

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)

內幕消息 — 2023年度業績預告

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。另請參閱本公司日期為2024年1月30日的海外監管公告。

本公告所載本公司根據中國企業會計準則編製的截至2023年12月31日止年度(「報告期」)的主要合併財務數據僅為初步核算數據，未經審計。本期業績預告乃根據上海證券交易所及中國相關規例編製。經審計的具體數據以正式披露的本公司2023年度報告為準。股東及投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

一、本期業績預告情況

(一) 業績預告期間

2023年1月1日至2023年12月31日。

(二) 業績預告情況

經本公司財務部門初步測算，

- 1、預計2023年年度實現營業收入人民幣154,100.00萬元左右，與上年同期相比增長人民幣8,750.73萬元左右，同比增長6.02%左右。
- 2、預計2023年年度研發費用為人民幣196,400.00萬元左右，與上年同期相比減少人民幣42,037.34萬元左右，同比減少17.63%左右。

3、預計2023年年度實現歸屬於母公司所有者的淨虧損人民幣225,000.00萬元左右，與上年同期相比虧損減少人民幣13,804.99萬元左右，同比虧損減少5.78%左右。

4、預計2023年年度實現歸屬於母公司所有者扣除非經常性損益後的淨虧損人民幣227,900.00萬元左右，與上年同期相比虧損減少人民幣17,119.76萬元左右，同比虧損減少6.99%左右。

(三) 本期業績預告情況未經註冊會計師審計。

二、上年同期業績情況

(一) 2022年度本公司實現營業收入人民幣145,349.27萬元。

(二) 2022年度研發費用為人民幣238,437.34萬元。

(三) 2022年度歸屬於母公司所有者的淨虧損為人民幣238,804.99萬元，歸屬於母公司所有者的扣除非經常性損益的淨虧損為人民幣245,019.76萬元。

三、本期業績變化的主要原因

(一) 報告期內，本公司營業收入增長，主要系商業化藥品的銷售收入與上年同期相比有所增長。截至報告期末，本公司已有特瑞普利單抗注射液(商品名：拓益[®])、阿達木單抗注射液(商品名：君邁康[®])和氫溴酸氘瑞米德韋片(商品名：民得維[®])三款商業化藥品，藥品銷售收入不斷增長，本公司自身造血能力得到進一步加強。報告期內，拓益[®]新增3項適應症納入《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2023年)》(「國家醫保目錄」)，截至本公告日期已有6項適應症納入國家醫保目錄；民得維[®]用於輕中度新型冠狀病毒感染(「COVID-19」)的成年患者的適應症首次納入正式國家醫保目錄；君邁康[®]已獲批的8項適應症繼續納入國家醫保目錄。隨着已獲批產品和適應症納入國家醫保目錄後可及性的提高，以及未來更多產品和適應症的陸續獲批，本公司將持續加強商業化能力。

本公司亦持續拓展全球商業化網絡，報告期內，本公司與Dr. Reddy's Laboratories Limited、Rxilient Biotech Pte. Ltd.就核心產品特瑞普利單抗在拉丁美洲、印度、南非、東南亞、澳大利亞、新西蘭等多個國家和地區達成商業化合作；特瑞普利單抗(美國商品名：LOQTORZI™)的生物製品許可申請(BLA)獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，基於上述事件，本公司在報告期內取得了相對應的首付款及里程碑收入。

(二) 本公司2023年年度歸屬於母公司所有者的淨利潤仍出現虧損，虧損金額與上年同期相比有所減少，主要系本公司在營業收入增加的同時加強各項費用管控，優化資源配置，聚焦更有潛力的研發管線。報告期內，預計本公司研發費用為人民幣196,400.00萬元左右，與上年同期相比減少17.63%左右。本公司在控制研發費用的同時維持了核心管線的高效推進，並取得多項進展。報告期內，拓益[®]用於可切除非小細胞肺癌患者圍手術期治療的新適應症上市申請獲得國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）批准，用於晚期三陰性乳腺癌治療、晚期腎細胞癌一線治療、廣泛期小細胞肺癌一線治療的新適應症上市申請獲得國家藥監局受理，一線治療黑色素瘤的III期臨床研究達到主要研究終點；民得維[®]用於治療輕中度COVID-19的成年患者獲得國家藥監局附條件批准上市；本公司自主研發的全球首個進入臨床開發階段(first-in-human)的抗腫瘤抗BTLA單抗tifcemalimab（項目代號：TAB004/JS004）聯合特瑞普利單抗作為局限期小細胞肺癌放化療後未進展患者的鞏固治療的隨機、雙盲、安慰劑對照、國際多中心III期臨床研究已完成全球首例受試者入組(FPI)及首次給藥，tifcemalimab用於治療經典型霍奇金淋巴瘤(cHL)的隨機、開放、陽性對照、多中心III期臨床研究已正式啟動；重組人源化抗PCSK9單克隆抗體注射液昂戈瑞西單抗（項目代號：JS002）的新藥上市申請已獲得國家藥監局受理；重組人源化抗IL-17A單克隆抗體（項目代號：JS005）已進入III期註冊臨床研究。此外，多項處於早期研發階段產品的臨床研究正在有序推進。

四、風險提示

本公司不存在影響本期業績預告內容準確性的重大不確定因素。

五、其他說明事項

以上預告數據僅為初步核算數據，具體準確的財務數據以本公司正式披露的經審計後的2023年年度報告為準，股東及投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

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，2024年1月30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、張卓兵先生、姚盛博士、李聰先生、鄒建軍博士及王剛博士；非執行董事馮輝博士、湯毅先生及李鑫博士；以及獨立非執行董事Roy Steven Herbst博士、錢智先生、張淳先生、馮曉源博士及孟安明博士。

* 僅供識別之用