

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)

截至2019年6月30日止六個月的 中期業績公告

上海君實生物醫藥科技股份有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)謹此宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2019年6月30日止六個月(「報告期」)的未經審核簡明綜合中期業績及2018年同期的比較數字。本集團於報告期的未經審核簡明中期綜合財務報表已由審核委員會及本公司核數師德勤·關黃陳方會計師行審閱。除非另有說明，否則本公告的財務數據乃根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製。

於本公告中，「我們」指本公司，如文意另有所指，則指本集團。

財務摘要

- 於2019年上半年，銷售收入總額達人民幣309百萬元，其中約人民幣308百萬元源於特瑞普利單抗銷量攀升，其毛利為87%。
- 我們恪守承諾，持續投入研究及開發(「研發」)，於2019年上半年，我們的研發開支為人民幣369百萬元，較2018年上半年增加69%，關鍵臨床試驗取得重大進展。
- 銷售及分銷開支為人民幣111百萬元，乃主要由於2019年初特瑞普利單抗商業化所致。
- 於2019年上半年，全面開支總額為人民幣289百萬元，較2018年上半年的人民幣267百萬元略微增加，主要乃由於來自特瑞普利單抗銷售產生的溢利，但被持續增長的研發開支，以及行政開支增加所抵銷所致。
- 於2019年上半年，投資活動所用現金淨額為人民幣437百萬元，主要由於建設臨港生產基地的投入所致，臨港生產基地的建成投產將大幅提升我們現有的產能。

業務摘要

於報告期內，我們在公司運營、商業化階段產品、管線及臨床試驗計劃方面取得重大進展，包括：

- 我們宣佈擬申請於上海證券交易所科創板上市。並於2019年4月25日向中國證券監督管理委員會上海證監局報送了科創板上市輔導備案材料。結合公司自身情況及未來發展戰略，本次發行A股將進一步拓寬公司融資渠道，完善公司治理，加快在研藥物的產業化進程，對公司繼續保持行業領先優勢起到積極作用。
- 截至本公告日期，我們利用我們的核心平台及通過與第三方合作，開發由19項在研藥品組成的管線，涵蓋具有大量未滿足醫療需求的多種疾病領域。
- 報告期內，公司核心產品特瑞普利單抗（商品名：拓益*）錄得銷售收入人民幣308百萬元。銷售毛利87%，銷售開支佔銷售收入佔比約36%。健康的收入構成有助於我們更好的支持研發投入。
 - > 截至本公告日期，JS001已進行或準備好同步進行11項關鍵臨床試驗（II期或III期），包括：尿路上皮癌（「UC」）、黑色素瘤、非小細胞肺癌（「NSCLC」）、三陰性乳腺癌（「TNBC」）、食管癌（「EC」）、鼻嚙癌（「NPC」）及肝細胞癌（「HCC」）等。
 - > 在2019年6月的美國臨床腫瘤學會(ASCO)上，多項特瑞普利單抗臨床試驗的數據以海報或海報討論的形式呈現：包括中國鼻嚙癌(NPC)患者II期關鍵性試驗(NCT02915432)的特瑞普利單抗(JS001)中期結果、中國尿路上皮癌(UC)患者II期關鍵性試驗(NCT03113266)的特瑞普利單抗(JS001)初步結果，以及來自實體瘤II期試驗(NCT02915432)的兩個分析（包括「腫瘤突變負荷識別耐藥性胃癌，接受特瑞普利單抗(JS001)後具有總體生存優勢」及「食管鱗狀細胞癌中染色體11q13n的頻繁擴增與免疫檢查點阻斷的臨床益處的關聯」）。
 - > 於2019年8月，一項開放標籤Ib期試驗關於拓益（特瑞普利單抗注射液）聯合阿西替尼對黏膜黑色素瘤轉移患者的臨床結果已在臨床腫瘤學雜誌(IF:28.245)刊發。

- > 於2019年8月，「特瑞普利單抗聯合化療對EGFR突變晚期NSCLC患者(EGFR-TKI治療失敗)的PII研究」摘要(NCT03513666)於世界肺癌大會官網上發佈。於2019年9月9日舉行的大會上亦會簡短口頭介紹這一研究成果。
- 於2019年4月，重組人源化抗BTLA單克隆抗體注射液(TAB004/JS004)已獲美國食品及藥物管理局(「FDA」)批准開展臨床試驗。
- 於2019年8月，重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液(JS005)的新藥申請(「IND」)已獲國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准進行臨床試驗。
- 於報告期內，位於蘇州的吳江生產基地已完成其產能升級且商業產能由三個500L擴展至六個500L發酵罐。此外，我們已完成上海臨港生產基地重要設備的安裝工作，我們預期在研產品的生產及驗證將於2019年下半年進行。上述擴展將我們的總產能增加至33,000L，亦會為我們提供額外產能，以支持商業化生產及臨床試驗。

管理層討論及分析

概覽

我們是一家創新驅動型生物製藥公司，致力於創新藥物的發現和開發，以及其在全球範圍內的臨床研究及商業化。自2012年12月成立以來，利用我們先進的研發平台和全球一體化研發流程，我們已開發了一系列我們認為生物機制可靠的在研藥品。我們力求通過我們的技術和創新平台可持續地開發出解決未滿足的臨床需求的其他在研藥品。

我們的宗旨是為患者提供效果更好、花費更低的治療選擇。利用我們蛋白質工程的核心平台技術，我們已處在大分子藥物的研發前沿。

我們旨在通過源頭創新來開發首創(first-in-class)或同類最優(best-in-class)的藥物，並成為轉化醫學領域的先鋒。隨著我們豐富產品線及探索藥物聯合治療，我們預計我們的創新領域將擴展至包括小分子藥物和抗體藥物偶聯物(或ADCs)等更多類型的藥物研發，以及癌症和自身免疫性疾病下一代創新療法的探索。

管線進展

疾病領域	候選物	靶點	適應症	臨床前	臨床一期	臨床二期	臨床三期	上市申請	來源
腫瘤	JS001 (特瑞普利單抗)	PD-1	尿路上皮癌，黑色素瘤，粘膜黑色素瘤，非小細胞肺癌，三陰性乳腺癌，食管癌，鼻咽癌，肝癌，多種實體瘤等	2018年12月17日獲批上市	█	█	█	█	自主研發
	JS003	PD-L1	多種實體瘤	2018年8月獲批IND	█	█	█	█	自主研發
	JS004	BTLA	黑色素瘤，肺癌，淋巴瘤	2019年4月18日獲得美國FDA批准IND	█	█	█	█	自主研發
	JS006	TIGIT	多種實體瘤	█	█	█	█	█	自主研發
	JS007	CTLA-4	肺癌，黑色素瘤	█	█	█	█	█	自主研發
	JS009	(未予披露)	(未予披露)	█	█	█	█	█	自主研發
	JS011	(未予披露)	(未予披露)	█	█	█	█	█	自主研發
	JS012	(未予披露)	(未予披露)	█	█	█	█	█	自主研發
	JS101	Pan-CDK	乳腺癌	2018年11月獲批IND	█	█	█	█	自主研發
	JS104	Pan-CDK	乳腺癌	2019年2月引進	█	█	█	█	共同開發[1]
	JS105	PfK-α	乳腺癌，腎癌，淋巴瘤	2019年2月引進	█	█	█	█	共同開發[1]
	代謝疾病	JS501	VEGF	肺癌，非小細胞肺癌	2019年6月引進	█	█	█	█
JS014		IL-21	多種實體瘤	2019年6月引進	█	█	█	█	共同開發[3]
JS002		PCSK9	高血脂症	█	█	█	█	█	自主研發
JS008		(未予披露)	(未予披露)	█	█	█	█	█	自主研發
JS005		IL17A	銀屑病	2019年8月獲批IND	█	█	█	█	自主研發
UBP1211		TNF-α	類風濕關節炎，強直性脊柱炎，銀屑病	即將提交上市申請	█	█	█	█	生物類似物
UBP1213		BlyS	系統性紅斑狼瘡	2016年11月獲批IND	█	█	█	█	共同開發[4]
JS010		(未予披露)	(未予披露)	█	█	█	█	█	自主研發
自身免疫									
神經系統									

█ 大分子
█ 小分子

- [1] 詳盡批露可參考本公司日期為2019年2月29日的公告；
 [2] 詳盡批露可參考本公司日期為2019年6月24日的公告；
 [3] 詳盡批露可參考本公司日期為2019年6月24日的公告；
 [4] 詳盡批露可參考本公司日期為2018年12月11日的招股章程（「招股章程」）第217頁。

截至本公告日期，我們利用我們的核心平台及透過與第三方合作，開發由19項在研藥品組成的產品線，涵蓋具有大量未滿足醫療需求的多種疾病領域，包括13項腫瘤在研藥品、兩項代謝疾病在研藥品、三項針對炎症或自身免疫性疾病藥品及一項治療神經性疾病藥品。

業務回顧

1. 報告期內重要事項

於報告期內，本公司就我們核心產品特瑞普利單抗(JS001)的商業化、研發、臨床試驗計劃、管線開發計劃以及藥品許可方面取得了多項突破。

於2019年1月，特瑞普利單抗(JS001)與貝達藥業股份有限公司(深圳證券交易所股份代號：300558)全資附屬公司卡南吉醫藥科技(上海)有限公司的Vorolanib(CM082)聯用的臨床試驗申請已獲NMPA批准。CM082是針對VEGFR和PDGFR靶點的多靶點受體酪氨酸激酶(RTKs)抑制劑，可抑制新生血管生成及腫瘤生長，並能克服同類靶向藥常見的高毒副作用。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年1月18日的公告。

於2019年2月，特瑞普利單抗(JS001)與甲苯磺酸多納非尼(CM4307)擬聯合用於治療晚期HCC的臨床研究。CM4307是蘇州澤璟生物製藥有限公司自主研發的多靶點激酶抑制劑1類化學新藥，具有雙重的抗腫瘤作用。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年2月14日的公告。

於2019年2月，本公司與潤佳(蘇州)醫藥科技有限公司(「潤佳」)訂立技術轉讓及合作協議，據此，潤佳同意轉讓兩個抑制劑項目(泛CDK抑制劑及PI3K-抑制劑)的各50%權益。訂立技術轉讓及合作協議及其項下擬進行之交易構成香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第十四章項下本公司的須予披露交易。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年2月19日的公告。

於2019年3月，TAB004或JS004的IND已獲FDA受理，並於2019年4月獲批。TAB004或JS004是針對B和T淋巴細胞衰減因子(BTLA)的首次人體試驗的重組人源化單克隆抗體注射液，該注射液擬用於治療晚期不可切除或轉移性實體瘤。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年3月25日及2019年4月22日的公告。

於2019年4月，本公司與江蘇亞盛醫藥開發有限公司(「亞盛」)簽署合作協議，據此，本公司與亞盛同意針對特瑞普利單抗(JS001)與IAP抑制劑在中國大陸的聯合用藥進行臨床研究。合作領域包括實體瘤與血液瘤，特別是中國的難治性腫瘤、藥物耐受性腫瘤和其他適應症。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年4月8日的公告。

自2019年6月1日起至6月3日，以下在2019年美國臨床腫瘤學會(ASCO)上以海報或海報討論的形式呈現：來自中國鼻咽癌(NPC)患者II期關鍵性試驗(NCT02915432)的特瑞普利單抗(JS001)中期結果、來自中國尿路上皮癌(UC)患者II期關鍵性試驗(NCT03113266)的特瑞普利單抗(JS001)初步結果，以及來自實體瘤II期試驗(NCT02915432)的兩個分析(包括「腫瘤突變負荷識別耐藥性胃癌，接受特瑞普利單抗(JS001)後具有總體生存優勢」及「食管鱗狀細胞癌中染色體11q13n的頻繁擴增與免疫檢查點阻斷的臨床益處的關聯」)。

於2019年6月，JS005的IND已獲NMPA受理。JS005是由本集團自主研發的重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年6月24日的公告。

於2019年6月，本公司與Anwita Biosciences, Inc. (「Anwita」) 簽署股份購買協議。同時，本公司與Anwita簽署許可協議，以於大中華區(包括中國內地、台灣、澳門及香港)開發及商業化AWT008(一種新IL-21融合蛋白)。IL-21為一種活性細胞因子，可刺激先天性和適應性免疫細胞的激活，如自然殺傷(NK)細胞及細胞毒性T細胞。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年6月24日的公告。

於2019年6月，本公司與上海華奧泰生物藥業股份有限公司(「華奧泰」)訂立一份技術轉讓與合作合同，據此，本公司同意向華奧泰購買阿瓦斯汀生物類似藥(HOT-1010)的現有研發成果及其後續技術支持。HOT-1010是一款重組人源化抗血管內皮生長因子(VEGF)單克隆抗體注射液，已獲得NMPA核准簽發的《藥物臨床試驗批件》，處於臨床試驗I期階段。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年6月24日的公告。

於報告期內，位於蘇州的吳江生產基地已完成其產能升級且商業產能由三個500L擴展至六個500L發酵罐。此外，我們已完成上海臨港生產基地重要設備的安裝工作，我們預期藥品的生產及驗證將於2019年下半年進行。上述擴展將我們的總產能增加至33,000L，亦會為我們提供額外產能，以支持商業化生產及臨床試驗。我們預期，上述兩個生產基地將為我們帶來充裕的產能。

JS001 (抗PD-1單抗，特瑞普利單抗) - 拓益

截至本公告日期，本公司已啟動或已準備好啟動單藥或聯合標準治療用於晚期黑色素瘤、晚期食管癌、晚期肝癌輔助治療、非小細胞肺癌、晚期鼻咽癌及尿路上皮癌的11項II期/III期關鍵臨床試驗。在美國進行的Ia期臨床試驗已完成，Ib期仍在繼續。本公司擴展與更多第三方的合作，進一步探索特瑞普利單抗在聯合治療中的各種療效及安全性。

下表概述截至本公告日期JS001主要的臨床試驗進展情況：

區域	適應症	IND	臨床-a	臨床-b	臨床二期	臨床三期	上市申請	NCT號碼	備註
中國	黑色素瘤(2L)	█	█	█	█	█	█	NCT03013101	單藥，已上市
	黑色素瘤(1L)	█	█	█	█	█	█	NCT03430297	單藥，關鍵臨床
	鼻咽癌	█	█	█	█	█	█	NCT02915432	單藥，二期單臂關鍵註冊臨床
亞太	鼻咽癌(1L)	█	█	█	█	█	█	NCT03581786	與化療聯合，關鍵臨床
中國	尿路上皮癌	█	█	█	█	█	█	NCT03113266	單藥，二期單臂關鍵註冊臨床
	食管癌	█	█	█	█	█	█	NCT03829969	與化療聯合，關鍵臨床
	TNBC	█	█	█	█	█	█	*	與白蛋白紫杉醇聯合，關鍵臨床
	NSCLC (EGFR-)	█	█	█	█	█	█	NCT03856411	與化療聯合，關鍵臨床
	NSCLC (EGFR-TKI耐藥)	█	█	█	█	█	█	NCT03924050	與化療聯合，關鍵臨床
	NSCLC (新輔助)	█	█	█	█	█	█	*	關鍵試驗，即將開展三期
	SCLC	█	█	█	█	█	█	NCT04012606	與化療聯合，關鍵臨床
	HCC (輔助)	█	█	█	█	█	█	NCT03859128	單藥，關鍵臨床
美國	多種實體瘤	█	█	█	█	█	█	NCT03747640	六個適應症

* 計劃階段

縮寫：2L指二線；1L指一線；TNBC指三陰性乳腺癌；NSCLC指非小細胞肺癌；SCLC指小細胞肺癌；HCC指肝細胞癌

我們有關JS001的下一步安排主要包括：結合產品特性、臨床數據及處方資料，樹立拓益的品牌形象，制定有效的市場策略及計劃；結合市場潛力和產品特點，開展有意義的研究者發起臨床試驗（「ISS」）及真實世界研究（「RWS」），尋找最佳免疫腫瘤方案。

截至本公告日期，我們的商業推廣部門擁有近300名僱員，其中大多數來自國際及跨國企業（如Roche、AstraZeneca及Bayer）以及國內其他知名公司的腫瘤科。我們將展開專業銷售人員的培訓和擴展。

UBP1211 (抗TNF- α 單抗；修美樂生物類似藥)

本集團開發的首款生物類似藥UBP1211已完成I期及III期臨床試驗。III期臨床結果表明UBP1211在藥代動力學及有效性方面與修美樂等效，且在安全性方面相似。本公司即將提交NDA。

JS002 (抗PCSK9單抗)

JS002為國內首款經NMPA批准在中國用於高脂血症治療臨床試驗的抗PCSK9單克隆抗體。截至本公告日期，JS002迄今在中國健康的志願者中完成I期臨床試驗及我們正在高脂血症患者中進行II期臨床試驗。同時，在更廣泛的患者群體中進行III期臨床研究的準備工作已啟動。根據臨床研究數據，JS002展現了令人滿意的安全性及耐受性。於研究期間並無報告嚴重不良事件（SAE）或因不良事件（AE）導致的撤回。在降低LDL-C方面，JS002與同靶點產品相比，降脂效果相似且持續時間更長。

2. 報告期後事項

我們於2019年7月與蘇州信諾維醫藥科技有限公司（「信諾維」）簽訂一份合作協議。根據協議，信諾維擬作為申辦方在中國大陸地區開展特瑞普利單抗與XNW7201治療消化道腫瘤（包括食道癌、胃癌及結直腸癌）的聯合用藥臨床試驗。有關進一步詳情請參閱本公司日期為2019年7月31日的公告。

於2018年2月，本公司發行2018年創新創業可轉換公司債券（「可轉換債券」），本金金額為人民幣200百萬元。可轉換債券於上海證券交易所上市。有關可轉換債券及其條款的更多詳情載於本公司日期為2018年12月11日的招股章程內「我們的歷史及發展」一節。倘本公司向其當地證監局申報A股發行上市輔導並獲受理，本公司有權以面值連同其應計利息贖回尚未行使的可轉換債券。本公司於2019年5月6日向中國證券監督管理委員會上海監管局提交上市輔導備案材料，並行使提前贖回權，悉數贖回尚未行使的可轉換債券，本金金額合共人民幣200百萬元。可轉換債券已悉數贖回並於2019年7月8日自上海證券交易所除牌。有關贖回的更多詳情載列於本公司日期為2019年6月25日及2019年6月26日的公告。

於2019年8月，一項開放標籤Ib期試驗關於拓益（特瑞普利單抗注射液）聯合阿西替尼對黏膜黑色素瘤轉移患者的臨床結果已在臨床腫瘤學雜誌(IF: 28.245)刊發。

於2019年8月，「特瑞普利單抗聯合化療對EGFR+晚期NSCLC患者（對EGFR TKI治療失敗）的PII研究」摘要(NCT03513666)於世界肺癌大會官網上發佈。於2019年9月9日舉行的大會上亦會簡短口頭介紹是次研究的成果。

於2019年8月，重組人源化抗IL-17A單克隆抗體注射液(JS005)獲得NMPA核准簽發的《藥物臨床試驗通知書》。

未來及前景

本公司致力於成為一家集研發、生產和商業化於一體的全產業鏈運營集團，並具有全球競爭力的創新型生物製藥公司。為達此願景，我們將加快藥物研發及藥品商業化，包括JS001在多腫瘤適應症方面的國內試驗及JS001在美國及其他國家的多中心臨床試驗，重點在於首創藥的IND申請及臨床試驗。此外，本公司將繼續擴大產品管線，在小分子領域進行新藥靶點的探索及研發並促進與優秀的小分子藥品公司的合作，同時推進對適用於大分子藥物的潛在靶點的跟蹤及探索研究。就生產而言，本公司計劃進一步提高大分子藥物的發酵產能並尋求更先進的生產技術以降低成本及滿足市場需求。

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2019年6月30日止六個月

	附註	截至6月30日止六個月	
		2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
持續經營業務			
收入	3	309,306	—
銷售成本		(40,579)	—
毛利		268,727	—
其他收入		12,523	2,635
其他收益及虧損		(9,468)	(4,829)
貿易及其他應收款項之 減值虧損(扣除撥回)		750	(615)
銷售及分銷開支		(110,687)	—
研發開支		(368,737)	(217,778)
行政開支		(102,639)	(49,792)
分佔合營企業虧損		—	(3)
分佔聯營公司虧損		(160)	—
其他經營開支		—	(156)
財務成本		(8,697)	(2,439)
除稅前虧損		(318,388)	(272,977)
所得稅抵免	4	28,889	70
持續經營業務期內虧損		(289,499)	(272,907)
終止經營業務			
終止經營業務期內溢利		—	147
期內虧損		(289,499)	(272,760)
期內其他全面收益			
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算海外業務造成的匯兌差額		152	4,886
按公允價值計入其他全面收益 (「按公允價值計入其他全面收益」)			
計量的債務工具投資的公允價值收益		—	227
出售按公允價值計入其他全面收益 計量的投資後重新分類至損益		—	262
期內其他全面收益		152	5,375
期內全面開支總額		(289,347)	(267,385)

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
本公司擁有人應佔期內(虧損)溢利		
— 來自持續經營業務	(289,189)	(272,875)
— 來自終止經營業務	—	89
	<u>(289,189)</u>	<u>(272,786)</u>
本公司擁有人應佔期內虧損		
	<u>(289,189)</u>	<u>(272,786)</u>
非控股權益應佔期內(虧損)溢利		
— 來自持續經營業務	(310)	(32)
— 來自終止經營業務	—	58
	<u>(310)</u>	<u>26</u>
非控股權益應佔期內(虧損)溢利		
	<u>(310)</u>	<u>26</u>
	<u><u>(289,499)</u></u>	<u><u>(272,760)</u></u>
下列人士應佔期內全面(開支)收益總額：		
本公司擁有人	(289,037)	(267,411)
非控股權益	(310)	26
	<u>(289,347)</u>	<u>(267,385)</u>
	<u><u>(289,347)</u></u>	<u><u>(267,385)</u></u>
每股虧損	2	
來自持續及終止經營業務		
— 基本(人民幣元)	<u>(0.37)</u>	<u>(0.46)</u>
— 攤薄(人民幣元)	<u>(0.37)</u>	<u>(0.46)</u>
來自持續經營業務		
— 基本(人民幣元)	<u>(0.37)</u>	<u>(0.46)</u>
— 攤薄(人民幣元)	<u>(0.37)</u>	<u>(0.46)</u>

簡明綜合財務狀況表

於2019年6月30日

	附註	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		1,220,069	939,341
預付租賃付款		–	74,408
使用權資產		155,346	–
其他無形資產		4,158	1,455
於聯營公司的權益		2,740	–
於合營企業的權益		1,027	1,027
遞延稅項資產		30,585	1,288
其他資產、預付款項及其他應收款項		433,359	311,607
其他金融資產		18,000	18,000
		<u>1,865,284</u>	<u>1,347,126</u>
流動資產			
存貨		111,368	48,468
貿易應收款項	6	137,187	–
其他資產、預付款項及其他應收款項		222,557	92,630
其他金融資產		2,016	5,516
受限制銀行存款		6,828	–
銀行結餘及現金		2,295,949	2,763,570
		<u>2,775,905</u>	<u>2,910,184</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	7	311,656	291,322
合約負債		–	1,111
可轉換債券	9	227,250	–
借款	8	159,955	178,632
租賃負債		13,845	–
		<u>712,706</u>	<u>471,065</u>
流動資產淨值		<u>2,063,199</u>	<u>2,439,119</u>
資產總值減流動負債		<u>3,928,483</u>	<u>3,786,245</u>

	附註	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
借款	8	390,256	150,000
合約負債		28,302	28,302
可轉換債券	9	–	241,763
遞延收入		48,709	45,047
租賃負債		29,672	–
		<u>496,939</u>	<u>465,112</u>
資產淨值		<u>3,431,544</u>	<u>3,321,133</u>
資本及儲備			
股本	10	784,147	760,310
儲備		2,648,820	2,561,936
		<u>3,432,967</u>	<u>3,322,246</u>
本公司擁有人應佔權益			
非控股權益		(1,423)	(1,113)
		<u>3,431,544</u>	<u>3,321,133</u>

簡明綜合財務報表附註

1. 一般資料

上海君實生物醫藥科技股份有限公司(「本公司」)於2012年12月27日於中華人民共和國(「中國」)成立，並於2015年5月轉型為股份有限公司。於2015年8月，本公司內資股於全國中小企業股份轉讓系統(「全國中小企業股份轉讓系統」)上市(股份代號：833330)。於2018年12月24日，本公司H股於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市(股份代號：1877)。其最終控制方為熊俊先生，彼亦為本公司的主席兼執行董事。

本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)主要從事創新藥物的發現、研發及商業化。

簡明綜合財務報表乃以人民幣(「人民幣」)呈列，其亦為本公司的功能貨幣。

簡明綜合財務報表乃按國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際會計準則第34號(「國際會計準則第34號」)中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)附錄十六的適用披露規定編製。

2. 每股虧損

(a) 基本

來自持續及終止經營業務

本公司擁有人應佔每股基本虧損乃按下列數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
就每股基本虧損而言的本公司擁有人應佔期內虧損	<u>(289,189)</u>	<u>(272,786)</u>

股份數目：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 (未經審核)	2018年 (經審核)
就每股基本虧損而言的普通股加權平均數	<u>783,092,953</u>	<u>595,420,718</u>

來自持續經營業務

來自持續經營業務的本公司擁有人應佔每股基本虧損按下列數據計算：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
本公司擁有人應佔期內虧損	(289,189)	(272,786)
減：來自終止經營業務之本公司擁有人 應佔期內溢利	-	89
就來自持續經營業務的每股基本虧損而言 的期內虧損	<u>(289,189)</u>	<u>(272,875)</u>

來自終止經營業務

截至2018年6月30日止六個月，終止經營業務的每股基本收益為人民幣0.01分（經審核），乃根據截至2018年6月30日止六個月來自終止經營業務之期內溢利人民幣89,000元（經審核）以及上文所詳述來自持續及終止經營業務的每股基本虧損之分母計算。

(b) 攤薄

如附註9所載，本集團於2018年2月23日發行可轉換債券。為計算每股攤薄虧損，其並無假設轉換可轉換債券，因為其假設轉換將導致每股虧損減少。

本集團於2018年5月14日授出購股權及根據2018年12月16日所訂立包銷協議授出超額配股權。超額配股權在2019年1月獲行權。由於假設本公司行使未行使購股權及超額配股權將導致每股虧損減少，故截至2019年6月30日止及2018年6月30日止期間對每股攤薄虧損的計算並無假設行使該等購股權及超額配股權。

3. 收入及分部資料

本集團收入及業績之分析如下：

持續經營業務

	藥品銷售		其他 ^(附註)		總計	
	截至6月30日止六個月		截至6月30日止六個月		截至6月30日止六個月	
	2019年	2018年	2019年	2018年	2019年	2018年
	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)	人民幣千元 (未經審核)	人民幣千元 (經審核)
於某一時間點	<u>308,341</u>	<u>-</u>	<u>965</u>	<u>-</u>	<u>309,306</u>	<u>-</u>

附註：對應收入指佔本集團收入總額不超過10%的服務收入，故其並未構成可呈報分部。

自報告期開始，本集團自藥品銷售產生收入。就分配資源及評估而言，本集團管理層於決定分配資源及評估本集團整體表現時審閱綜合業績。除本集團的整體業績及財務狀況外，概無提供其他獨立財務資料。因此，僅呈列實體整體的披露事項。

4. 所得稅抵免

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
持續經營業務		
當前稅項	-	-
過往年度(撥備不足)超額撥備：		
美國企業所得稅	(408)	-
中國企業所得稅(「企業所得稅」)	-	64
	<u>(408)</u>	<u>64</u>
遞延稅項	29,297	6
	<u>29,297</u>	<u>6</u>
有關持續經營業務的所得稅抵免總額	<u>28,889</u>	<u>70</u>

根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及企業所得稅法實施條例，本公司及其中國大陸附屬公司於兩個期間的基本稅率為25%。

上海君實生物工程有限於2018年11月2日獲上海科學技術局及相關機構認定為「高新技術企業」，期限為三年，且已向當地稅務機關登記，享受調減後15%的企業所得稅率。因此，源自該附屬公司的溢利於報告期適用的企業所得稅稅率為15%。中國相關稅務機關每三年將對高新技術企業的資歷進行審查。

截至2019年6月30日止及2018年6月30日止六個月，美國減稅與就業法案(「法案」)將美國聯邦企業所得稅率下調至21%的統一稅率。

本公司全資附屬公司拓普艾萊生物技術有限公司於兩個期間適用的美國加州企業所得稅稅率為8.84%。

5. 股息

本公司於兩個期間概無派付、宣派或擬派任何股息。本公司董事已確定不會就兩個期間派付任何股息。

6. 貿易應收款項

本集團給予其貿易客戶的平均信貸期為30至45天。

按發票日期呈列的貿易應收款項(扣除虧損撥備)賬齡分析如下：

	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	119,594	-
31至90天	17,593	-
	<u>137,187</u>	<u>-</u>

7. 貿易及其他應付款項

	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項		
— 關聯方	—	3,620
— 第三方	47,430	36,558
以下各項的應計開支：		
— 在建物業的建築成本	64,012	80,025
— 研發開支	76,136	81,049
— 銷售及分銷開支	24,947	7,867
— 其他	14,681	13,394
應付薪金及花紅	69,051	50,901
其他應付稅項	10,865	2,126
應付發行成本	3,264	14,415
其他應付款項	1,270	1,367
	<u>311,656</u>	<u>291,322</u>

與供應商的付款期主要為15至60天(2018年：15至60天)的信貸期，自供應商收到貨品及服務之時起計。以下為報告期末基於發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	35,912	33,372
31至60天	5,334	198
61至180天	3,068	81
180天以上	3,116	6,527
	<u>47,430</u>	<u>40,178</u>

8. 借款

	於2019年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2018年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行借款		
— 有抵押	390,578	150,225
— 無抵押	159,633	18,132
	<u>550,211</u>	<u>168,357</u>
其他借款 — 無抵押	—	160,275
借款總額	<u>550,211</u>	<u>328,632</u>
銀行及其他借款的到期情況如下：		
— 一年內	159,955	178,632
— 一年後但五年內	390,256	150,000
	<u>550,211</u>	<u>328,632</u>
減：列入流動負債的一年內到期款項	<u>(159,955)</u>	<u>(178,632)</u>
列入非流動負債的款項	<u>390,256</u>	<u>150,000</u>

9. 可轉換債券

於2018年2月9日，本公司已取得上海證券交易所的不反對函件，以發行本金額不超過人民幣500,000,000元的可轉換債券。於2018年2月23日，本公司向合資格投資者發行本金額為人民幣200,000,000元的可轉換債券。

期內可轉換債券的變動載於下文：

	可轉換 債券的 公允價值 人民幣千元
於2018年2月23日(發行日期)	200,000
計入損益的公允價值變動	<u>9,601</u>
於2018年6月30日及2018年7月1日(經審核)	209,601
計入損益的公允價值變動	22,795
信貸風險變動導致的公允價值變動計入其他全面收益	<u>9,367</u>
於2018年12月31日(經審核)	241,763
計入損益的公允價值變動	<u>(14,513)</u>
於2019年6月30日(未經審核)	<u>227,250</u>

本公司採用二項式期權定價模式釐定於發行日期及各報告期末可轉換債券的公允價值。

10. 股本

	股份總數	金額 人民幣千元
按每股人民幣1.0元註冊、發行及繳足：		
於2018年1月1日(經審核)	584,750,000	584,750
於2018年3月7日通過私股配售發行內資普通股(附註a)	<u>16,650,000</u>	<u>16,650</u>
於2018年6月30日(經審核)	601,400,000	601,400
首次公開發售後已發行H股(附註b)	<u>158,910,000</u>	<u>158,910</u>
於2018年12月31日(經審核)	760,310,000	760,310
超額配股權獲行使後已發行H股(附註c)	<u>23,836,500</u>	<u>23,837</u>
於2019年6月30日(未經審核)	<u>784,146,500</u>	<u>784,147</u>

附註：

- (a) 於2018年3月7日，本公司完成發行16,650,000股內資普通股。發行所得款項淨額經扣除發行開支人民幣1,745,000元後為人民幣297,955,000元。部分所得款項人民幣16,650,000元列作已發行及繳足股本，且餘額(經扣除發行開支)人民幣281,305,000元計入股份溢價。
- (b) 於2018年12月24日，本公司以本公司首次公開發售方式按每股19.38港元(相當於人民幣17.07元)於聯交所發行158,910,000股新H股，所得款項總額為3,079,676,000港元(相當於人民幣2,713,194,000元)。所得款項人民幣158,910,000元相當於本公司股份面值，並計入本公司股本。餘下所得款項人民幣2,554,284,000元計入本公司股份溢價賬。於同日，本公司的H股於聯交所上市。
- (c) 於2019年1月9日，本公司通過行使本公司首次公開發售的超額配股權方式按每股19.38港元(相當於人民幣16.94元)於聯交所發行23,836,500股新H股，所得款項為461,951,000港元(相當於人民幣403,838,000元)。所得款項人民幣23,836,500元，相當於本公司股份面值，並計入本公司股本，餘下所得款項人民幣380,001,500元計入本公司股份溢價賬。

所有新股份與現有同一類別股份在所有方面享有同等地位。

財務回顧

1. 收入

本集團於報告期的收入達人民幣309百萬元，乃主要由於2019年上半年PD-1（特瑞普利單抗）的商業化所致，其中人民幣308百萬元歸因於PD-1的銷售。

2. 其他收入

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元 (未經審核)	2018年 人民幣千元 (經審核)
持續經營業務		
銀行及定期存款的利息收入	11,815	1,615
政府補貼(附註)	708	1,020
	<u>12,523</u>	<u>2,635</u>

附註：政府補貼包括中國政府授予的津貼，專用於(i)廠房及機械產生的資本開支，其於相關資產的可使用年期內確認為收入；(ii)本集團滿足附加條件後對研發活動的獎勵及其他津貼及(iii)並無附加具體條件的津貼獎勵。

3. 研發開支

我們的研發開支主要包括臨床試驗開支、臨床前研究成本、試劑及耗材、員工薪金及福利以及折舊及攤銷。截至2018年6月30日止及2019年6月30日止六個月，我們產生的研發開支分別約為人民幣217.8百萬元及人民幣368.7百萬元。我們的研發開支大幅增加乃主要由於(i)臨床試驗開支及臨床前研究成本增加，此乃由於我們為若干新適應症開展了多項臨床前研究及臨床試驗並加速了臨床試驗進程；(ii)研發人員的員工薪金及福利增加，此乃主要由於研發人員的數量增加。

4. 銷售及分銷開支

我們的銷售及分銷開支主要包括銷售員工成本、營銷及宣傳活動以及差旅費。截至2019年6月30日止六個月，我們的銷售及分銷開支為人民幣110.7百萬元，乃由於為PD-1商業化而大量開展的銷售及營銷活動所致。

5. 行政開支

我們的行政開支主要包括行政員工成本、辦公室行政開支、折舊及攤銷以及審計及諮詢費。截至2018年6月30日止及2019年6月30日止六個月，我們的行政開支分別約為人民幣49.8百萬元及人民幣102.6百萬元。行政開支的大幅增長與業務擴展的步伐一致。

6. 流動資金及資本資源

於2019年6月30日，我們的銀行結餘及現金由2018年12月31日的人民幣2,763.6百萬元減少至人民幣2,295.9百萬元。現金支出乃主要由於我們對研發的投入、對臨港生產基地的投資及償還貸款。

7. 非國際財務報告準則指標

為補充本集團遵照國際財務報告準則編製的簡明綜合財務報表，本公司已提供期內經調整全面開支總額（不包括非現金相關項目及一次性活動的影響，包括但不限於可轉換債券公允價值變動、以股份為基礎的付款的開支、匯兌虧損淨額及上市開支）作為額外財務指標，惟該等指標並非國際財務報告準則所要求，也並非按該準則所呈列。本公司認為非國際財務報告準則指標有利於理解及評估相關業務表現及經營趨勢，且通過參照該等非國際財務報告準則指標，並藉著消除本集團認為對本集團業務的表現並無指標作用的若干異常和非經常性項目的影響，有助本公司管理層和投資者評價本集團業務表現。然而，以上未按照國際財務報告準則所呈列的財務指標，不應被獨立地使用或者被視為替代根據國際財務報告準則所編製及呈列的財務資料。閣下不應獨立看待以上非國際財務報告準則財務業績，或將其視為替代按照國際財務報告準則所編製的業績或可與其他公司呈報或預測的業績相比較。

非國際財務報告準則期內經調整全面開支總額：

	截至6月30日止六個月	
	2019年 人民幣千元	2018年 人民幣千元
國際財務報告準則期內全面開支總額	(289,347)	(267,385)
加：		
按公允價值計入損益的可轉換債券 公允價值變動虧損（收益）	(24,419)	1,881
上市開支	-	156
以股份為基礎的付款的開支	6,166	3,893
匯兌虧損淨額	33,949	-
期內經調整全面開支總額	<u>(273,651)</u>	<u>(261,455)</u>

8. 全球發售及所得款項用途

於2018年12月24日，本公司以本公司首次公開發售方式按每股H股19.38港元（相當於人民幣17.07元）於聯交所發行158,910,000股新H股，所得款項總額為3,079.7百萬港元（相當於人民幣2,713.2百萬元）。

於2019年1月4日，超額配股權獲悉數行使，本公司發行合共23,836,500股H股，總所得款項總額為462.0百萬港元。

本公司於其H股在聯交所上市（「上市」）時發行新H股的所得款項總額（扣除部分包銷費用及相關上市開支後）約為人民幣3,003.4百萬元^(附註)，且於2019年6月30日未使用所得款項淨額結餘約為人民幣2,012.9百萬元。

上市所得款項淨額目前根據招股章程所載用途動用。下表載列招股章程內計劃使用所得款項淨額的情況及直至2019年6月30日的實際使用情況。

	百分比	所得款項 淨額 (人民幣千元)	利息 (人民幣千元)	已動用 所得款項 (人民幣千元)	未動用 所得款項 (人民幣千元)
研發及商業化本集團 核心產品JS001	40%	1,201,356	-	579,778	621,578
研發本集團其他在研藥品， 為臨床試驗提供資金	16%	480,542	-	114,357	366,185
興建臨港生產基地及 吳江生產基地	9%	270,305	-	270,305	-
本集團投資及收購製藥 行業的公司	25%	750,847	-	3,700	747,147
本集團營運資金及其他 一般企業用途	10%	300,339	11,117	33,456	278,000
總額	100%	3,003,389	11,117	1,001,596*	2,012,910*

* 包括利息

附註：

其中包括約人民幣113.9百萬元，其構成收到首次公開發售所得款項後已結算的應付上市開支的一部分。扣除該部分後，計劃使用的所得款項淨額約為人民幣3,003.4百萬元。

於2019年8月29日，董事會議決變更上市所得款項用途。有關變更所得款項用途的進一步詳情及變更的原因，請參閱本公司日期為2019年8月29日的公告。

重大會計政策變更

主要會計政策

簡明綜合財務報表根據歷史成本基準編製，惟若干金融工具除外，該等金融工具乃按公允價值計量（倘適用）。

除因應用新訂及經修訂國際財務報告準則所引起的會計政策變更外，截至2019年6月30日止六個月簡明綜合財務報表所採用之會計政策及計算方法與截至2018年12月31日止年度本集團年度財務報表中所呈列者相同。

應用新訂及經修訂國際財務報告準則

於本中期期間，本集團已就編製其簡明綜合財務報表，首次應用以下由國際會計準則理事會頒佈且於2019年1月1日或之後開始的年度期間強制生效的新訂及經修訂國際財務報告準則：

國際財務報告準則第16號	租賃
國際財務報告詮釋委員會第23號	所得稅處理的不確定性
國際財務報告準則第9號（修訂本）	具有負補償特性的預付款項
國際會計準則第19號（修訂本）	計劃修正、縮減或清償
國際會計準則第28號（修訂本）	於聯營公司及合營企業之長期權益
國際財務報告準則（修訂本）	國際財務報告準則2015年至2017年週期之年度改進

除下文所述者外，於本期間應用新訂及經修訂國際財務報告準則對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現及／或此等簡明綜合財務報表所載之披露並無重大影響。

應用國際財務報告準則第16號租賃對會計政策之影響及變動

本集團已於本中期期間首次應用國際財務報告準則第16號。國際財務報告準則第16號取代國際會計準則第17號租賃（「國際會計準則第17號」）及有關詮釋。

於過渡期間，本集團應用國際財務報告準則第16號後作出以下調整：

於2019年1月1日，本集團透過應用國際財務報告準則第16.C8(b)(ii)號過渡確認額外租賃負債及使用權資產，金額相當於相關租賃負債。於2019年1月1日，本集團確認租賃負債人民幣46,468,000元及使用權資產人民幣123,132,000元。國際財務報告準則第16號過渡對2019年1月1日之累計虧損並無任何影響。

就過往分類為經營租賃之租賃而確認租賃負債時，本集團已於首次應用日期採用相關集團實體之增量借款利率。所採用承租人之加權平均增量借款利率是5.22%。

	於2019年 1月1日 人民幣千元
於2018年12月31日所披露的經營租賃承擔	51,273
以增量借款利率貼現的租賃負債	47,892
減：確認豁免－短期租賃	(1,424)
於2019年1月1日應用財務報告準則第16號 時確認的有關經營租賃之租賃負債	<u>46,468</u>
分析如下：	
即期	12,182
非即期	<u>34,286</u>
	<u>46,468</u>
於2019年1月1日使用權資產之賬面值包括以下項目：	
	使用權資產 人民幣千元
	附註
應用國際財務報告準則第16號時確認的 有關經營租賃之使用權資產	46,468
自預付租賃付款重新分類	(a) 74,408
自經營租賃預付款項重新分類	(b) <u>2,256</u>
	<u>123,132</u>
按類別：	
租賃土地	74,408
租賃土地和建築	<u>48,724</u>
	<u>123,132</u>

簡明綜合財務狀況表之影響

於2019年1月1日於簡明綜合財務狀況表所確認金額作出如下調整。不受變動影響的項目並無載列。

	附註	先前於 2018年 12月31日 呈報之 賬面值 人民幣千元	調整 人民幣千元	於2019年 1月1日 根據國際財務 報告準則 第16號得出 之賬面值 人民幣千元
非流動資產				
使用權資產	(a)、(b)	–	123,132	123,132
預付租賃付款	(a)	74,408	(74,408)	–
流動資產				
其他資產、預付款項及 其他應收款項	(b)	92,630	(2,256)	90,374
非流動負債				
租賃負債		–	(12,182)	(12,182)
流動負債				
租賃負債		–	(34,286)	(34,286)

附註：

- (a) 於2018年12月31日，中國租賃土地的預付款項分類為預付租賃付款。於應用國際財務報告準則第16號時，預付租賃付款人民幣74,408,000元重新分類為使用權資產。
- (b) 截至2018年12月31日，預付租賃開支分類為其他資產、預付款項及其他應收款項。於應用國際財務報告準則第16號時，人民幣2,256,000元之預付款項重新分類為使用權資產。
- (c) 應用國際財務報告準則第16號前，本集團將已付可退還租金按金視為國際會計準則第17條所適用的租賃下的權利及義務。根據國際財務報告準則第16號下租賃付款的定義，該按金並非與使用有關資產的權利相關的付款，並已作出調整以反映過渡時的貼現影響。然而，由於本公司董事認為，應用國際財務報告準則第16號後，貼現影響對簡明綜合財務報表而言屬非重大，故並無作出調整。

建議發行A股及在上海證券交易所科創板上市

本公司已向中國證券監督管理委員會上海監管局（「上海證監局」）報送有關首次公開發售及A股於上海證券交易所科創板上市的上市輔導材料。有關輔導及備案情況已於2019年5月5日在上海證監局網站公示。本公司目前正在接受中國國際金融股份有限公司的輔導服務。

於2019年6月17日，本公司股東於股東週年大會、2019年第一次內資股類別股東大會及2019年第一次H股類別股東大會上，批准擬發行不超過87,130,000股的本公司A股以及向上海證券交易所申請A股在上海證券交易所科創板上市並准許買賣及相關事宜。發行A股須待（其中包括）獲得上海證券交易所審核通過，並經中國證券監督管理委員會註冊後，方可作實。就發行A股而言，本公司已申請且聯交所已授出豁免嚴格遵守上市規則第10.08條的規定，據此，本公司起初向聯交所承諾，除非根據全球發售（包括根據超額配股權、首次公開發售前購股權及可換股債券配發及發行股份）或上市規則第10.08(1)條至(4)條規定的情況，否則於上市日期起計六個月期間內的任何時間，即2018年12月24日，未經聯交所事先書面同意或除非符合上市規則的規定，本公司不得配發或發行或同意配發或發行任何股份或可轉換為本公司股本證券的其他證券。有關本公司擬進行A股發行及豁免嚴格遵守上市規則第10.08條的詳情，請參閱本公司日期為2019年4月30日的公告及日期為2019年5月27日的補充通函。

購買、出售或贖回上市證券

本公司對可轉換債券的贖回自2019年7月8日起生效。有關更多詳情，亦請參閱上述「報告期後事項」。

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

董事進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄十所載之上市發行人董事進行證券交易的標準守則作為其本身有關董事進行證券交易的行為守則。經向各董事作出特定查詢後，全體董事確認彼等已於報告期內遵守有關行為守則。

修訂本公司的公司章程

於2019年6月17日舉行的2018年股東週年大會（「股東週年大會」）上，股東就修訂本公司的公司章程（「公司章程」）通過一項特別決議案。對公司章程有關本公司擴大其業務範圍並回購股份的修訂於決議案在股東週年大會上獲通過後生效。有關修訂公司章程的進一步詳情，請參閱本公司日期為2019年4月24日的通函。

本公司監事變動

於報告期內及直至本公告日期為止，本公司監事會（「監事會」）的組成發生以下變動：

鄔煜先生（監事會主席）－於2019年7月10日獲委任為監事會主席

聶安娜女士－於2019年5月7日獲委任

李若璘女士－於2019年5月7日獲委任

王萍萍女士

劉俊先生－於2019年6月17日獲委任

劉洪川先生（前監事會主席）－於2019年4月30日辭任，於2019年5月7日生效（僱員代表監事）及於2019年7月10日生效（監事會主席）

高玉才先生－於2019年4月30日辭任，於2019年5月7日生效

嚴佳煒先生－於2019年4月9日辭任，即刻生效

企業管治

董事會致力維持高水平的企業管治標準。董事會相信，高水平的企業管治標準對本集團提供框架以捍衛股東利益、提升企業價值、制定其業務策略及政策以及提升透明度及問責性方面至關重要。

本公司已應用上市規則附錄十四所載之企業管治守則（「企業管治守則」）的原則及守則條文。董事會認為，於報告期內，本公司一直遵守企業管治守則所載的所有守則條文。

審核委員會

本公司審核委員會（「審核委員會」）由三名獨立非執行董事（即何佳博士（審核委員會主席）、陳新軍先生及錢智先生）及一名非執行董事（即李聰先生）組成。審核委員會的主要職責為協助董事會對本集團財務報告流程、內部控制及風險管理系統的有效性提供獨立意見，以及監管審核流程。

審核委員會與管理層及外部核數師已審閱本集團採納的會計原則及政策，以及報告期的簡明綜合財務報表。

審閱中期業績

本集團截至2019年6月30日止六個月的中期業績未經審核，但已由審核委員會審閱。

中期股息

董事會不建議就報告期派付任何中期股息。

刊發報告期中期業績公告及中期報告

本中期業績公告已刊載於本公司網站(www.junshipharma.com)、聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)及全國中小企業股份轉讓系統網站(www.neeq.com.cn)，載有上市規則規定的所有資料的報告期中期報告將適時寄發予股東並刊載於聯交所及本公司各自的網站。

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8月29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