

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二零二五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虧損約為人民幣 12,000 萬元至人民幣 18,000 萬元（二零二四年：經審計之歸屬於母公司所有者的淨利潤為人民幣 3,973.39 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淨虧損約為人民幣 14,000 萬元至人民幣 20,000 萬元（二零二四年：經審計之歸屬於母公司所有者的扣除非經常性損益的淨利潤為人民幣 514.52 萬元）。

本期業績變動的主要原因

- 1) 本集團積極推動研發項目進展，研發投入佔營業收入比例持續上升。報告期內，治療三陰乳腺癌的 FDA018 抗體偶聯劑（即抗 Trop2 抗體偶聯 SN38 項目）III 期臨床試驗入組工作較原計劃提前完成，累計入組超 350 例，目前該項目數據結果正在收集統計中，本集團將盡快遞交上市申請；針對人表皮生長因子受體 2（HER2）低表達乳腺癌適應症的 FDA022 抗體偶聯劑（抗 Her2 抗體偶聯 BB05 項目）II 期臨床研究入組結束，並於報告期內完成與監管方的臨床學科溝通會（EOP2 會議）。本集團全資子公司泰州復旦張江藥業有限公司於報告期內持續為本集團抗體偶聯藥物（ADC）研發項目的產業化提供支持，先後開展商業化規模的生產技術轉移、生產工藝驗證及後期試驗樣品生產等工作。此外，本集團光動力藥物研發項目按計劃穩步推進，其中：鹽酸氨酮戊酸口服溶液用粉末用於高級別腦膠質瘤術中可視化項目藥品註冊上市許可申請已獲受理。報告期內本集團研發投入約人民幣 3.5 億元。
- 2) 二零二四年，鹽酸多柔比星脂質體注射液首次被納入國家集采目錄，本公司產品里葆多®未獲中選。依據本次集采規則以及市場競爭格局的改變，經審慎研究，本公司於報告期內相應調整該產品銷售策略，包括但不限於自二零二五年五月一日起梯度下調市場零售價格。據此，導致里葆多®利潤率相應下降。與去年同期相比，該產品對本集團的利潤貢獻同比減少約人民幣 1 億元。

於本公告刊發日，本公司仍在編製本集團截至二零二五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而作出的初步估算，當中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，並且可能有所調整。本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度經審計業績將於二零二六年三月底公佈。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）

曲亞楠女士（職工董事）

中國·上海

二零二六年一月三十日

* 僅供識別