

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 –
重組全人源抗SARS-CoV-2單克隆抗體
注射液完成首例受試者給藥**

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，重組全人源抗SARS-CoV-2單克隆抗體注射液（項目代號：JS016）已於近日獲得國家藥品監督管理局批准開展I期臨床研究並已完成首例受試者給藥。該研究設計是一項隨機、雙盲、安慰劑對照研究，目的是評價JS016在中國人群中的耐受性、安全性和藥代動力學特徵及免疫原性，為JS016後續臨床研究提供依據。

關於JS016注射液

JS016是一款重組全人源單克隆中和抗體，特異性結合SARS-CoV-2表面刺突蛋白受體結構域，並能有效阻斷病毒與宿主細胞表面受體ACE2的結合。該項目由本公司與中國科學院微生物研究所（「中科院微生物所」）共同開發（進一步詳情請參見本公司於2020年3月20日刊發的公告）。

在新冠肺炎疫情爆發之初，本公司迅速啟動了中和抗體的研發工作以抗擊疫情。在兩個月的時間內，本公司利用自身的工藝平台完成了IND所需的臨床前研究，用於GLP毒理研究的抗體工藝開發和生產，以及臨床批次的抗體GMP生產。JS016是中國最早進入臨床階段的新冠病毒中和抗體，其開發速度處於國際領先地位。

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。

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及營銷JS016。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，2020年6月7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