

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)

自願性公告一

有關重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液進展的更新資料

本公告由上海君實生物醫藥科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司為「本集團」)自願作出。請亦參見本公司在2019年8月27日刊發的海外監管公告。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司及子公司蘇州君盟生物醫藥科技有限公司、上海君實生物工程有限公司、蘇州眾合生物醫藥科技有限公司收到國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)核准簽發的「重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液」(產品代號：JS005)的藥物臨床試驗通知書，現將相關情況公告如下：

I. 臨床試驗通知書主要內容

藥品名稱： 重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液

受理號： CXSL1900061

申請事項： 臨床試驗

申請人： 上海君實生物醫藥科技股份有限公司，蘇州君盟生物醫藥科技有限公司，上海君實生物工程有限公司，蘇州眾合生物醫藥科技有限公司

II. 藥品相關情況

2019年6月20日，上海君實生物醫藥科技股份有限公司、蘇州君盟生物醫藥科技有限公司、上海君實生物工程有限有限公司、蘇州眾合生物醫藥科技有限公司向國家藥監局遞交臨床試驗申請並獲得受理；近日，公司收到國家藥監局核發的臨床試驗通知書，同意該藥物進行臨床試驗。截至2019年7月31日，公司在該藥品研發項目已直接投入約5,065萬元人民幣。

IL (白細胞介素)-17A是一種具有多效性的細胞因子，其分泌失調與自身免疫性疾病如銀屑病，類風濕性關節炎，強直性脊柱炎等疾病的發生發展密切相關。重組人源化抗IL-17A單克隆抗體通過與IL-17A高親和力結合併選擇性地阻斷IL-17A與其受體IL-17RA/IL-17RC的結合，從而阻斷下游信號通路的激活和炎性因子的釋放，緩解疾病症狀。

目前，國外已獲批上市具有相同靶點的單抗產品包括可善挺 (Secukinumab，諾華)，Taltz (Ixekizumab，禮來) 和Siliq (Brodalumab，Valeant)，其中諾華的可善挺已於國內上市。

根據國內藥品註冊相關法律法規要求，藥物在獲得臨床試驗批件後，尚需開展臨床試驗並經國家藥監局審評，審批通過後方可生產上市。

III. 風險提示

由於醫藥產品具有高科技、高風險、高附加值的特點，從藥品的前期研發、臨床試驗報批到獲准投產週期長、環節多，容易受到一些不確定性因素影響，敬請廣大投資者謹慎決策，注意投資風險。公司將按國家有關法規積極推進上述研發項目，並及時對項目後續進展情況履行信息披露義務。

聯交所上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們最終可能無法成功開發及銷售JS005。投資者務請謹慎行事。

承董事會命
上海君實生物醫藥科技股份有限公司
熊俊先生
主席

中國，上海，2019年8月27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