验合同外包服务，在与申办方、临床试验机构、研究者沟通协调及项目实施管理过程中，能够迅速做出反应，及时给予反馈，确保了临床研究的高效进行，能够充分满足客户需求。</p> <p>同时，公司依托在 SMO 行业多年的项目积累，通过公司数据库的实时更新及统计，协助申办方进行研究中心选择、受试者入组方案等，加快临床试验方案的启动速度。</p> <p><b>问：请介绍一下公司客户整体的续约情况？</b></p> <p>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。</p> <p><b>问：请介绍一下公司新签合同金额情况，以及公司业务合同平均多长时间可以转化确认为收入？</b></p> <p>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。</p>
--------------------------------	--

<p>投资者关系 活动主要 内容介绍</p>	<p><b>问：请问 SMO 行业集中度目前是怎么样的？</b></p> <p>头部 SMO 企业在客户资源、人才规模、机构覆盖、技术、品牌与口碑等方面建立核心壁垒，且随着经营规模的逐渐扩大，客户资源进一步丰富、人才规模进一步扩大、机构覆盖率进一步提升、技术进一步更新迭代、品牌与口碑进一步建立，前述壁垒将进一步巩固，预计 SMO 行业集中度将进一步提升。</p>
<p>附件清单</p>	<p>无</p>
<p>日期</p>	<p>2023 年 3 月 14 日</p>