



股票代码：688505

股票简称：复旦张江

编号：临 2025-002

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2024 年年度业绩快报公告

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。

本公告所载 2024 年度主要财务数据为初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以上海复旦张江生物医药股份有限公司（以下简称“公司”）2024 年年度报告中披露的数据为准，提请投资者注意投资风险。

一、2024 年度主要财务数据和指标

单位：人民币元

项 目	本报告期	上年同期	增减变动幅度（%）
营业总收入	709,404,966	850,733,212	-16.61
营业利润	2,393,845	97,089,666	-97.53
利润总额	5,457,930	97,528,063	-94.40
归属于母公司所有者的净利润	39,733,896	108,627,368	-63.42
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	5,145,208	69,893,731	-92.64
基本每股收益（元）	0.04	0.11	-63.64
加权平均净资产收益率	1.70	4.69	减少 2.99 个百分点
	本报告期末	本报告期初	增减变动幅度（%）
总资产	2,586,502,623	2,876,687,507	-10.09
归属于母公司的所有者权益	2,304,567,412	2,357,553,851	-2.25
股本	103,657,210	103,657,210	0.00
归属于母公司所有者的每股净资产（元）	2.22	2.27	-2.20

注：1、报告期初数同经审计上一年度期末数；

2、以上财务数据及指标以未经审计的合并报表数据填列。

二、经营业绩和财务状况情况说明

（一）报告期的经营情况、财务状况及影响经营业绩的主要因素

（1）报告期内，本集团积极推动研发项目进展。其中：FDA018 抗体偶联剂（即抗 Trop2 抗体偶联 SN38）项目进入 III 期临床，报告期内启动超过 40 家临床试验中心，于 2024 年 8 月完成首例病人入组。FZ-AD005 抗体偶联剂（即抗 DLL3 抗体偶联 BB05）项目进入 I 期临床，于 2024 年 7 月完成首例病人入组。集团其他多个在研项目亦推进顺利。此外，集团全资子公司泰州复旦张江药业有限公司新建 ADC 生产基地于报告期内正式运行，并完成两个 ADC 项目的生产工艺放大，成功制备多批样品。据此，报告期内研发费用（包括临床、研究用材料及委外研发费用等）与上年同期相比增长明显。

（2）报告期内，公司生产经营正常，主要上市销售药品未发生变化。公司与推广服务商终止合作后的交接过渡期间，主要产品之一里葆多®销售下降，使得本集团全年营业收入较上年同期有一定减少。

（二）上表中有关项目增减幅度达到 30% 以上的主要原因

公司营业利润、利润总额、归属于母公司所有者的净利润、基本每股收益较上年同期相比变动幅度超过 30%，主要系本集团积极推动研发项目进展，研发费用较上年同期增加约人民币 7,000 万元。此外，本集团非经常性损益项目主要包括政府补助、银行结构性存款及理财获得的利息或收益和其他营业外收入和支出等，报告期内非经常性损益项目金额与上年同期相比基本持平，导致归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润亦下降明显。

三、风险提示

本公告所载 2024 年度主要财务数据为公司初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以公司 2024 年年度报告中披露的经审计的财务报表为准，提请投资者注意投资风险。

特此公告。



上海复旦张江生物医药股份有限公司

董 事 会

二〇二五年二月二十八日