

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)

## 內幕消息 — 關於與COHERUS簽署許可與商業化協議的進展

本公告乃上海君實生物醫藥科技股份有限公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09(2)(a)條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部項下內幕消息條文（定義見上市規則）而作出。

茲提述本公司日期為2021年2月1日的公告（「第一份公告」），內容有關與Coherus訂立的許可與商業化協議。除文義另有所指外，本公告所用詞彙與第一份公告所界定者具有相同涵義。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）謹此宣佈，於2022年1月10日，Coherus已啟動行使JS006選擇權（「JS006選擇權」）的程序，以獲得許可在美國和加拿大（「Coherus區域」）內開發JS006或含有JS006的任何產品用於治療或預防人類疾病。在遵守適用法律及滿足雙方書面約定的條件的前提下，按照許可與商業化協議，Coherus將向本公司一次性支付3,500萬美元執行費，款項不可退回；在達到規定的里程碑事件後，Coherus將向本公司支付累計不超過2.55億美元的里程碑款，外加任何包含JS006產品在Coherus區域內年銷售淨額18%的銷售分成。預計交易將在適用法律要求的政府手續完畢後完成。

### 關於JS006

JS006是本公司自主研發的特異性抗人TIGIT的重組人源化單克隆抗體注射液。臨床前研究結果表明，JS006可特異性阻斷TIGIT-PVR抑制通路，刺激殺傷性免疫細胞活化，分泌腫瘤殺傷性因子。抗TIGIT和抗PD-1/PD-L1抗體的聯合療法亦顯示出協同增強抗腫瘤反應的潛力，以克服PD-1抑制劑耐藥性並擴大可從免疫治療中獲益的癌症患者人群。截至本公告日期，JS006的臨床試驗申請已分別獲得國家

藥品監督管理局和美國食品藥品監督管理局的批准。一項劑量遞增和劑量拓展的I期臨床研究(NCT05061628)正在進行中，旨在評估JS006單藥及聯合特瑞普利單抗治療晚期腫瘤患者的安全性、耐受性和藥代動力學特性。

## 行使JS006選擇權的影響

行使JS006選擇權將進一步鞏固本公司與Coherus在腫瘤免疫治療領域的戰略合作關係，加快JS006在海外的臨床開發和市場開拓，雙方正計劃在北美地區開展JS006與特瑞普利單抗聯合治療的後期臨床試驗，評估JS006和特瑞普利單抗聯合治療的潛力，為患者提供優質有效的治療選擇。行使JS006選擇權將拓寬本公司產品在海外市場腫瘤治療領域的商業佈局，提升本公司在全球市場的商業化競爭力，符合本公司國際化戰略發展規劃，預計將對本公司的持續經營產生積極影響。

## 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的周期長、環節多，容易受到一些不確定性因素影響，最終JS006能否成功在Coherus區域獲批上市存在一定風險。此外，許可與商業化協議中所約定的執行費需要在遵守適用法律及滿足雙方書面約定的條件後執行，里程碑款需滿足一定的前置條件，最終付款金額及對公司未來營業收入和利潤的影響具有不確定性。

本公司將與Coherus積極推進上述合作，並及時對該合作後續進展情況履行信息披露義務。

投資者於買賣本公司證券時務請謹慎作出投資決策，注意防範投資風險。

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，2022年1月11日

於本公告日期，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、姚盛博士及李聰先生；非執行董事武海博士、湯毅先生及林利軍先生；以及獨立非執行董事陳列平博士、Roy Steven Herbst博士、錢智先生、張淳先生及馮曉源博士。

\* 僅供識別之用