

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

SHANGHAI JUNSHI BIOSCIENCES CO., LTD.*

上海君實生物醫藥科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：1877)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條規則作出。

茲載列上海君實生物醫藥科技股份有限公司在全國中小企業股份轉讓系統網站刊登日期為二零一九年六月二十四日之《上海君實生物醫藥科技股份有限公司關於重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液獲得藥物臨床試驗申請受理的公告》，僅供參閱。

承董事會命

上海君實生物醫藥科技股份有限公司

主席

熊俊先生

中國，上海，2019年6月24日

於本公告刊發日期，本公司董事會包括執行董事熊俊先生、李寧博士、馮輝博士、張卓兵先生、武海博士及姚盛博士；非執行董事湯毅先生、李聰先生、易清清先生及林利軍先生；以及獨立非執行董事陳列平博士、何佳博士、陳新軍先生、錢智先生及Roy Steven Herbst博士。

* 僅供識別之用

证券代码：833330

证券简称：君实生物

主办券商：中金公司

上海君实生物医药科技股份有限公司
关于重组人源化抗 IL-17A 单克隆抗体注射液
获得药物临床试验申请受理的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

上海君实生物医药科技股份有限公司（以下简称“公司”）自主研发的具有自主知识产权的“重组人源化抗 IL-17A 单克隆抗体注射液”（产品代号：JS005）于近日获得国家药品监督管理局（以下简称“NMPA”）新药申请的受理通知书，受理号：CXSL1900061 国。该新药的基本情况：

产品名称：重组人源化抗 IL-17A 单克隆抗体注射液

受理号：CXSL1900061 国

申请事项：新药申请：特殊审批程序

申请人：上海君实生物医药科技股份有限公司，苏州君盟生物医药科技有限公司，上海君实生物工程有限公司，苏州众合生物医药科技有限公司

结论：决定予以受理

公司将根据该项目的新药申请进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者持续关注。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司

董事会

2019 年 6 月 24 日