

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的內容概不負責，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

— 有關重組人源化抗BTLA單克隆抗體注射液進展的更新數據

本公告由上海君實生物醫藥科技股份有限公司(「本公司」)自願作出。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，重組人源化抗BTLA單克隆抗體注射液(項目代號「**TAB004/JS004**」)的I期臨床研究NCT04137900已完成首例患者給藥。該研究旨在評估TAB004用於治療晚期不可切除或轉移性實體瘤患者(包含淋巴瘤)以及PD-1抗體耐藥患者的安全性、耐受性和藥代動力學。

NCT04137900是一項在美國開展的評估重組人源化抗BTLA單克隆抗體注射液用於晚期不可切除或轉移性實體瘤患者(包含淋巴瘤)以及PD-1抗體耐藥患者安全性和耐受性的一項多中心、開放標籤的I期臨床研究，計劃入組144名受試者。

關於**TAB004/JS004**

TAB004/JS004是全球首個獲得臨床試驗批准的抗腫瘤BTLA單抗，也是本公司繼特瑞普利單抗後，第二個通過美國食品藥品監督管理局的IND審批的自主研發、具有完全自主知識產權的在研產品。相關研究表明，TAB004/JS004可以促進腫瘤特異性T淋巴細胞增殖並提高淋巴細胞功能，在BTLA人源化小鼠的腫瘤模型裡減輕腫瘤負荷並提高存活率，且有望與特瑞普利單抗聯合使用，進一步增強腫瘤特異性T細胞的增殖和抗腫瘤細胞因子的產生，為廣大患者提供更多聯合治療方法的選擇。TAB004/JS004申請用於晚期不可切除或轉移性實體瘤患者(包含淋巴瘤)以及PD-1抗體耐藥患者的藥物臨床試驗已於2019年4月獲得美國食品藥品監督管理局批准。

關於NCT04137900

NCT04137900研究是一項在美國開展的評估重組人源化抗BTLA單克隆抗體注射液用於晚期不可切除或轉移性實體瘤患者(包含淋巴瘤)以及PD-1抗體耐藥患者安全性和耐受性的一項多中心、開放標籤的I期臨床研究，計劃入組144名受試者。主要研究終點為安全性以及不良反應事件，次要研究終點包括客觀緩解率、疾病控制率、療效持續時間、藥代動力學等。

本公司將根據該項在研產品的後續臨床進展情況及時履行信息披露義務。

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。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司最終可能無法成功開發TAB004/JS004。投資者務請謹慎行事。

* 僅供識別之用