

证券代码：300813

证券简称：泰林生物

浙江泰林生物技术股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2021005

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 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	国盛证券：张金洋、杨芳 悦鸿图基金：尚杰 嘉实基金：邓云龙 晨鸣资管：李少思 泰信基金：朱志权 东吴证券：郑丁源
时间	2021年10月14日下午15:00
地点	浙江省杭州市滨江区南环路2930号，浙江泰林生物技术股份有限公司12F会议室
上市公司接待人员姓名	董事会秘书、财务总监：叶星月 证券事务代表：叶军君
投资者关系活动主要内容介绍	<p>一、公司财务总监叶星月先生简要介绍公司基本情况：</p> <p>泰林生物于2020年1月在深交所创业板挂牌上市。公司致力于生命科学、医学工程和分析仪器等产品研发和技术创新，打破多项国际垄断，替代进口，为无菌生产、毒性阻遏、质量控制、精准医疗、生物安全和理化分析提供系统化的解决方案。</p> <p>公司以技术创新、技术领先为发展重点，是国家级高新技术企业、浙江省专利示范企业，建有省级高新技术企业研究中心、省级企业研究院、杭州市级企业技术中心。现拥有248</p>

项国家专利，参与制定20余项国家和行业标准，并作为项目牵头承担单位、子项目参与单位和关键装备研发单位，分别承担了三项“十三五国家科技创新规划—国家重点研发计划”项目，获得中国制药装备行业协会颁发的“中国制药装备行业技术创新先进集体一等奖”。疫情期间，泰林生物完成了“国药集团中国生物武汉生物制品研究所新冠灭活疫苗二期扩产项目”的定向采购订单，被国药集团中国生物武汉生物制品研究所授予“新冠灭活疫苗二期扩产项目优质合作方”称号。

公司主营业务为微生物检测与控制技术系统产品、有机物分析仪器等制药装备的研发、制造和销售，具体产品包括各类耗材、仪器和设备，可单独或组合应用于无菌药品的生产和质量检测，同时可以拓展的应用领域包括医疗卫生、食品安全、疾病防控、生物安全、检验检疫、生物工程、实验动物和环境保护等大健康产业。公司客户数量达数千家，覆盖了制药企业、食品药品检验检疫与监督管理机构、医疗卫生机构、科研单位等各个领域。

二、提问环节

1、公司的发展历程；不同部门负责人领导的经历及积累等；

公司成立于2002年，并于2015年整体变更设立为股份有限公司，2020年公司成功登陆深交所A股市场，顺利挂牌上市交易，股票代码300813。

叶大林先生，2002年1月至2015年4月，历任杭州泰林生物技术设备有限公司执行董事、经理；2015年4月至今，担任浙江泰林生物技术股份有限公司董事长、总经理；2016年3月至2018年9月，担任杭州泰林精密仪器有限公司执行董事、总经理；2015年4月至今，担任宁波高得股权投资管理合伙企业（有限合伙）执行事务合伙人；2021年1月至今，担任浙江泰林科学技术有限公司执行董事、总经理。

沈志林先生，2002年至2015年4月，任杭州泰林生物技术设备有限公司副总经理；2015年4月至今，在浙江泰林生物技术股份有限公司任董事兼副总经理；2018年9月至今，于浙江泰林生命科学有限公司任执行董事、总经理。

夏信群先生，2002年至2015年4月，任杭州泰林生物技术设备有限公司副总经理；2015年4月至今，于浙江泰林生物技术股份有限公司任董事兼副总经理；2018年8月至今，于浙江泰林分析仪器有限公司任执行董事、总经理；2019年8月至今，于浙江泰林医学工程有限公司任执行董事、总经理。

叶星月先生，2015年1月至2015年4月，于杭州泰林生物技术设备有限公司任财务总监；2015年4月至今，于浙江泰林生物技术股份有限公司任董事会秘书、财务总监。

2、细胞工作站和隔离器的区别；

公司的无菌隔离器主要包括生产用无菌隔离器和药品检测用无菌隔离器，主要作用是为药品生产、检测操作提供密闭无菌操作空间，可通过配套的VHP灭菌器净化舱体内部空气，防止外部环境和操作人员对无菌制剂的微生物污染，并能够利用自带的软件系统自动记录操作数据，实现药品生产与检测过程的可追溯。

而细胞制备工作站是用于细胞产品制备的，并满足GMP无菌化生产要求的密闭式集成化操作系统，集成了细胞制备工艺所需的功能组件，可代替传统GMP洁净室完成细胞分离、纯化、诱导活化、培养、观察、收集等工艺步骤，并为细胞产品提供持续的无菌操作环境，可代替传统GMP洁净室完成细胞制备工作。一般而言，细胞药物的制备过程主要包括离心、筛选、培养观察等过程，而在制备过程中所需的关键设备，涉及离心机、摇床、CO₂培养箱、显微镜等。制备过程中一方面要防止环境的外源性污染，另一方面也要防止不同患者间样本的交叉污

染，因此，在面临一人一室一消毒的防污染要求下，对无菌实验室提出了更高的要求。采用细胞制备工作站作为设备承载及细胞培养的操作平台，可有效杜绝人员和环境的污染，且占地面积小。公司细胞制备工作站产品是通过将隔离器技术作为平台技术，集成了细胞药物制备所需的关键仪器设备，可实现分离、提取、诱导、活化、扩增、换液、收集等全站功能，实现了从细胞药物研发到细胞药物GMP生产的无缝连接，全过程的密闭化操作，防止了生产过程中的交叉污染。

3、公司研发/销售团队情况；技术创新来源；在研产品进度；未来研发布局等。

公司是国家级高新技术企业，建有省级高新技术企业研发中心，从泰林研究院、实验检测中心，到各子公司独立设置的研发部门，公司建立了多层次的研发组织架构，坚持以技术创新驱动产品开发的理念，从行业标准和法规规范上构筑技术壁垒，并围绕客户需求投入相关人才和技术资源，推动公司产品线持续延展和产品系列的不断完善。

公司关键技术人员稳定，公司拥有由180余名研发人员组成的研发团队，超过50%的人员具有本科以上学历，拥有覆盖机械、电子、化工、微生物、生物技术、制药工程、医学检验等多个领域的深厚专业背景和丰富的实务、研发经验，在国内微生物检测与控制技术装备领域形成了具有影响力的技术研发队伍，基于对行业发展、产品技术动态及下游客户需求有深刻、准确的认识和把握，为产品的持续升级和创新提供了强大的技术保障。公司保持每年将占比销售收入10%以上的资金投入技术与新产品开发。

公司销售团队由经验丰富的销售人员组成，按不同的产品系列组建销售业务部门，主要负责公司产品的海内外市场开拓与销售，通过深入了解客户具体需求，不断进行产品线拓展与

	开发，并通过卓越的产品性能以及完善的客户服务体系，为客户提供专业化服务。
附件清单(如有)	无
日期	2021年10月14日