

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十月三十一日之《上海君實生物醫藥科技股份有限公司關於藥品臨床試驗進展的公告》，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  
熊俊先生  
主席

中國，上海，2019年10月31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

## 上海君实生物医药科技股份有限公司

### 关于药品临床试验进展的公告

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”）自主研发的重组人源化抗 BTLA 单克隆抗体注射液（项目代号“TAB004/JS004”）的 I 期临床研究 NCT04137900 已完成首例患者给药。该研究旨在评估 TAB004 用于治疗晚期不可切除或转移性实体瘤患者（包含淋巴瘤）以及 PD-1 抗体耐药患者的安全性、耐受性和药代动力学。

NCT04137900 是一项在美国开展的评估重组人源化抗 BTLA 单克隆抗体注射液用于晚期不可切除或转移性实体瘤患者（包含淋巴瘤）以及 PD-1 抗体耐药患者安全性和耐受性的一项多中心、开放标签的 I 期临床研究，计划入组 144 名受试者。

#### 关于 TAB004/JS004

TAB004/JS004 是全球首个获得临床试验批准的抗肿瘤 BTLA 单抗，也是本公司继特瑞普利单抗后，第二个通过美国食品药品监督管理局的 IND 审批的自主研发、具有完全自主知识产权的在研产品。相关研究表明，TAB004/JS004 可以促进肿瘤特异性 T 淋巴细胞增殖并提高淋巴细胞功能，在 BTLA 人源化小鼠的肿瘤模型里减轻肿瘤负荷并提高存活率，且有望与特瑞普利单抗联合使用，进一步增强肿瘤特异性 T 细胞的增殖和抗肿瘤细胞因子的产生，为广大患者提供更多联合治疗方法的选择。TAB004/JS004 申请用于晚期不可切除或转移性实体瘤患者（包含淋巴瘤）以及 PD-1 抗体耐药患者的药物临床试验已于 2019 年 4 月获得美国食品药品监督管理局批准。

#### 关于 NCT04137900

NCT04137900 研究是一项在美国开展的评估重组人源化抗 BTLA 单克隆抗体注射液用于晚期不可切除或转移性实体瘤患者（包含淋巴瘤）以及 PD-1 抗体耐药患者安全性和耐受性的一项多中心、开放标签的 I 期临床研究，计划入组 144 名受试者。主要研究终点为安全性以及不良反应事件，次要研究终点包括客观缓解率、疾病控制率、疗效持续时间、药代动力学等。

在本公告披露之时，鉴于上述研究仍处于临床试验阶段，敬请广大投资者注意投资风险。公司将密切关注，并根据该项临床研究的后续进展情况及时履行信息披露义务。

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 10 月 31 日