

证券代码：300639

证券简称：凯普生物

广东凯普生物科技股份有限公司投资者关系活动记录表

编号：2023005

投资者关系活动类别	☐特定对象调研 ☐分析师会议 ☐媒体采访 ☐业绩说明会 ☐新闻发布会 ☐路演活动 ☐现场参观 ☒其他（2023 年广东辖区上市公司投资者网上集体接待日活动）
参与单位名称及人员姓名	通过全景网“投资者关系互动平台”（ https://ir.p5w.net ）参与 2023 年广东辖区上市公司投资者网上集体接待日活动的投资者
时间	2023 年 9 月 19 日（周二）下午 15:45-17:00
地点	线上会议
上市公司接待人员姓名	副总经理兼董事会秘书陈毅先生
投资者关系活动主要内容介绍	公司就投资者在本次活动中提出的问题进行了回复： 1、公司打算如何提升市值 答：您好！公司管理层一直致力于发展主营业务的持续发展，加大投研力度及市场拓展力度，同时加快上下游产业链整合，根据董事会确定的分子诊断产品、医学检验服务、大健康业务三大业务板块持续做好经营管理，有效提升公司的整体盈利水平，为股东创造更多的价值。另外公司也在积极探索市值管理的有效方式，通过在二级市场上回购公司股份、保持与个人投资者、机构投资者和各大卖方分析师的良性沟通等方式，努力增进公司的市场认同和价值

	的实现。 2、我对贵公司有一个基础的判断，您看看对不对，贵公司主要收入来源是分子诊断产品行业，其中 hpv 主要业务,然后公司经历了 20 21 22 年的疫情以后，在核酸检测业务上又赚了很多钱，但核算检测的钱不具备可吃持续性,后面公司发展还是要看分子诊断业务的发展。 答：感谢您的关注。的确如您所言，新冠核酸检测业务不具备可持续性。公司确定了“分子诊断产品、医学检验服务、大健康业务三大业务板块”的重大战略发展规划。 在分子诊断产品板块，公司自 2003 年引进香港大学的技术平台，在潮州开展导流杂交平台产业化。历经 20 年发展，在妇幼健康、生殖道感染、出生缺陷、传染病等感染性、遗传性疾病领域已自主研发、生产、销售系列核酸测试剂，广泛应用于医院临床诊断、大规模人口筛查、公共卫生防控等领域。公司是宫 颈癌 HPV 核酸检测的领先企业，在生殖道感染方面亦形成 STD 核酸检测多层次产品矩阵，充分满足临床诊断多样需求，并在出生缺陷防控方面已开发地中海贫血、耳聋易感基因、蚕豆病等基因检测产品。经过多年的技术积累和品牌建设，公司已发展成为国内分子诊断领域领军企业之一。该板块专注于 IVD 产品的创新开发及市场拓展，现拥有医疗器械产品注册证/备案证 77 项，专利授权超过 120 项，并持续推进“核酸 99”、“核酸 999”战略，在研感染性疾病、遗传病、宏基因组肿瘤甲基化及质谱检测相关产品技术 60 余项，持续为医疗机构提供领先的技术产品。 在医学检验服务板块，公司 2012 年在香港创办第一家医学检验中心——香港检验中心,开始布局第三方医学实验室业务(ICL)。2015 年开始在内地布局，现已形成全国 36 家医学实验室以及 16 家理化实验室的第三方检验网络。该业务板块现有员工超过 1,200 人，博士、高级专业技术人才数十人、其他拥有专业资质的人员数
--	--

	百人。公司持续提升实验室的能力建设，现有实验室经营场地超 10 万 m²，配备串联质谱、高通量测序、检测流水线等高端检测设备数百（台）套，可开展的检验项目 2,000 余项，持续积极为各级医院提供先进的检测服务。 在医疗大健康服务板块，公司在潮州规划建设的康和医院是公司医疗大健康业务的旗舰，已取得潮州市潮安区大岭山产业园 78 亩医疗用地，预计投资超 10 亿元，计划在 2023 年开工建设，力争三年建设完成。在医院建设期间，公司依托医院的专家团队、高端仪器设备，以潮州总部为中心，开办康和门诊、慧健体检、药房的一体化建设。这将顺应国家补足基层医疗缺口的规划需求，补足家庭医生短板、医疗护理人才缺口。 公司分子诊断产品、医学检验服务、大健康业务三大业务板块相辅相成，相互促进，协同发展。 3、Hpv 产品的销售优势能保持多长时间，有没有专利到期，和证书到期的问题 答：公司是宫颈癌筛查—HPV 核酸检测的先行者、倡导者，针对宫颈癌 HPV 筛查开发出多款 HPV 检测产品，已形成业内最齐全的产品组合，并在临床 HPV 检测及政府筛查工程中大规模应用，截至 2023 年 6 月底，公司 HPV 检测产品的累计使用量超过 6,200 万人次。公司 HPV21 分型检测试剂盒是我国第一个取得新药证书的 HPV 检测试剂盒，其核心发明专利获得第十八届中国专利金奖；HPV37 分型检测试剂盒是目前市场上可检测分型最多的产品；HPV12+2 产品在“两癌”筛查中得到广泛使用，为国家药监局批准的第一个用于宫颈癌筛查预期用途的产品。为满足市场多样化需求，依托“广东省人乳头状瘤病毒（HPV）相关疾病分子诊断工程技术研究开发中心”等相关研发创新平台，公司不断丰富 HPV 检测领域产品线，开发了宫颈癌甲基化检测产品和 HPV-E6/E7 产品，均已获得欧盟 CE 认证，目前正处于注册申请阶段。宫颈癌甲基化检测产品采用兼容
--	--

	型细胞保存液，一次采样可进行 HPV、细胞学和基因甲基化三项检测，在宫颈癌早期筛查领域起到分流作用，能把感染 HPV 阳性的患者进一步分流，对患者是否需要进行阴道镜和/或组织病理检查进行指导，为宫颈癌的发生、发展提供动态指标，更方便准确地辅助临床诊断和采取对应干预治疗措施；HPV-E6/E7 产品可对 TCT 检测提示 ASC-US 阳性的人群进行分流，更好地筛选出高危人群。公司根据自身技术特点和优势采取了相应的专利保护，产品相关专利获得国家知识产权专利授予的发明专利证书。 公司紧跟行业政策，与中国妇幼保健协会已合作成立的中国妇幼保健协会——凯普消除宫颈癌联合行动办公室，持续推动高质量宫颈癌筛查技术路线和宫颈癌防治信息化管理、通过加强对妇幼保健机构消除宫颈癌业务指导、举办相关技术学术交流活动等加强各地科普宣传，提高百姓对宫颈癌综合防控意识，持续加大 HPV 检测系列产品的临床使用，大力推进农村妇女两癌筛查工程，依托宫颈癌筛查 AI 技术平台，提供精准可溯源的细胞学结果分析，提高筛查的准确性和效率等，不断做大做强宫颈癌 HPV 检测，持续保持和强化 HPV 检测试剂市场领导者的地位。
附件清单（如有）	无
日期	2023 年 9 月 19 日