

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)

## 海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條規則作出。

茲載列上海君實生物醫藥科技股份有限公司在上海證券交易所網站刊發之《上海君實生物醫藥科技股份有限公司2025年度業績快報公告》，僅供參閱。

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，2026年2月27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、鄒建軍博士、李聰先生、張卓兵先生、姚盛博士、王剛博士及李鑫博士；非執行董事湯毅先生；以及獨立非執行董事張淳先生、馮曉源博士、鄺仲賢先生、魯琨女士及楊勁博士。

\* 僅供識別之用

# 上海君实生物医药科技股份有限公司

## 2025 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 2025 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，具体数据以上海君实生物医药科技股份有限公司（以下简称“公司”）2025 年年度报告为准，提请投资者注意投资风险。

### 一、2025 年度主要财务数据和指标

单位：人民币万元

项目	本报告期	上年同期	增减变动幅度（%）
营业总收入	249,842.03	194,831.73	28.23
营业利润	-99,789.35	-133,882.48	不适用
利润总额	-102,170.45	-135,755.72	不适用
归属于母公司所有者的净利润	-87,438.94	-128,092.64	不适用
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	-98,886.46	-128,988.79	不适用
基本每股收益（元）	-0.87	-1.30	不适用
加权平均净资产收益率	-14.70%	-19.71%	增加 5.01 个百分点
	本报告期末	本报告期初	增减变动幅度（%）
总资产	1,238,904.33	1,078,196.04	14.91
归属于母公司的所有者权益	603,121.94	586,042.43	2.91
股本（股）	102,668.99	98,568.99	4.16
归属于母公司所有者的每股净资产（元）	5.87	5.95	-1.34

注：1.本报告期初数同法定披露的上年年末数。

2.以上财务数据及指标以合并报表数据填列，但未经审计，最终结果以公司

2025 年年度报告为准。

3. 预计本报告期扣除股份支付影响后实现归属于母公司所有者的净利润-79,798.56 万元左右，与上年同期相比亏损减少 48,294.08 万元左右，同比亏损减少 37.70%左右。预计本报告期扣除股份支付影响后实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润-91,246.08 万元左右，与上年同期相比亏损减少 37,742.71 万元左右，同比亏损减少 29.26%左右。

## 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：

报告期内，公司核心产品特瑞普利单抗注射液（商品名：拓益®）于国内市场销售收入同比大幅增长约 37.72%。截至本公告披露日，拓益®已在中国内地获批上市的 12 项适应症全部纳入国家医保目录，是目录中唯一用于肾癌、三阴性乳腺癌和黑色素瘤治疗的抗 PD-1 单抗药物。

公司亦持续拓展全球商业化网络，截至本公告披露日，特瑞普利单抗已在中国内地、中国香港、美国、欧盟、印度、英国、澳大利亚和新加坡等 40 多个国家和地区获批上市，并在全球多个国家和地区接受上市审评。

随着已获批产品和适应症纳入国家医保目录后及性的提高，未来更多产品和适应症的陆续获批上市，以及持续不断的全球市场商业化拓展，公司的商业化竞争力将获得持续提升。

2025 年度，公司持续落实“提质增效重回报”行动方案，商业化能力显著提升的同时不断加强费用管控与资源聚焦，归属于母公司所有者的净亏损金额与上年同期相比显著缩窄。报告期内，公司在控制费用的同时维持了核心管线的高效推进，正快速推进 PD-1/VEGF 双抗（代号：JS207）、EGFR/HER3 ADC（代号：JS212）、PD-1/IL-2 融合蛋白（代号：JS213）等多款具有国际市场竞争力的创新药物的临床试验，并积极探索多种联用方案，以最大程度发挥管线协同作用。其中，JS207 目前已处于 II 期临床研究阶段，正在多个瘤种中开展与化疗、单抗、ADC 等不同药物的联合探索，JS207 与 JS212 联合用药的 II 期临床试验正在进行。公司将加快推进管线研发，尽快推动更多优势产品和适应症进入注册临床试验阶段。

（二）主要指标变动的主要原因：

1、报告期内，公司营业收入较上年同期增长，主要系公司核心产品特瑞普利单抗注射液（商品名：拓益®）于国内市场销售收入同比大幅增长。

2、报告期内营业利润、利润总额、归属于母公司所有者的净利润、归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润、基本每股收益、加权平均净资产收益率较去年同期亏损减少，主要系公司 2025 年实施股票期权激励计划，股份支付费用增加，但公司积极落实“提质增效重回报”行动方案，持续加强各项费用管控，坚持研发管线聚焦、高效投入，降低单位生产成本，提升销售效率，亏损金额较同期减少。

扣除股份支付影响后，实现归属于母公司所有者的净利润-79,798.56 万元左右，同比亏损减少 37.70%左右，实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润-91,246.08 万元左右，同比亏损减少 29.26%左右。

### 三、风险提示

公司不存在影响本次业绩快报内容准确性的重大不确定性因素。

本公告所载 2025 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，具体数据以公司 2025 年年度报告为准，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司

董事会

2026 年 2 月 28 日