

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)

自願性公告 – 抗IL-17A單抗治療中重度斑塊狀銀屑病的III期臨床研究 達到主要研究終點

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。請亦參見本公司於2025年9月7日刊發的海外監管公告。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司產品重組人源化抗IL-17A單克隆抗體（代號：JS005）在治療中重度斑塊狀銀屑病的一項多中心、隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的關鍵註冊性III期臨床研究（研究編號：JS005-005-III-PsO）中取得陽性結果，共同主要研究終點和關鍵次要終點均具有統計學顯著性和臨床意義的改善。本公司計劃將於近期向監管部門遞交該產品的上市許可申請。

關於JS005

JS005是本公司自主研發的特異性抗IL-17A單克隆抗體。IL（白細胞介素）-17A是一種具有多效性的細胞因子，其分泌失調與自身免疫性疾病如銀屑病、類風濕關節炎、強直性脊柱炎等疾病的發生發展密切相關。JS005通過與IL-17A高親和力結合並選擇性地阻斷IL-17A與其受體IL-17RA/IL-17RC的結合，從而阻斷下游信號通路的激活和炎性因子的釋放，能有效地緩解自身免疫性疾病的症狀。截至本公告日期，JS005用於治療中重度斑塊狀銀屑病的III期臨床研究已達到共同主要研究終點和關鍵次要終點，JS005用於治療活動性強直性脊柱炎的II期臨床研究的所有參與者已完成主要終點訪視，並進入延伸治療期。

關於JS005-005-III-PsO研究

銀屑病是一種免疫介導的常見慢性、複發性、炎症性、系統性疾病。其患病率在不同地區之間有較大差別，全球範圍內銀屑病總體患病率為2.0%-3.0%，我國為0.47%，根據World Psoriasis Day Consortium發佈的數據顯示，全球銀屑病總患病人數約1.25億，並呈現逐年增加趨勢。銀屑病可以合併其他系統異常，中重度銀屑病患者罹患代謝綜合徵和動脈粥樣硬化性心血管疾病的風險增加，抑鬱、焦慮以及身體和精神痛苦導致的自殺傾向等精神疾病在銀屑病患者中也較為常見。因此銀屑病是一種嚴重影響患者身心健康的疾病，也是一種世界性急需解決的疾病。

截至本公告日期，JS005此項多中心、隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的關鍵註冊性III期臨床研究（研究編號：JS005-005-III-PsO）已順利完成，並達到共同主要研究終點和關鍵次要終點。該研究由北京大學人民醫院張建中教授擔任主要研究者，並在全國60家研究中心共同開展，其主要研究目的是第12周時達到銀屑病面積與嚴重程度指數較基線改善至少90%(PASI 90)和靜態醫師全面評估（「sPGA」）評分為0或1的參與者比例是否均優於安慰劑。

研究結果顯示，與安慰劑相比，JS005可顯著改善參與者的銀屑病皮損面積和嚴重程度，達到sPGA評分為0或1的參與者比例顯著優於安慰劑，並在中重度斑塊狀銀屑病參與者中安全性良好。相關研究結果計劃在未來國際學術會議上予以公佈。

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，藥品的研究、開發及商業化過程中存在重大風險及不確定性。該等多個階段容易受到不確定性因素的影響，因此，敬請廣大投資者謹慎決策，注意防範投資風險。本公司將積極推進上述研發項目，並嚴格按照有關規定及時對項目後續進展情況履行信息披露義務。

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，2025年9月7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、酈仲賢先生與魯琨女士。

* 僅供識別之用