

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，概不對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上海證券交易所網站刊發之《上海君實生物醫藥科技股份有限公司2024年年度業績預告》，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，2025年1月17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、鄒建軍博士、李聰先生、張卓兵先生、姚盛博士、王剛博士及李鑫博士；非執行董事湯毅先生；以及獨立非執行董事張淳先生、馮曉源博士、楊悅博士、酈仲賢先生及魯琨女士。

\* 僅供識別之用

# 上海君实生物医药科技股份有限公司

## 2024 年年度业绩预告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

### 一、本期业绩预告情况

#### （一）业绩预告期间

2024 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日。

#### （二）业绩预告情况

1、经财务部门初步测算，预计 2024 年年度实现营业收入 194,900.00 万元左右，与上年同期相比增长 44,645.01 万元左右，同比增长 29.71%左右。

2、预计 2024 年年度研发费用为 127,400.00 万元左右，与上年同期相比减少 66,346.95 万元左右，同比减少 34.24%左右。

3、预计 2024 年年度实现归属于母公司所有者的净利润-129,200.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 99,143.19 万元左右，同比亏损减少 43.42%左右。

4、预计 2024 年年度实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润-127,300.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 102,455.88 万元左右，同比亏损减少 44.59%左右。

（三）本次业绩预告情况未经注册会计师审计。

### 二、上年同期业绩情况

（一）2023 年度公司实现营业收入 150,254.99 万元。

（二）2023 年度研发费用为 193,746.95 万元。

（三）2023 年度公司利润总额为-249,169.46 万元，归属于母公司所有者的净利润为-228,343.19 万元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为-229,755.88 万元。

(四) 2023 年度公司基本每股收益为-2.32 元。

### 三、本期业绩变化的主要原因

(一) 报告期内，公司营业收入增长，主要系商业化药品的销售收入与上年同期相比增长。截至报告期末，公司已拥有特瑞普利单抗注射液（商品名：拓益®）、阿达木单抗注射液（商品名：君迈康®）、氢溴酸氘瑞米德韦片（商品名：民得维®）和昂戈瑞西单抗注射液（商品名：君适达®）四款商业化药品。得益于公司商业化团队销售效率提升，特瑞普利单抗获批适应症及纳入国家医保目录适应症的增加，报告期内公司核心产品特瑞普利单抗于国内市场销售额同比大幅增长。

公司亦持续拓展全球商业化网络，截至本公告披露日，特瑞普利单抗已在美国、欧盟、印度、英国、约旦、澳大利亚等国家和地区获得批准上市，同时在新加坡的上市许可申请已受理。公司及各合作伙伴将积极推动特瑞普利单抗在合作区域的上市申报及商业化进程，并积极探索更多适应症在部分地区上市的可能性。

随着已获批产品和适应症纳入国家医保目录后及性的提高，未来更多产品和适应症的陆续获批上市，以及持续不断的全球市场商业化拓展，公司的商业化竞争力将获得持续提升。

(二) 公司 2024 年年度归属于母公司所有者的净利润仍出现亏损，但亏损金额与上年同期相比减少，主要系公司积极落实“提质增效重回报”行动方案，持续加强各项费用管控，降低单位生产成本，提升销售效率，并将资源聚焦于更具潜力的研发项目。报告期内，预计公司研发费用为 127,400.00 万元左右，与上年同期相比减少 34.24%左右。公司在控制研发费用的同时维持了核心管线的高效推进，并取得多项进展。报告期内，特瑞普利单抗用于晚期三阴性乳腺癌一线治疗、晚期肾细胞癌一线治疗及广泛期小细胞肺癌一线治疗的新适应症上市申请获得国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）批准，一线治疗黑色素瘤、联合贝伐珠单抗一线治疗晚期肝细胞癌的新适应症上市申请获得国家药监局受理；昂戈瑞西单抗注射液获得国家药监局批准上市。公司正加快推进抗肿瘤抗 BTLA 单抗 tificemalimab（代号：TAB004/JS004）、抗 IL-17A 单抗（代号：JS005）等后期阶段管线的研发和上市申请等工作，并持续探索包括 PD-1/VEGF 双特异

性抗体（代号：JS207）、Claudin18.2 ADC 药物（代号：JS107）、PI3K- $\alpha$  口服小分子抑制剂（代号：JS105）、CD20/CD3 双特异性抗体（代号：JS203）、抗 DKK1 单克隆抗体（代号：JS015）等产品在内的早期阶段管线，尽快推动更多优势产品和适应症进入注册临床试验阶段。

#### 四、风险提示

公司不存在影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素。

#### 五、其他说明事项

以上预告数据仅为初步核算数据，具体准确的财务数据以公司正式披露的经审计后的 2024 年年度报告为准，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司

董事会

2025 年 1 月 18 日