

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，並明確表示概不因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海復旦張江生物醫藥股份有限公司

Shanghai Fudan-Zhangjiang Bio-Pharmaceutical Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股票號碼：1349)

內幕消息

盈利警告

本公告乃上海復旦張江生物醫藥股份有限公司（「**本公司**」，連同其附屬公司統稱「**本集團**」）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 條、第 13.10B 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。

董事會謹此知會股東及潛在投資者，根據本公司現時所得資料及本公司管理層對本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度（「**報告期**」）之未經審核綜合管理賬目所做出的初步評估，報告期內，本集團預計將錄得未經審核之歸屬於母公司所有者的淨利潤約為人民幣 3,500 萬元至人民幣 5,200 萬元，較上年同期將減少人民幣 5,662.74 萬元至人民幣 7,362.74 萬元，同比下降 52.13%至 67.78%（二零二三年同期：經審計之歸屬於母公司所有者的淨利潤為人民幣 10,862.74 萬元）；未經審核之歸屬於母公司所有者的扣除非經常性損益的金額預期約為淨虧損人民幣 200 萬元至淨利潤人民幣 1,700 萬元，較上年同期將減少人民幣 5,289.37 萬元至人民幣 7,189.37 萬元，同比下降 75.68%至 102.86%（二零二三年同期：經審計之歸屬於母公司所有者的扣除非經常性損益的金額為淨利潤人民幣 6,989.37 萬元）。

本期業績變動的主要原因

報告期內本集團積極推動研發項目進展，研發費用同比增長明顯。其中：FDA018 抗體偶聯劑（即抗 Trop2 抗體偶聯 SN38）項目進入 III 期臨床，報告期內啓動超過四十家臨床試驗中心，於二零二四年八月完成首例病人入組。FZ-AD005 抗體偶聯劑（即抗 DLL3 抗體偶聯 BB05）項目進入 I 期臨床，於二零二四年七月完成首例病人入組。本集團其他多個在研項目亦推進順利。此外，本集團全資子公司泰州復旦張江藥業有限公司新建 ADC 生產基地於報告期內正式運行，並完成兩個 ADC 項目的生產工藝放大，成功製備多批樣品。據此，報告期內研發費用（包括臨床、研究用材料及委外研發費用等）與上年同期相比增加約為人民幣 7,000 萬元。

於本公告刊發日，本公司仍在編製本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度業績。上文所載的資料僅基於本公司管理層根據目前所得資料（包括未經本公司核數師審計或審閱或審核委員會審閱的綜合管理賬目）而作出的初步估算。本集團截至二零二四年十二月三十一日止年度經審計業績將於二零二五年三月底公佈。如有更新，本公司將適時作出進一步公告。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
趙大君
主 席

於本公告刊發日期，董事會包括以下人士：

趙大君先生（執行董事）
薛 燕女士（執行董事）
沈 波先生（非執行董事）
余曉陽女士（非執行董事）
王宏廣先生（獨立非執行董事）
林兆榮先生（獨立非執行董事）
徐培龍先生（獨立非執行董事）

中國·上海

二零二五年一月十七日

* 僅供識別