

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)

自願性公告 – 價格及成交量不尋常波動

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。

本公司已注意到自2022年1月3日起四個營業日內本公司的H股股份（「股份」）價格及成交量不尋常波動。經作出一切有關本公司於合理情況下的查詢後，本公司確認，其並不知悉任何根據香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部須予披露的資料。作為一家創新驅動型生物製藥公司，本公司具備完整的從創新藥物的發現和開發、在全球範圍內進行臨床研究、大規模生產到商業化的全產業鏈能力，本公司謹此強調其運營嚴格遵守有關其業務運營的適用法律法規，且業務運營正常。截至本公告日期，本公司並不知悉任何可能對業務運營產生重大負面影響的監管制度變動。

截至本公告日期，本公司在研產品管線已達45項，覆蓋五大治療領域，包括惡性腫瘤、自身免疫系統疾病、慢性代謝類疾病、神經系統類疾病以及感染類疾病。其中，處於商業化階段的在研產品共2項（特瑞普利單抗以及埃特司韋單抗），處於新藥上市申請階段在研產品1項（阿達木單抗），除上述產品外另有22項在研產品處於臨床試驗階段。

特瑞普利單抗已有三項適應症納入《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄（2021版）》。除特瑞普利單抗和埃特司韋單抗外，本公司亦全面加速推進諸多具有源頭創新性(first-in-class)或差異化開發價值的產品管線，藥物靶點涉及BTLA、CD39、IL-21、CD112R (PVRIG)、PD-1/TGF- β 、TIGIT等。

本公司堅持「創新驅動，解決未被滿足的臨床需求」以及「國際化」的發展戰略目標，2021年10月，特瑞普利單抗聯合吉西他濱／順鉑作為晚期復發或轉移性鼻咽癌患者的一線治療和單藥用於復發或轉移性鼻咽癌含鉑治療後的二線及以上治療的兩項適應症的生物製品許可申請 (Biologics License Application) 獲得美國食品藥品監督管理局 (「FDA」) 受理。本公司將與FDA保持密切溝通，並積極配合審評團隊召開的各項會議和核查，持續推進管線產品國際化的進程。

在過去兩年中，本公司積極踐行製藥企業的社會責任，在抗COVID-19領域佈局了豐富的產品管線，擁有新冠中和抗體埃特司韋單抗 (etesevimab, JS016)、JS026及小分子口服核苷類藥物VV116，其中埃特司韋單抗已在全球超過15個國家和地區獲得緊急使用授權。本公司將繼續推進相關產品的後續臨床研究以及註冊申請工作，持續為抗疫貢獻中國力量。

憑藉強大的研發能力，本公司立足於醫療創新的前沿，目前各項工作進展順利。本公司將持續致力於成為一家集研發、生產和商業化於一體的全產業鏈、具有全球競爭力的創新型生物製藥公司，打造世界一流、值得信賴的生物源創藥普惠患者，不斷提升公司價值。

本公司股東及公眾投資者於買賣股份時務請小心謹慎行事。

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，2022年1月6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