

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)

截至2026年6月30日止六個月的 中期業績公告

上海君實生物醫藥科技股份有限公司(「本公司」或「公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)謹此宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」)截至2026年6月30日止六個月(「報告期」)的未經審核簡明綜合中期業績及2025年同期的比較數字。本集團於報告期的未經審核簡明綜合財務報表已由本公司審計委員會(「審計委員會」)及本公司核數師德勤•關黃陳方會計師行審閱。除非另有說明，否則本公告的財務數據乃根據國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)編製。

於本公告中，「我們」指本公司，如文意另有所指，則指本集團。

財務摘要

- 截至2026年6月30日，報告期內本集團收入總額約人民幣1,696百萬元，較2025年同期增加約45%，主要由於藥品銷售收入增加，其中核心產品拓益®(特瑞普利單抗，JS001)國內銷售收入約為人民幣1,299百萬元，較2025年同期增加約36%。此外，與許可協議相關收入亦增加約人民幣152百萬元，較2025年同期增加約149%。
- 報告期內本集團研發開支總額約人民幣644百萬元，主要用於推進研發技術平台建設、探索潛在靶點及穩步高效推進臨床在研管線。
- 報告期內本公司擁有人應佔利潤增加至人民幣26百萬元，較2025年同期增加約人民幣439百萬元。報告期內，扣除股份支付影響的本公司擁有人應佔利潤增加至人民幣153百萬元，較2025年同期增加約人民幣566百萬元。

- 報告期內，融資活動產生的現金流入淨額約為人民幣1,643百萬元，完全覆蓋了經營及投資活動的現金流出，導致銀行結餘及現金增加。成功發行2026年第一期科技創新債券為本集團帶來現金流入淨額約人民幣1,000百萬元。
- 截至2026年6月30日，本集團銀行結餘及現金和金融產品餘額合計約人民幣3,670百萬元，資金狀況相對充裕，可支持本集團的發展。

業務摘要

報告期內，我們繼續圍繞「未被滿足的醫療需求」及「提質、降本、增效」的目標，持續保障全面高質量合規，在創新藥物的發現、臨床開發、商業化、公司經營等方面皆有突破性進展，國際化步伐亦逐漸加速，已實現如下成就及里程碑事件：

- 我們的創新研發領域已經從單抗藥物類型擴展至包括小分子藥物、抗體偶聯藥物（「**ADC**」）、雙特異性或多特異性抗體藥物、融合蛋白、核酸類藥物、疫苗等更多類型的藥物研發以及針對癌症、自身免疫性疾病等下一代創新療法的探索。截至本公告日期，我們已有4款商業化藥品（拓益®、君邁康®、民得維®以及君適達®），5款產品已處於III期臨床研究階段，其中2款處於新藥上市申請（「**NDA**」）受理階段，多款具有國際市場競爭力的創新藥物正在加快進行臨床試驗。
 - 2026年2月，特瑞普利單抗一線治療鼻咽癌和一線治療食管鱗癌的適應症在阿曼、卡塔爾獲批上市。
 - 2026年3月，JS001sc（特瑞普利單抗注射液（皮下注射））用於腫瘤治療的12項適應症的上市申請獲得國家藥品監督管理局（「**NMPA**」）受理。
 - 2026年4月，特瑞普利單抗一線治療食管鱗癌的適應症擴展在新加坡獲批上市。
 - 2026年5月，拓益®聯合維迪西妥單抗用於人表皮生長因子受體2（「**HER2**」）表達的（HER2表達定義為HER2免疫組織化學檢查結果為1+、2+或3+）局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者的新適應症上市申請（「**sNDA**」）獲得NMPA批准。

- 2026年5月，拓益®聯合化療用於II-III期可切除非小細胞肺癌患者圍手術期治療的III期臨床研究達到最終分析主要研究終點。2026年7月，拓益®聯合化療用於II-III期可切除非小細胞肺癌患者圍手術期治療的補充申請獲得受理。
- 2026年5月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在馬來西亞和南非獲批上市。
- 2026年6月，特瑞普利單抗一線治療鼻咽癌和一線治療食管鱗癌的適應症在秘魯獲批上市。
- 2026年6月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在巴西獲批上市。

- 關於對外合作

- 2026年6月，本公司控股子公司上海君拓生物醫藥科技有限公司（「**君拓生物**」）與中國科學院微生物研究所達成合作，君拓生物被授予四價重組登革熱疫苗在全球層面的獨佔許可權益。
- 2026年6月，本公司與上海復星醫藥（集團）股份有限公司（「**復星醫藥**」）全資子公司復星萬邦（江蘇）醫藥集團有限公司（「**復星萬邦**」）簽署授權許可協議，本公司授予復星萬邦關於偌考奇拜單抗（「**JS005**」，「**抗IL-17A單抗**」）在大中華地區的開發、註冊、生產及商業化的權利，根據協議，本公司將獲得首付款人民幣2.15億元不可抵扣且不可退還的首付款，並有資格獲得最高達人民幣11.25億元的開發和銷售里程碑付款，以及大中華地區淨銷售額雙位數百分比的分級銷售提成。

- 其他重大事項

- 2025年11月至2026年3月，公司控股股東、實際控制人之一兼董事長熊俊先生增持公司A股和H股股份合計3,259,495股，佔公司總股本的0.32%，累計成交總額為人民幣100,638,052.19元。

管理層討論及分析

概覽

業務回顧

我們具備完整的從創新藥物的發現和開發、在全球範圍內的臨床研究、大規模生產到商業化的全產業鏈能力，旨在成為立足中國、佈局全球的創新醫藥公司。我們堅持質量為本、求真務實、誠信合規、追求卓越的企業價值觀，致力於通過源頭創新以及合作開發等形式來研發first-in-class (同類首創) 或best-in-class (同類最優) 的藥物。我們的創新領域已從單抗藥物持續擴展至包括小分子藥物、抗體偶聯藥物(ADC)、雙特異性或多特異性抗體藥物、融合蛋白、核酸類藥物、疫苗等更多類型的藥物，以及針對癌症、自身免疫性疾病等下一代創新療法。

通過卓越的創新藥物發現能力、強大的生物技術研發能力和大規模生產能力，我們已成功開發出極具市場潛力的藥品組合與梯隊化的在研管線。核心產品特瑞普利單抗(商品名：拓益[®]/LOQTORZI[®]，JS001)在中國內地已獲批13項適應症，並已於中美歐超50個國家和地區獲得批准上市，藥品銷售收入持續增長。我們亦高效推進研發管線，截至本公告日期，已有5款產品處於III期臨床階段，其中2款處於NDA受理階段，同時我們正在快速推進PD-1/VEGF雙抗(JS207)、EGFR/HER3 ADC(JS212)、PD-1/IL-2雙融合蛋白(JS213)等多款具有國際市場競爭力的創新藥物的臨床試驗，並積極探索多種聯用方案，重點佈局下一代腫瘤免疫療法(「IO」)聯合ADC療法，以最大程度發揮管線協同效應，力推更多優勢產品進入註冊臨床。

2026年上半年，本公司實現收入人民幣1,696百萬元，同比增長約45%，核心產品特瑞普利單抗的國內銷售收入約為1,299百萬元，同比增長約36%。本公司擁有人應佔利潤增加至人民幣26百萬元，扣除股份支付影響的本公司擁有人應佔利潤增加至人民幣153百萬元，經營質量持續提升。截至報告期末，本公司銀行結餘及現金和金融產品餘額合計約人民幣3,670百萬元，資金儲備充足。

2026年上半年，我們依然圍繞「提質、降本、增效」的目標，持續保障全面高質量合規，在控制各項成本的同時，亦在商業化、藥物研發、國際化拓展、業務運營等方面取得了諸多重大進展。總結如下：

商業化能力持續提升，自身造血能力穩步增強

報告期內，商業化團隊凝聚力與專業能力持續提升，核心產品特瑞普利單抗銷售收入持續增長，實現國內市場銷售收入人民幣1,299百萬元，同比增長約36%。

2026年1月1日起，拓益®新增2項適應症和君適達®納入《國家基本醫療保險、生育保險和工傷保險藥品目錄（2025年）》，君適達®也是新版目錄中唯一用於他汀不耐受人群的國產PCSK9靶點藥物；2026年5月，拓益®聯合維迪西妥單抗用於HER2表達的局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者的sNDA獲得NMPA批准，進一步拓展了拓益®在尿路上皮癌領域的未來市場。

截至本公告日期，本公司4款商業化產品拓益®、君邁康®、民得維®和君適達®均已納入國家醫保目錄。拓益®已在中國內地獲批上市13項適應症，其中12項適應症納入國家醫保目錄，是目錄中唯一用於腎癌、三陰性乳腺癌和黑色素瘤治療的抗PD-1單抗藥物。

隨著已獲批產品的增加，醫保覆蓋帶動可及性提升，產品組合日趨豐富，疊加全球市場商業化拓展，我們的商業化競爭力持續提升，自身造血能力穩步增強。與此同時，本公司持續落實「提質增效重回報」行動方案，強化費用管控與資源聚焦。未來本公司將持續推動降本增效，優化業務結構、提升運營效率、拓展市場渠道、強化成本管控與內部管理，進一步夯實自身造血能力。

研發高效推進，打造具備國際市場競爭力的創新藥物，重點佈局下一代IO聯合ADC療法

報告期內，本公司實現研發項目從立項到申報的全流程追蹤管理，臨床研發效率持續提升，臨床研究入組人數超過700人；本公司積極分享創新成果，報告期初至本公告日期，產品期刊發表超過125篇，合計影響因子超過950分，並在國際學術大會上發表了超70項研究成果。

我們擁有專業且經驗豐富的研發團隊，高度重視創新管線佈局。早期研發方面，我們整合蘇州吳江及上海張江各實驗室成立創新研究院，集中資源統一運營；搭建「分子發現」平台，推動研發管線早期立項，積極推進精益管理項目的立項和實施，優化流程，加速國產替代，引入AI技術提升效率，持續優化研發成本。臨床研發方面，實施「研發關口式管理」，定期梳理在研管線，綜合競爭格局、研發進度、產品聯用策略等因素，將資源聚焦於高潛力項目；同時通過探索臨床創新方案設計、品類精細化採購等方式，提高研發效率並控制成本。報告期內，我們共開展超過85項臨床研究，已形成梯隊化的在研管線佈局。

我們積極打造具備國際市場競爭力的創新藥物，加快推進JS207（PD-1/VEGF雙抗）、JS212（EGFR/HER3雙抗ADC）、JS213（PD-1/IL-2雙融合蛋白）等多款創新藥物的臨床試驗，並積極探索多種聯用方案。

- JS207目前已處於II期臨床研究階段，正在多個瘤種中開展與化療、單抗、ADC等不同藥物的聯合探索。JS207與JS212聯合用藥的II期臨床試驗正在進行。2025年10月，JS207對比納武利尤單抗用於II/III期、可切除、可改變驅動基因(AGA)陰性非小細胞肺癌患者新輔助治療的II/III期臨床研究的新藥臨床試驗(「IND」)申請獲得美國食品藥品監督管理局(「FDA」)批准。
- JS212的IND申請已獲NMPA和FDA批准。JS212正在開展一項評價JS212在晚期惡性實體瘤患者中的安全性、耐受性、藥代動力學和初步療效的I/II期臨床研究；JS207與JS212聯合用藥的II期臨床試驗正在進行。
- 截至本公告日期，JS213的I期臨床研究在海外及國內同步進行中。

我們重點佈局下一代IO聯合ADC療法，JS212已開展或計劃在多個瘤種中，與JS207、JS213及特瑞普利單抗等不同IO藥物聯用的II期臨床試驗，積極進行多領域、多種聯合方案的廣泛佈局，致力於下一代腫瘤治療領域的創新突破。

隨著臨床研究設計與技術能力持續提升，我們在早期臨床研究不僅局限於尋找劑量，亦會做多樣化的探索，包括聯合隊列的探索，目標適應症的驗證等。一旦信號確認，後續可以直接與監管部門進行關鍵註冊研究的溝通和準備。我們將加快推進優勢管線的臨床研究，盡快推動更多管線進入關鍵註冊臨床。

國際化拓展加速，核心產品實現全球六大洲獲批，兩大生產基地產能護航

報告期內，特瑞普利單抗海外市場拓展取得積極進展，於海外多個國家和地區的上市申請與合作加速推進，全球商業化網絡逐步擴大。截至本公告日期，我們已與Coherus Oncology, Inc. (「Coherus」)、Hikma MENA FZE (「Hikma」)、Dr. Reddy's Laboratories Limited (「Dr. Reddy's」)、LEO Pharma A/S (「利奧製藥」)等合作夥伴在超過80個國家達成商業化合作。特瑞普利單抗實現全球六大洲佈局，已在中國內地、中國香港、美國、歐盟、印度、英國、約旦、澳大利亞、新加坡、阿聯酋、科威特、巴基斯坦、加拿大、巴林、阿曼、卡塔爾、馬來西亞、南非、秘魯、巴西、沙特阿拉伯、泰國和越南等超50個國家和地區獲批上市，另有多個國家／地區的上市申請已提交／受理。我們及各合作夥伴正在積極推動特瑞普利單抗在合作區域的上市申報和商業化進程，並積極探索更多適應症在部分地區上市的可能性。

我們亦以充足產能和高質量的生產體系支持業務的逐步擴張，目前擁有2個商業化生產基地：

- 蘇州吳江生產基地擁有4,500升(9*500升)發酵能力，已獲得中國內地、中國香港、美國、歐盟、英國、澳大利亞、新加坡、印度、約旦、阿聯酋、科威特、巴基斯坦、加拿大、巴林、阿曼、卡塔爾等多個國家和地區的藥品生產質量管理規範(「**GMP**」)認證和批准，主要負責特瑞普利單抗海外市場的商業化供應；
- 上海臨港生產基地目前產能42,000升(21*2,000升)，已獲得NMPA的GMP認證，可與蘇州吳江生產基地同時負責生產商業化批次的特瑞普利單抗注射液，並支持更多在研項目的臨床試驗用藥以及未來的商業化批次生產。

截至本公告日期，蘇州眾合生物醫藥科技有限公司已通過兩次FDA現場檢查(2023年首次、2025年第二次)，標誌着公司高質量生產製造體系持續獲得國際監管機構認可。公司將持續推進生產體系的深度整合與全方位優化，基於市場洞察及自身發展戰略，合理調配生產資源，對產能佈局進行科學規劃。依託兩大生產基地的協同運作，打造規模化、具備顯著成本優勢的生產體系，保障產品的穩定供應，滿足不斷增長的市場需求。

持續完善公司運營，推動企業高質量可持續發展

報告期內，我們在合規經營、質量管理、人才建設和成本管控等方面持續完善，確保企業在醫藥行業強監管背景之下高質量可持續發展。

合規經營方面，我們以誠信合規作為經營的基本原則，始終堅持貫徹合規運營的企業文化，構建全面高水平的合規體系，嚴格遵守國家相關的法律法規及醫藥行業的監管政策，以患者為中心，提供效果更好、花費更優的治療選擇。我們提倡員工遵守與本公司產品或服務相關的法律法規以及最高標準的商業和個人道德規範。報告期內，我們繼續秉持誠信合規的經營價值觀，切實防範法律風險，組織全面開展合規自查工作，加固反不正當競爭的意識堤壩；同時，為進一步提升公司學術會議管理的規範性、透明度與效率，我們嚴格進行學術會議管理，確保各項學術活動的合規性；並且加強醫藥銷售人員管理，對所有銷售人員進行產品知識、疾病知識、合規要求等方面的全面培訓和考核。在醫藥行業強監管的背景之下，我們將繼續打造「創新驅動、學術推廣」的合規文化，優化「全流程輔導和監督」的合規體制，推動運營管理提質增效，構建全面合規管理體系，促進高質量可持續發展。

質量管理方面，我們建立並持續完善內外審結合的質量審計機制。報告期內，我們共接受外部檢查／審計5次，本集團包括兩大生產基地接受哈薩克斯坦官方檢查、伊拉克官方檢查、上海市藥監局的現場核查和藥品生產許可檢查等，範圍涵蓋藥品上市許可持有人(MAH)管理體系、組織機構、生產管理、質量管理、實驗室管理、供貨商管理、物料與倉儲管理、設備管理、藥物安全和藥物警戒等方面。所有實體均順利通過檢查，符合相應質量管理體系標準。

人才建設方面，我們高度重視人才培養與發展，致力於構建多元化、專業化複合型人才體系，推動人才與組織協同並進。截至報告期末，本集團擁有3,055名僱員，其中607名僱員從事藥物研發工作。我們重視對員工的職業發展，實行統一的績效管理體系，兼顧薪酬體系的競爭性、公平性和激勵性。我們通過搭建職級體系，保障員工的職業發展權益，為員工提供明確、合理的職業晉升路徑及職業發展平台。我們制定並實施員工培訓制度，系統性整合內外部學習資源，豐富培訓形式，持續推進學習型組織建設，全方位提升員工能力素質。我們亦鼓勵全體員工積極參與行業內培訓和考取專業認證，對於已經考取職稱證書的員工，給予政府相關補貼或獎金的申報支持。另外，對於企業內優秀的研發人才，我們還積極申報國家級、市級和區級各類人才項目，助力人才在兢兢業業投身工作的同時，可在各方面獲得更多切實支持。

成本管控方面，本公司各部門實行嚴格預算管理，強化資源聚焦，持續提升經營質量。與此同時，我們繼續保持對前沿治療領域和更多候選藥物的前瞻性佈局，研發團隊定期對研發管線進行系統性梳理，並綜合評估產品競爭格局、研發進度、產品聯用策略等因素，合理制定研發計劃，提高資金使用效率，將資源聚焦於更具潛力的研發項目。我們將積極推進藥物研發、優化業務結構、提升運營效率、拓展市場渠道，同時不斷深化成本控制與內部管理，推動經營質量與綜合競爭力的全面提升。

產品管線

我們的產品以源頭創新、自主研發類生物製品為主，同時通過合作開發、設立合資企業以及許可(license-in)等形式引進與自有源創產品線有協同作用的藥物或平台技術，進一步壯大產品管線。截至本公告日期，我們已有4款商業化藥品(拓益®、君邁康®、民得維®以及君適達®)，我們的創新領域已從單抗藥物類型持續擴展至包括小分子藥物、抗體偶聯藥物(ADC)、雙特異性或多特異性抗體藥物、融合蛋白、核酸類藥物、疫苗等更多類型的藥物研發，以及針對癌症、自身免疫性疾病等下一代創新療法的探索。

進入臨床研發階段重點推進的項目（截至2026年8月14日）



我們的核心產品

拓益®／LOQTORZI® (特瑞普利單抗，JS001)

- 商業化發展里程碑及成就

報告期內，拓益®實現國內市場銷售收入約人民幣1,299百萬元，同比增長約36%，銷售工作持續取得積極的進展。特瑞普利單抗為本公司自主研發的中國首個成功上市的國產PD-1單抗，也是FDA批准上市的首個中國自主研發和生產的創新生物藥，針對各種惡性腫瘤。曾榮膺國家專利領域最高獎項「中國專利金獎」，並獲得「十二五」、「十三五」兩項「重大新藥創製」國家重大科技專項支持。

截至本公告日期，特瑞普利單抗的13項適應症已於中國內地獲批：

- 用於既往接受全身系統治療失敗的不可切除或轉移性黑色素瘤的治療（2018年12月）；
- 用於既往接受過二線及以上系統治療失敗的復發／轉移性鼻咽癌患者的治療（2021年2月）；
- 用於含鉑化療失敗包括新輔助或輔助化療12個月內進展的局部晚期或轉移性尿路上皮癌的治療（2021年4月）；
- 聯合順鉑和吉西他濱用於局部復發或轉移性鼻咽癌患者的一線治療（2021年11月）；
- 聯合紫杉醇和順鉑用於不可切除局部晚期／復發或遠處轉移性食管鱗癌患者的一線治療（2022年5月）；

- 聯合培美曲塞和鉑類適用於重組人源化抗表皮生長因子受體(「**EGFR**」)基因突變陰性和間變性淋巴瘤激酶(**ALK**)陰性、不可手術切除的局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌的一線治療(2022年9月)；
- 聯合化療圍手術期治療，繼之本品單藥作為輔助治療，用於可切除IIIA-IIIB期非小細胞肺癌的成人患者(2023年12月)；
- 聯合阿昔替尼用於中高危的不可切除或轉移性腎細胞癌患者的一線治療(2024年4月)；
- 聯合依託泊苷和鉑類用於廣泛期小細胞肺癌(**ES-SCLC**)的一線治療(2024年6月)；
- 聯合注射用紫杉醇(白蛋白結合型)用於經充分驗證的檢測評估**PD-L1**陽性(**CPS**≥1)的復發或轉移性三陰性乳腺癌(**TNBC**)的一線治療(2024年6月)；
- 聯合貝伐珠單抗用於不可切除或轉移性肝細胞癌患者的一線治療(2025年3月)；
- 用於不可切除或轉移性黑色素瘤的一線治療(2025年4月)；
- 聯合維迪西妥單抗用於**HER2**表達的局部晚期或轉移性尿路上皮癌的一線治療(2026年5月)。

此外，特瑞普利單抗已獲得國內外二十部權威指南的推薦與認可，是首個同時獲中國臨床腫瘤學會（「**CSCO**」）、美國國家綜合癌症網絡（**NCCN**）以及歐洲腫瘤內科學會（「**ESMO**」）三大頂級權威指南推薦的國產抗PD-1單抗。在最新發佈的2025年CSCO腫瘤診療指南中，特瑞普利單抗多項治療方案入選十餘部指南，全面覆蓋鼻咽癌、頭頸部腫瘤、非小細胞肺癌、小細胞肺癌、乳腺癌、食管癌、肝癌、膽道惡性腫瘤、結直腸癌、腎癌、尿路上皮癌、黑色素瘤等治療領域，斬獲多項I級推薦，進一步夯實了其在腫瘤治療中的臨床地位，持續推動中國腫瘤免疫治療的臨床實踐變革。

截至本公告日期，拓益®已在中國內地獲批上市13項適應症，其中12項適應症已納入國家醫保目錄，是目錄中唯一用於腎癌、三陰性乳腺癌和黑色素瘤治療的抗PD-1單抗藥物。新適應症的獲批以及國家醫保目錄內拓益®適應症的增加將進一步拓展不同瘤種領域獲益患者的範圍，為患者及其家庭減輕就醫負擔，提高了拓益®在患者中可及性和可負擔性。

國際化佈局方面，截至本公告日期，特瑞普利單抗已實現全球六大洲佈局，在中美歐等全球超50個國家和地區獲得批准上市，多個國家和地區的上市申請已提交／受理。我們已與Coherus、Hikma、Dr. Reddy's、利奧製藥等合作夥伴在超過80個國家達成商業化合作。我們及各合作夥伴正在積極推動特瑞普利單抗在合作區域的上市申報進程，並積極探索更多適應症在部分地區上市的可能性。



- **臨床開發里程碑及成就**

特瑞普利單抗在中國、美國、歐洲和東南亞等地累計開展了覆蓋超過15個適應症的40多項臨床研究。特瑞普利單抗在關鍵註冊臨床研究中，除了廣泛佈局多瘤種的一線治療外，也積極佈局多個瘤種的圍手術期治療／術後輔助治療，推進腫瘤免疫治療在腫瘤患者病程早期的應用。

中國臨床試驗及註冊進展：

- 2026年5月，拓益®聯合維迪西妥單抗用於HER2表達的（HER2表達定義為HER2免疫組織化學檢查結果為1+、2+或3+）局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者的sNDA獲得NMPA批准。
- 2026年5月，拓益®聯合化療用於II-III期可切除非小細胞肺癌患者圍手術期治療的III期臨床研究達到最終分析主要研究終點。2026年7月，拓益®聯合化療用於II-III期可切除非小細胞肺癌患者圍手術期治療的補充申請獲得受理。

全球註冊進展：

- 2026年2月，特瑞普利單抗一線治療鼻咽癌和一線治療食管鱗癌的適應症在阿曼、卡塔爾獲批上市。
- 2026年4月，特瑞普利單抗一線治療食管鱗癌的適應症擴展在新加坡獲批上市。
- 2026年5月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在馬來西亞和南非獲批上市。
- 2026年6月，特瑞普利單抗一線治療鼻咽癌和一線治療食管鱗癌的適應症在秘魯獲批上市。
- 2026年6月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在巴西獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗一線治療食管鱗癌和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在沙特阿拉伯獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在泰國獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌，及一線治療食管鱗癌的3項適應症在越南獲批上市。

- 學術成果發表

我們的創新產品取得了諸多令人矚目的學術成果，報告期初至本公告日期，特瑞普利單抗期刊發表超過120篇，合計影響因數超過930分，研究成果多次登上《新英格蘭醫學雜誌》(NEJM)、《腫瘤學年鑑》(Annals of Oncology)等國際權威期刊，以及美國癌症研究協會(AACR)年會、美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會等國際學術大會，並多次在各大學術會議上作口頭報告。

重組人源化抗PD-1和VEGF雙特異性抗體(JS207)

JS207為本公司自主研發的重組人源化抗PD-1和VEGF雙特異性抗體，主要用於晚期惡性腫瘤的治療。JS207可同時以高親和力結合於PD-1與VEGFA，有效阻斷PD-1與PD-L1和PD-L2的結合，並抑制VEGF與其受體的結合。JS207具有免疫治療藥物和抗血管生成藥物的療效特性，通過中和VEGF可抑制血管內皮細胞增殖，改善腫瘤微環境，增加細胞毒性T淋巴細胞在腫瘤微環境中的浸潤，從而達到更好的抗腫瘤活性。

JS207是以高親和力、臨床驗證且具有差異性的抗PD-1藥物特瑞普利單抗為骨架設計的，JS207的抗PD-1部分採用Fab結構，以保持與PD-1的結合親和力，從而更好地在腫瘤微環境中富集。抗VEGF部分對人血管內皮生長因數的結合親和力與貝伐珠單抗相當。在非臨床體外細胞學試驗中，比起聯合使用PD-1/PD-L1單抗和VEGF單抗，同時靶向PD-1/PD-L1和VEGF的雙特異性抗體可見PD-1抗原結合和內化顯著增強、NFAT信號通路的協同增強作用，從而更好的活化腫瘤微環境中的免疫細胞。

- 學術成果發表

- 2026年4月，JS207聯合JS007（抗CTLA-4單抗）的一項用於一線治療晚期肝細胞癌(HCC)的II期臨床研究（研究代號：JS207-006-II-HCC）結果在2026年美國癌症研究協會（「AACR」）以壁報的形式發佈（摘要編號：#CT159）。研究結果顯示：該聯合方案展現出強勁的抗腫瘤活性。26例患者接受了JS207聯合JS007（3 mg/kg Q6W治療2周期，之後1 mg/kg Q6W，即推薦劑量）治療，22例療效可評估患者中，聯合治療的客觀緩解率（「ORR」）達45.5%，疾病控制率（「DCR」）達86.4%。安全性方面，聯合方案的耐受性良好。安全導入期末觀察到劑量限制性毒性(DLT)。≥3級治療相關不良事件（「TRAE」）發生率僅19.2%。無導致死亡的治療期間出現的不良事件（「TEAEs」）發生。

- 2026年4月，JS207聯合化療一線治療微衛星穩定或錯配修復完整(MSS/pMMR)型轉移性結直腸癌(mCRC)的II期臨床研究(研究代碼：JS207-007-II-CRC)在2026年AACR以壁報的形式首次公佈了研究結果(摘要編號：#CT152)。研究結果顯示：JS207聯合化療一線治療MSS/pMMR型mCRC展現出積極療效信號，31例療效可評估患者中，22例患者達到部分緩解(PR)，8例達到疾病穩定(SD)，ORR達71.0%，DCR為96.8%。安全性方面，總體耐受性良好，安全導入期未觀察到劑量限制性毒性。≥3級治療相關不良事件(TRAEs)發生率為40.6%，僅1例(3.1%)患者發生了≥3級免疫相關不良事件(irAEs)，未發生導致死亡的TRAEs。

截至本公告日期，JS207已處於II期臨床研究階段，正在多個瘤種中開展與化療、單抗、ADC等不同藥物的聯合探索。JS207與JS212聯合用藥的II期臨床試驗正在進行。此外，2025年10月，JS207對比納武利尤單抗用於II/III期、可切除、可改變驅動基因(AGA)陰性非小細胞肺癌患者新輔助治療的開放標籤、雙臂、隨機、陽性對照II/III期臨床研究的IND申請獲得FDA批准。本公司將在獲得更多數據積累後，根據臨床數據及與監管機構的溝通來進行後續註冊臨床研究的佈局。

EGFR/HER3雙特異性抗體偶聯藥物(JS212)

JS212是重組人源化抗表皮生長因子受體(EGFR)和人表皮生長因子受體3(「HER3」)雙特異性抗體偶聯藥物(ADC)，主要用於晚期惡性實體瘤的治療。EGFR和HER3在多種腫瘤細胞表面存在高表達，如肺癌、結直腸癌、頭頸部腫瘤等。EGFR和HER3之間存在信號通路的相互作用，共同參與促進腫瘤細胞的增殖、存活、遷移和血管生成等過程。此外，HER3參與多種抗腫瘤藥物(包括EGFR靶向藥物和化療等)的耐藥性機制。與單一靶點ADC藥物相比，JS212能夠通過與EGFR或HER3結合發揮腫瘤抑制作用，有望對更廣泛的腫瘤有效，同時有望克服耐藥性問題。臨床前研究顯示，JS212與EGFR和HER3具有高親和力、特異性結合作用，在多個動物模型中展示了顯著的抑瘤作用。同時，JS212具備良好、可接受的安全性。

2025年1月，JS212的IND申請獲得NMPA受理，並於2025年3月獲得NMPA批准；2025年12月，JS212用於治療晚期實體瘤的IND申請獲得FDA批准。

- 學術成果發表

- 2026年4月，JS212臨床前研究在2026年AACR以壁報的形式發佈結果（摘要編號：#1715）。研究結果顯示：JS212可高親和力結合表達EGFR和／或HER3的腫瘤細胞，在臨床前評估中展現出優越且廣譜的抗腫瘤活性、良好的耐受性和藥代動力學特徵。在多個細胞系來源的異種移植瘤(CDX)模型中，JS212顯示出優於同類藥物的抗腫瘤活性；同時，JS212在奧希替尼(osimertinib)耐藥、德帕曲妥尤單抗(patritumab-deruxtecan)耐藥以及BL-B01D1耐藥的CDX模型中均有效；
- 2026年4月，JS212用於晚期實體瘤的首次人體(FIH)臨床研究（研究代號：JS212-001-I/II）在2026年AACR以壁報的形式發佈結果（摘要編號：#CT128）。研究結果顯示：JS212單藥治療晚期實體瘤的整體耐受性良好，並在多個劑量水平（即使低至1.8 mg/kg）中均顯示出令人鼓舞的抗腫瘤活性，其中4.2 mg/kg和4.6 mg/kg劑量組的ORR分別高達44.4%和50.0%，疾病控制率(DCR)均為100.0%。在HER2陰性乳腺癌(BC)和食管鱗癌(ESCC)患者中的ORR分別達50.0%和38.9%，展現了良好的開發潛力。安全性方面，整體耐受性良好，最大耐受劑量(MTD)未達到。≥3級治療相關不良事件(TRAЕ)的發生率為31.7%，無導致死亡的TRAЕ發生。常見的≥3級TRAЕ（發生率≥5%）包括中性粒細胞減少症(19.0%)、白細胞減少症(14.3%)和血小板減少症(7.9%)。綜合安全性、療效和藥效學標誌物數據，JS212單藥的II期推薦劑量(RP2D)擬確定為4.6 mg/kg Q3W。

截至本公告日期，JS212已處於II期臨床研究階段，已開展或計劃在多個瘤種中開展與PD-1/VEGF雙抗(JS207)、PD-1單抗（特瑞普利單抗）、PD-1/IL-2雙融合蛋白(JS213)、第三代EGFR TKI(JS111)等不同藥物的聯合探索，積極進行多領域、多種聯合方案廣泛佈局。

JS207和JS212主要二期臨床研究計劃及進展

	■ 研究方案	■ 適應症	■ 預計招募人數
JS207	JS207 + 化療 (中國)	可手術的 II-III 期 / 不可手術的 III 期非小細胞肺癌	88
	JS207 + 化療 (全球)	可手術的 II-III 期非小細胞肺癌	200
	JS207 + 化療 (中國)	一線EGFR / ALK野生型非小細胞肺癌	84
	JS207 + CTLA4 (中國)	一線肝細胞癌	72
	JS207 + 化療 ± DKK1 / JS207 + CTLA4 (中國)	晚期結直腸癌	120
	JS207 + Nectin-4 ADC / JS207 + 化療 (中國)	一線三陰性乳腺癌	60
JS207+JS212	JS207 + JS212 / JS207 + 化療 (中國)	驅動基因陽性、TKI治療失敗的非小細胞肺癌	72
	JS207 + JS212 ± 化療 (中國)	一線及二線驅動基因陰性非小細胞肺癌	426
	JS212 + JS207 + 化療 (中國)	晚期結直腸癌	80
	JS207 + JS212 (中國)	三陰乳腺癌	102
JS212	JS212 + 3rd EGFR TKI (中國)	一線及二線驅動基因陽性的非小細胞肺癌	35
	JS212 + PD-1單抗 ± 化療 (中國)	一線食管鱗癌	280
	JS212 + 化療 ± 貝伐珠單抗 (中國)	二線結直腸癌	80
	JS212 ± PD-1/IL-2 / PD-1/IL-2單藥 (中國)	二線結直腸癌、尿路上皮癌、去勢前列腺癌、黑色素瘤	319
	JS212 單藥 (中國)	晚期實體瘤	126

*截至2026年8月14日, JS207 II期臨床研究和JS212 II期臨床研究共計入組超過617名受試者, 此前, 在I期臨床研究階段, JS207共入組近100名受試者。

PD-1/IL-2雙功能性抗體融合蛋白(JS213)

JS213是PD-1和白細胞介素-2(IL-2)雙功能性抗體融合蛋白，主要用於晚期惡性腫瘤的治療。鑒於PD-1和IL-2在腫瘤微環境中的共表達，該融合蛋白可在阻斷PD-1通路的同時，通過與IL-2受體結合選擇性地啟動IL-2信號通路，從而增強抗腫瘤免疫反應。PD-(L)1與IL-2的聯合療法已在多個瘤種中顯示出潛在的有效性。與聯合療法相比，JS213作為單一藥物同時靶向PD-1和IL-2通路，可能會更高效地激活腫瘤免疫微環境，從而增強抗腫瘤活性。臨床前結果顯示：JS213優先刺激腫瘤浸潤CD8⁺T細胞的擴增，對外周血中T細胞和自然殺傷(NK)細胞影響較小，在抗PD-1單抗敏感或耐藥小鼠腫瘤模型中均顯示出良好的療效和安全性。

2025年6月，JS213首次在ASCO 2025年會上公佈了其海外I期首次人體(FIH)研究初步數據。該研究是一項開放標籤、劑量遞增、I期FIH研究(NCT06092580)，劑量遞增階段旨在既往標準治療失敗或不耐受的晚期／轉移性癌症患者中評估AWT020單藥治療的安全性和初步有效性，關鍵終點包括安全性、最大耐受劑量(MTD)、II期推薦劑量(RP2D)、藥代動力學(PK)、藥效學、免疫原性和抗腫瘤反應。

2025年11月，在2025年第40屆癌症免疫治療學會(SITC)年會上，JS213以壁報形式公佈了其海外I期臨床研究最新結果(摘要編號：#595)，此次SITC大會上報告了其初始劑量遞增階段的結果。截至2025年6月19日，25例患者接受了0.3、0.6和1 mg/kg劑量的JS213治療，包括0.3 mg/kg階梯劑量的啟動方案。

- 初步PK分析顯示JS213的暴露量與劑量大致成比例增加。
- 20例療效可評估患者中，ORR為35%，DCR為75%。在7例達到部分緩解(PR)的患者中，1例為既往抗PD-1難治患者，3例對抗PD-(L)1治療產生繼發性耐藥，另外3例為抗PD-(L)1初治患者。8例達到疾病穩定(SD)的患者中，在胸腺癌、神經內分泌腎癌、間皮瘤和非透明細胞腎細胞癌患者中均觀察到腫瘤縮小，初步證明了JS213的廣譜抗腫瘤活性。
- 安全性可控，大多數TRAE為低級別。最常見的TRAE包括關節痛(50%)、疲勞(35%)、皮疹(35%)、噁心(31%)和甲狀腺功能減退症(23%)。無患者發生血管滲漏綜合徵。

2026年6月，在ASCO年會上，JS213用於晚期實體瘤的I期首次人體(FIH)研究劑量遞增階段的更新結果以壁報的形式進行了公佈(摘要編號：#2528)。結果顯示，28例既往經多線治療且療效可評估的實體瘤患者中，總體ORR為25%，DCR達60.7%。既往抗PD-1治療耐藥人群(n=10)中，ORR為35.7%，DCR為57.1%。安全性方面，大多數治療相關不良事件(TRAEs)為低級別，最常見的TRAEs包括關節痛(50%)、皮疹(35%)、疲勞(35%)和噁心(32.5%)，無患者發生血管滲漏綜合徵。

截至本公告日期，JS213的I期臨床研究在海外及國內同步開展中。

Tifcemalimab(TAB004/JS004)

Tifcemalimab是我們自主研發的全球首個進入臨床開發階段(first-in-human)的特異性針對B和T淋巴細胞衰減因數(BTLA)的重組人源化抗腫瘤抗BTLA單克隆抗體。BTLA在T和B淋巴細胞以及樹突狀細胞亞群上表達。BTLA與其配體HVEM(Herpes virus entry mediator，疱疹病毒侵入介質)的相互作用於2005年被發現，HVEM是在造血系統中廣泛表達的腫瘤壞死因子(TNF受體)，被確定為BTLA的配體。Tifcemalimab通過結合BTLA，阻斷HVEM-BTLA的相互作用，從而阻斷BTLA介導的抑制性信號通路，最終達到啟動腫瘤特異淋巴細胞的作用。

Tifcemalimab聯合特瑞普利單抗已進入III期臨床研究階段。JUSTAR-001研究是一項隨機、雙盲、安慰劑對照、全球多中心III期臨床研究，旨在評估tifcemalimab聯合特瑞普利單抗對比特瑞普利單抗單藥及對比安慰劑用於同步放化療後未進展的局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)患者的鞏固治療的療效和安全性。該研究為BTLA靶點藥物全球首個確證性研究，計劃在全球招募約756例受試者。截至本公告日期，該研究已在15個國家／地區的超過200個中心開展，已入組超過730名患者，正在持續入組，預計於2026年完成患者入組。

我們認為Tifcemalimab聯合特瑞普利單抗是一種極具前景的抗癌治療策略，有望增加患者對免疫治療的反應，擴大可能受益人群的範圍。我們將繼續加快推進患者入組工作，盡快推動Tifcemalimab在全球實現商業化。

- 學術成果發表

Tifcemalimab單藥或聯合特瑞普利單抗的初步臨床研究結果已多次在國際醫學大會上亮相，該組合在肺癌、復發／難治性(R/R)淋巴瘤以及多線治療失敗的免疫難治性晚期實體瘤患者中均顯示出良好的安全性和令人鼓舞的療效。2025年，tifcemalimab聯合特瑞普利單抗在肺癌領域的兩項研究成果分別入選日本腫瘤內科學會(JSMO)年會、世界肺癌大會(WCLC)口頭報告，該組合療法聯合化療用於可切除局部晚期胸段食管鱗癌圍手術期治療的初步結果在2025年ESMO年會上首次公佈，並於2026年ASCO年會上更新研究結果。此外，tifcemalimab多項研究成果在國際期刊發表。

2026年6月，tifcemalimab聯合特瑞普利單抗和化療用於可切除局部晚期胸段食管鱗癌(ESCC)圍手術期治療的療效和安全性的II期臨床(BT-NICE研究)成功入選2026年ASCO壁報展示環節(摘要編號：#4087)。研究結果顯示：該聯合療法新輔助治療後的客觀緩解率(ORR)達96.0%，所有患者均實現R0切除(腫瘤完全切除，切緣陰性)，病理完全緩解(pCR)率達40.0%，主要病理緩解(MPR)率為56.0%，1年無複發生存(RFS)率和總生存(OS)率分別為96%和100%。安全性方面，整體耐受性良好，最常見的治療期間出現的不良事件(TEAE)包括脫髮、嘔吐、中性粒細胞減少症和淋巴細胞減少症。20%(5/25)的患者發生了3級TEAE，無4-5級TEAE或治療相關死亡事件發生。所有患者均未發生治療相關手術延期，且30天內無死亡事件發生。

其他已實現商業化或處於臨床後期研發階段的產品

民得維®(氫溴酸沆瑞米德韋片，JT001/VV116)

民得維®是一款新型口服核苷類抗病毒藥物，能夠以核苷三磷酸形式非共價結合到新冠病毒RdRp的活性中心，直接抑制病毒RdRp的活性，阻斷病毒的複製，從而發揮抗病毒的作用。臨床前研究顯示，民得維®對包括奧密克戎在內的新冠病毒原始株和突變株表現出顯著的抗病毒作用，且無遺傳毒性。民得維®由中國科學院上海藥物研究所、中國科學院武漢病毒研究所、中國科學院新疆理化技術研究所、中國科學院中亞藥物研發中心／中烏醫藥科技城(科技部「一帶一路」聯合實驗室)、臨港實驗室、蘇州旺山旺水生物醫藥有限公司和本公司共同研發。

2023年1月28日，民得維®獲得NMPA附條件批准上市，用於治療輕中度COVID-19的成年患者。2025年1月，該項適應症獲得NMPA同意，由附條件批准轉為常規批准。民得維®於2023年1月起臨時性納入醫保支付範圍，2024年1月起納入正式國家醫保目錄。

民得維®上市後，本公司積極組建商業化團隊，不斷探索銷售模式，持續拓寬民得維®的醫院和科室覆蓋面，拓展電商管道，推動民得維®的可及性進一步提升。截至報告期末，民得維®已進入超過兩千家醫療機構，包含社區衛生服務中心、二級醫院和三級醫院，覆蓋境內所有省份。



君邁康® (阿達木單抗，UBP1211)

君邁康®為我們與邁威(上海)生物科技股份有限公司及其子公司合作的阿達木單抗。君邁康®作為我們第三個實現商業化的產品，曾獲得「十二五」國家「重大新藥創製」科技重大專項支持，上市後為中國廣大自身免疫疾病患者帶來新的治療選擇。2022年3月，君邁康®用於治療類風濕關節炎、強直性脊柱炎及銀屑病的上市申請獲得NMPA批准，並於2022年5月開出首張處方。2022年11月，君邁康®用於治療克羅恩病、葡萄膜炎、多關節型幼年特發性關節炎、兒童斑塊狀銀屑病、兒童克羅恩病共五項適應症補充申請獲得NMPA批准上市。



君適達® (昂戈瑞西單抗, JS002)

君適達®是我們自主研發的重組人源化抗PCSK9單克隆抗體。2023年10月，我們與重慶博創醫藥有限公司(「博創醫藥」)簽署協議，授予博創醫藥在中國大陸和許可用途內研發、生產、商業化君適達®的獨佔許可。博創醫藥將負責君適達®在中國大陸的後續商業化工作，並向本公司支付相應里程碑付款及銷售提成。

2024年10月，君適達®獲得NMPA批准上市，用於治療原發性高膽固醇血症(非家族性)和混合型血脂異常成人患者。

2025年5月，君適達®用於：1) 雜合子型家族性高膽固醇血症(HeFH)的成人患者；2) 在他汀類藥物不耐受或禁忌使用的患者中，單獨或與依折麥布聯合用藥用於非家族性高膽固醇血症和混合型血脂異常的成人患者的兩項sNDA獲得批准。昂戈瑞西單抗成為首個獲批用於他汀不耐受人群的國產PCSK9靶點藥物。

2025年12月，君適達®成功納入國家醫保目錄乙類範圍，是新版目錄中唯一用於他汀不耐受人群的國產PCSK9靶點藥物。新版國家醫保目錄於2026年1月1日起正式實施。

君適達®的顯著降脂作用已在多項III期臨床研究中證明，君適達®的研究結果屢次登上國際學術期刊和大會：

2025年2月，昂戈瑞西單抗治療HeFH成年患者的III期臨床研究(研究編號：JS002-005)最新數據全文發表在歐洲動脈粥樣硬化學會(EAS)的官方雜誌《動脈粥樣硬化》(*Atherosclerosis*)，展示了昂戈瑞西單抗強效降脂作用和良好的耐受性。

2025年6月，昂戈瑞西單抗治療他汀類藥物不耐受的原發性高膽固醇血症和混合型血脂異常的III期臨床研究(研究編號：JS002-007)結果全文發表在《動脈粥樣硬化》(*Atherosclerosis*)，首次公佈了昂戈瑞西單抗在他汀不耐受中國人群中的降脂療效和安全性等數據。結果顯示：使用昂戈瑞西單抗150mg每2週一次(Q2W)皮下注射治療12周，較安慰劑可顯著降低低密度脂蛋白膽固醇(LDL-C)水準達66.2%，且維持穩定降幅至治療第52周；同時對其他血脂參數也具有明顯的改善作用。昂戈瑞西單抗整體安全性良好，雙盲試驗階段治療期間出現的不良事件(TEAE)發生率與安慰劑相當。



重組人源化抗IL-17A單克隆抗體（倣考奇拜單抗注射液，JS005）

JS005是我們自主研發的特異性抗IL-17A單克隆抗體。2026年6月，我們與復星萬邦簽署協議，授予復星萬邦JS005在大中華地區的開發、註冊、生產及商業化的權利。我們獲得人民幣2.15億元不可抵扣且不可退還的首付款，並有資格獲得最高達人民幣11.25億元的開發和銷售里程碑付款，以及大中華地區淨銷售額雙位數百分比的分級銷售提成。

在臨床前研究中，JS005顯示出與已上市抗IL-17單抗藥物相當的療效和安全性。前期數據充分顯示，JS005靶點明確、療效確切、安全性良好、生產工藝穩定、產品質量可控。2023年美國風濕病學會(ACR)年會上，我們首次公佈了JS005用於治療中重度銀屑病患者的Ib/II期臨床研究結果。研究結果顯示，JS005用於治療中重度斑塊狀銀屑病患者的安全性良好，與安慰劑相比，JS005顯著改善患者的銀屑病皮損面積和嚴重程度($p < 0.0001$)。

2025年9月，JS005在治療中重度斑塊狀銀屑病的一項多中心、隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的關鍵註冊性III期臨床研究（研究編號：JS005-005-III-PsO）中取得陽性結果，共同主要研究終點和關鍵次要終點均具有統計學顯著性和臨床意義的改善。

2025年12月，JS005用於治療適合中度至重度斑塊狀銀屑病的新藥上市申請(NDA)獲得國家藥品監督管理局受理。

2026年6月，JS005兩項臨床研究結果成功入選2026年歐洲風濕病學大會(EULAR 2026)，包括一項JS005治療中重度斑塊狀銀屑病的III期研究和一項JS005治療活動性強直性脊柱炎(AS)的II期研究，展示了JS005在中國指甲銀屑病患者、活動性AS患者中良好的療效和安全性特徵。截至本公告日期，JS005用於治療活動性強直性脊柱炎(AS)的II期臨床的所有參與者已完成研究隨訪。

PD-1單抗皮下注射製劑(JS001sc)

JS001sc注射液是本公司在已上市產品拓益®的基礎上開發的皮下注射製劑。臨床前體內藥效試驗表明，JS001sc通過皮下注射給藥在動物模型中表現出顯著的抑瘤作用，在0.3mg/kg的劑量水平下，皮下注射給藥的JS001sc與靜脈注射給藥的特瑞普利單抗抑瘤作用相當，未見顯著差異。此外，動物對JS001sc的耐受性良好。

2024年4月，JS001sc首次人體研究(FIH)結果成功入選2024年美國癌症研究協會(AACR)並以壁報形式(摘要編號：#CT113)進行首發公佈，成為首個公佈臨床研究數據的國產抗PD-1單抗皮下注射液。JS001sc聯合吉西他濱和順鉑(GP方案)治療復發或轉移性鼻咽癌(RM-NPC)，其安全性和臨床療效與特瑞普利單抗靜脈注射(IV)製劑相似。JS001sc 360mg Q3W方案的暴露量與240mg Q3W靜脈給藥方案相當。JS001sc安全性良好，未發現新的安全信號。

2025年11月，JS001sc對比特瑞普利單抗注射液(拓益®)聯合化療一線治療復發或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌的多中心、開放、隨機對照III期臨床研究達到主要研究終點。

2026年3月，JS001sc聯合化療一線治療非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)的III期臨床研究成功入選2026年歐洲肺癌大會(ELCC 2026)口頭報告。研究結果顯示，特瑞普利單抗皮下注射液的藥物暴露量非劣效於特瑞普利單抗靜脈注射劑型，且二者臨床療效和安全性均相似，有望為患者提供一種更為便捷的免疫治療新選擇。

2026年3月，JS001sc用於腫瘤治療12項適應症的上市申請獲得NMPA受理，為首款進入上市申報階段的國產抗PD-1單抗皮下製劑。

重組人源化抗Claudin18.2單抗-MMAE偶聯劑(JS107)

JS107是本公司自主研發的注射用重組人源化抗Claudin18.2單克隆抗體-MMAE(Monomethyl auristatin E)偶聯劑，是靶向腫瘤相關蛋白Claudin18.2的抗體偶聯藥物(ADC)，擬用於治療胃癌和胰腺癌等晚期惡性腫瘤。JS107可以與腫瘤細胞表面的Claudin18.2結合，通過內吞作用進入腫瘤細胞內，釋放小分子毒素MMAE，對腫瘤細胞產生強大的殺傷力。JS107還保留了抗體依賴性細胞毒性(ADCC)及補體依賴性細胞毒性(CDC)效應，進一步殺傷腫瘤細胞。並且由於MMAE的細胞通透性，JS107能夠通過旁觀者效應介導對其它腫瘤細胞的無差別殺傷，從而提高療效並抑制腫瘤復發。臨床前體內藥效試驗顯示，JS107具有顯著的抑瘤效果。截至本公告日期，JS107已開展兩項III期臨床研究，分別為JS107對比研究者選擇治療作為Claudin18.2陽性的晚期胃或胃食管結合部腺癌(「G/GEJA」)的二線或以上治療的有效性和安全性的多中心、隨機、對照、開放的III期臨床研究，以及JS107聯合特瑞普利單抗和化療對比信迪利單抗聯合化療一線治療Claudin18.2陽性的晚期胃或胃食管結合部腺癌的有效性和安全性的多中心、隨機、對照、開放的III期臨床研究。

2025年4月，在AACR年會上，一項JS107單藥或聯合治療晚期實體瘤患者的I期臨床研究數據（編號：#CT010）以口頭報告形式發表。該研究是首個報告Claudin18.2 ADC聯合療法一線治療晚期G/GEJA患者具有臨床獲益的研究。結果顯示，Claudin18.2陽性晚期G/GEJA患者中，JS107單藥或聯合特瑞普利單抗及XELOX（卡培他濱+奧沙利鉑）治療顯示出顯著的抗腫瘤療效，尤其是在Claudin18.2高表達患者中，達到了高緩解率，ORR達81.0%，同時耐受性良好，安全性可控，展示了JS107聯合治療的良好開發潛力。

2025年12月，JS107聯合特瑞普利單抗和化療一線治療晚期G/GEJA的I期臨床研究更新數據（編號：#LBA5）入選2025年歐洲腫瘤內科學會亞洲(ESMO Asia)年會口頭報告。結果顯示，對於Claudin18.2高表達晚期G/GEJA患者，JS107聯合特瑞普利單抗+XELOX一線治療顯示出顯著的抗腫瘤療效，ORR達86.7%，DCR為100%，中位無進展生存期（「mPFS」）達11.14個月，實現了較高的緩解率和潛在生存改善，同時安全性可控。此外，與JS107 2mg/kg+100%XELOX方案相比，推薦劑量組（即2mg/kg+75%XELOX劑量組）的療效獲益趨勢更加顯著，ORR達到87.5%，mPFS尚未達到，6個月PFS率達到85.9%。

其他處於早期研發階段的產品

重組人源化抗CD20和CD3雙特異性抗體(JS203)

JS203為本公司自主研發的重組人源化抗CD20和CD3雙特異性抗體。CD20屬於B淋巴細胞限制性分化抗原，是B細胞淋巴瘤最成功的治療靶點之一。CD3是T細胞表面的重要標誌，通過CD3介導T細胞特異性攻擊腫瘤細胞，是T細胞導向的雙特異性抗體的主要作用機制。JS203由抗CD20段和抗CD3段組成，通過對淋巴瘤細胞（結合CD20）和T細胞（結合CD3）的聯結和活化，可有效促進T細胞殺傷淋巴瘤細胞。臨床前體內藥效試驗顯示，JS203具有顯著的抑瘤效果。此外，動物對JS203的耐受性良好。截至本公告日期，JS203處於臨床II期研究階段，預計關鍵註冊臨床試驗將於2026年內啟動。

2025年4月，在AACR年會上，一項JS203用於復發或難治性(R/R)B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)患者的I期臨床研究的初步結果以壁報的形式首次展示（摘要編號：#CT025）。結果顯示：經利妥昔單抗預處理後，JS203階梯劑量遞增（step-up dosing，SUD）給藥的總體安全性良好。JS203在CD20陽性復發或難治性B細胞非霍奇金淋巴瘤患者中顯示出有潛力的抗腫瘤療效，在較低劑量組中即觀察到療效信號。其中，在接受JS203 30mg治療的彌漫性大B細胞淋巴瘤（「DLBCL」）患者中，ORR達80%，完全緩解率（「CRR」）為40%。由於隨訪時間有限，中位緩解持續時間(DoR)尚未達到，展示了JS203用於CD20陽性復發或難治性B細胞非霍奇金淋巴瘤患者的治療潛力，有望為惡性淋巴瘤患者提供一種潛在的治療新選擇。

2025年12月，2025年第67屆美國血液學會 (American Society of Hematology, ASH) 年會上，JS203的一項用於治療復發或難治性(「**R/R**」) B細胞非霍奇金淋巴瘤(「**B-NHL**」) 患者的I期臨床研究以壁報的形式公佈了研究更新結果(摘要編號：#1957)。結果顯示，RP2D劑量下的JS203階梯劑量遞增給藥30mg單藥治療CD20陽性R/R B-NHL患者，ORR達72.4%，其中DLBCL患者的ORR達69.7%，CRR達39.4%，且緩解持久。同時總體安全性可控，細胞因子釋放綜合徵(CRS)發生率僅27.3%，無免疫效應細胞相關神經毒性綜合徵(ICANS)發生。

未來及展望

我們以用世界一流、值得信賴的創新藥普惠患者為使命，致力於成為立足中國、佈局全球的創新醫藥企業，造福人類健康。

藥物研發方面，我們將持續推進研發技術平台建設，繼續對藥物開發的潛在靶點進行跟蹤和探索性研究，致力於開發具有獨特治療優勢的創新藥物；我們也將繼續高效推進臨床在研管線，加速推進具有國際市場競爭力的創新藥物的臨床試驗，積極探索多種藥物聯用方案，以最大程度發揮管線協同效應；在自主研發的基礎上，我們還將考慮通過許可引進等模式引入與我們管線有協調效應的產品管線，以始終處於研發創新藥物的第一線。

在生產製造方面，我們堅持質量為本，持續優化生產流程，提高技術水平，加強質量控制，推進生產體系的深度整合與全方位升級，打造規模化、具備顯著成本優勢的生產體系，切實保障本公司產品的穩定供應，滿足不斷增長的市場需求。

在商業化方面，我們將持續保障全面高質量合規，完善商業化團隊的建設，持續加強商業化團隊產品知識和疾病知識，並與全球範圍內的合作夥伴共同努力，推動公司產品以更廣闊的覆蓋範圍、更快的可及速度造福患者。

在國際化拓展方面，我們將持續深化全球商業化佈局，依託與Coherus、Hikma、Dr. Reddy's、利奧製藥等合作夥伴在超過80個國家達成商業化合作，進一步加速特瑞普利單抗在已合作區域的上市申報與商業化落地，持續拓展海外商業化市場。

財務回顧

1. 收入

截至2026年6月30日，報告期內本集團收入總額約人民幣1,696百萬元，較2025年同期增加約45%，其中：(i)藥品銷售收入約人民幣1,407百萬元，較2025年同期增加約33%，該上漲主要是由於商業化團隊的銷售效率提高以及更多拓益®適應症獲批；(ii)與許可協議相關收入約人民幣254百萬元；及(iii)技術服務及其他業務收入約人民幣35百萬元。

於報告期內，拓益®國內銷售收入約為人民幣1,299百萬元，較2025年同期增加約36%。

2. 研發開支

研發開支主要包括臨床研究及技術服務開支、員工薪金及福利開支、以股份為基礎的付款開支、折舊及攤銷開支及其他經營開支。

報告期內研發開支約為人民幣644百萬元，較2025年同期減少約人民幣101百萬元或約14%。研發開支包括臨床研究及技術服務開支約人民幣361百萬元、員工薪金及福利開支約人民幣170百萬元、以股份為基礎的付款開支約人民幣61百萬元、折舊及攤銷開支約人民幣34百萬元及其他經營開支約人民幣18百萬元。其中，臨床研究及技術服務開支、員工薪金及福利開支、折舊及攤銷開支以及其他經營開支分別較2025年同期減少約28%、3%、29%及14%，而以股份為基礎的付款開支較2025年同期增加約100%，此乃由於本公司實施2025年A股股票期權激勵計劃及2025年H股股票期權激勵計劃。

研發開支減少主要由於本集團持續優化研發資源配置並提升經營效率。

3. 銷售及分銷開支

銷售及分銷開支主要包括員工薪金及福利開支、營銷及推廣活動開支、以股份為基礎的付款開支及其他經營開支。

報告期內銷售及分銷開支約為人民幣507百萬元，較2025年同期增加約人民幣20百萬元或約4%。銷售及分銷開支包括員工薪金及福利開支約人民幣317百萬元、營銷及推廣活動開支約人民幣164百萬元、以股份為基礎的付款開支約人民幣7百萬元及其他經營開支約人民幣19百萬元。其中，員工薪金及福利開支、以股份為基礎的付款開支及其他經營開支分別較2025年同期增加約28%、100%及50%，而營銷及推廣活動開支較2025年同期減少27%。

於報告期內，本集團的銷售及分銷開支整體仍然相對穩定。增加主要由於銷售團隊擴大，導致員工薪金及福利開支增加。與此同時，本集團繼續優化其市場推廣活動，提升資源配置效率，導致營銷及推廣活動開支較2025年同期有所減少。

4. 行政開支

行政開支主要包括行政員工成本、以股份為基礎的付款開支、折舊及攤銷開支、日常運營開支及其他雜項開支。

報告期內行政開支約為人民幣279百萬元，較2025年同期增加約人民幣70百萬元或約34%。行政開支包括行政員工成本約人民幣102百萬元、以股份為基礎的付款開支約人民幣54百萬元、折舊及攤銷開支約人民幣53百萬元、日常運營開支約人民幣51百萬元及其他雜項開支約人民幣19百萬元。其中，行政員工成本、以股份為基礎的付款開支及日常運營開支分別較2025年同期增加約20%、100%及8%，而折舊及攤銷開支及其他雜項開支分別較2025年同期減少5%及6%。

行政開支增加主要由於本公司實施2025年A股股票期權激勵計劃及2025年H股股票期權激勵計劃，導致報告期內確認以股份為基礎的付款開支。

5. 流動資金及資本資源

截至2026年6月30日，本集團銀行結餘及現金和金融產品餘額合計約人民幣3,670百萬元，較2025年12月31日的餘額增加約人民幣475百萬元，資金狀況仍然相對充裕，可支持本集團的發展。本集團的金融產品主要為原始期限不超過三個月的低風險投資，公允價值約為人民幣951百萬元。

報告期內，融資活動淨現金流入約為人民幣1,643百萬元，經營活動淨現金流出約為人民幣63百萬元，投資活動淨現金流出約為人民幣1,442百萬元（包括購買金融產品的現金流出），考慮匯率變動影響後導致銀行結餘及現金較2025年12月31日增加人民幣112百萬元。

本集團管理其資本，確保本集團之實體能持續營運，同時為持份者帶來最大回報，並維持充足的資本結構。本集團的整體策略於報告期內維持不變。

本集團的資本架構包括淨債務（包括借款、租賃負債及其他金融負債，扣除銀行結餘及現金淨額）及本集團的權益（包括已發行股本、其他儲備及非控股權益）。本集團管理層會考慮資金成本及資本相關風險，定期持續審查資本架構，以更好地控制及減少資本成本。

6. 非國際財務報告準則財務計量

為補充本集團遵照國際財務報告準則編製的綜合財務報表，本公司提供作為額外財務指標的期內經調整利潤（虧損）（不包括非現金相關項目及一次性活動的影響，包括但不限於折舊及攤銷費用、以股份為基礎的付款的開支以及匯兌收益或虧損淨額），惟該等數據並非國際財務報告準則所要求，也並非按該準則所呈列。本公司認為非國際財務報告準則財務計量有利於理解及評估相關業務表現及經營趨勢，而本公司管理層及投資者參照該等非國際財務報告準則財務計量，藉著消除本集團認為對本集團業務的表現並無指標作用的若干異常和非經常性項目的影響，有助管理層和投資者評價本集團財務表現。然而，呈列該等非國際財務報告準則財務計量，不應被獨立地使用或者被視為替代根據國際財務報告準則所編製及呈列的財務信息。閣下不應獨立看待以上非國際財務報告準則財務業績，或將其視為替代按照國際財務報告準則所編製的業績或可與其他公司呈報或預測的業績相比較。

非國際財務報告準則期內經調整利潤（虧損）：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
國際財務報告準則期內虧損	(36,986)	(466,409)
加：		
折舊及攤銷費用	157,637	163,307
以股份為基礎的付款開支	128,376	—
匯兌虧損淨額	32,771	203
期內經調整利潤（虧損）	<u>281,798</u>	<u>(302,899)</u>

7. 發行A股、配售H股及所得款項用途

經中國證券監督管理委員會證監許可[2022]2616號文核准，本公司於2022年12月2日向17名特定對象（包括證券投資基金管理公司、證券公司、信託投資公司、財務公司、保險機構投資者、合格境外機構投資者以及符合中國證券監督管理委員會相關規定的其他境內法人投資者及自然人）發行普通股（A股）（面值人民幣1.00元）7,000萬股，每股發行價為人民幣53.95元，募集資金總額約為人民幣3,777百萬元，根據有關規定扣除發行費用約人民幣32百萬元後，募集資金淨額約為人民幣3,745百萬元。A股發行所得款項淨額已根據並將根據本公司日期為2022年3月7日的通函及日期為2022年3月7日、2022年6月14日、2024年5月30日和2025年5月29日的公告披露的用途動用。A股股份市價於2022年12月2日為每股A股人民幣61.23元。本公司認為發行A股所涉及的募投項目可加快本公司的臨床研究工作及推動相關產品在國內外的上市進程，增強本公司臨床前研究與臨床研究的協同性，並在一定程度上緩解本公司研發和運營資金的緊張狀況，有利於本公司核心發展戰略的實現以及本公司生產經營的可持續及健全發展。

所得款項用途	所得款項 淨額擬定用途 (約人民幣 百萬元)	於2025年 12月31日	報告期內	於2026年	於2026年	使用未動用所得 款項的預期時間表
		未動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	已動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	6月30日 已動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	6月30日 未動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	
創新藥研發項目	3,464	2,321	169	1,312	2,152	預期將於2028年 12月31日前悉 數動用
君實生物科技總部及研發基地項目	281	31	31	281	-	已於2026年 6月30日前悉數 動用
	<u>3,745</u>	<u>2,352</u>	<u>200</u>	<u>1,593</u>	<u>2,152</u>	

附註：上表中所列示的未動用所得款項與已動用所得款項均不包含銀行手續費、匯兌損失／收益和銀行儲蓄帳戶產生的利息。

於2025年6月20日，根據本公司與UBS AG Hong Kong Branch（作為獨家配售代理）於2025年6月12日訂立的配售協議，本公司完成根據一般授權配售合共41,000,000股新H股。配售股份已按配售價每股H股25.35港元發行予不少於六名承配人，承配人均為獨立專業投資者、機構投資者及／或其他投資者，獨立於本公司及其關連人士（按香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「香港上市規則」）所界定），且與彼等並無關連。本公司收取的配售事項所得款項淨額（經扣除佣金及估計開支後）約為人民幣937百萬元（或相等於1,026百萬港元）。本集團擬將配售事項所得款項淨額的70%用於創新藥研發，並將配售事項所得款項淨額的30%用於一般企業用途。有關配售事項的進一步詳情請參閱本公司日期為2025年6月13日及2025年6月20日的公告。

於2026年6月30日，本公司已動用配售事項所得款項淨額約人民幣394百萬元。本公司已根據並將根據對未來市況及本公司業務經營情況的估計，按照計劃用途逐步使用配售事項所得款項淨額，並將根據當前及未來市況的發展情況及實際業務需要作出改變。

下表載列於2026年6月30日配售事項所得款項淨額的計劃用途及實際用途：

所得款項用途	所得款項 淨額擬定用途 (約人民幣 百萬元)	於2025年 12月31日 未動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	報告期內 已動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	於2026年 6月30日 已動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	於2026年 6月30日 未動用 所得款項 (約人民幣 百萬元)	使用未動用所得款 項的預期時間表
創新藥研發項目	656	585	46	113	531	預期將於2027年 12月31日前悉 數動用
一般企業用途	281	-	-	281	-	已於2025年12月 31日前悉數動 用
	<u>937^(附註)</u>	<u>585</u>	<u>46</u>	<u>394^(附註)</u>	<u>531^(附註)</u>	

附註：

(i)已動用所得款項和未動用所得款項加總數與(ii)發行所得款項淨額間的差異是由於銀行手續費、匯兌損失和銀行儲蓄賬戶的利息收入而產生。

簡明綜合損益及其他全面收益表

截至2026年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	1,696,211	1,168,384
銷售和服務成本		(416,780)	(244,359)
毛利		1,279,431	924,025
其他收入		42,190	34,947
其他收益及虧損	4	197,399	67,825
預期信用虧損模型下減值虧損，扣除撥回		(4,110)	2,361
研發開支		(643,935)	(744,931)
銷售及分銷開支		(507,169)	(487,343)
行政開支		(279,359)	(208,761)
分佔合營公司虧損		(30,466)	(11,183)
分佔聯營公司虧損		(12,739)	(14,026)
財務成本		(57,248)	(38,696)
其他開支		(13,536)	(10,165)
除稅前虧損		(29,542)	(485,947)
所得稅(開支)抵免	5	(7,444)	19,538
期內虧損		(36,986)	(466,409)
期內其他全面收益(開支)			
其後不能重新分類至損益的項目：			
指定為按公允價值計入其他全面收益計量的 金融資產(「FVTOCI」)之公允價值變動虧損		(1,111)	(16,089)
其後可能重新分類至損益的項目：			
換算外幣業務造成的匯兌差額		3,102	173
期內其他全面收益(開支)		1,991	(15,916)
期內全面開支總額		(34,995)	(482,325)

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
附註	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
下列人士應佔期內溢利(虧損)：		
— 本公司擁有人	25,501	(413,431)
— 非控股權益	<u>(62,487)</u>	<u>(52,978)</u>
	<u>(36,986)</u>	<u>(466,409)</u>
下列人士應佔期內全面收益(開支)總額：		
— 本公司擁有人	27,492	(429,347)
— 非控股權益	<u>(62,487)</u>	<u>(52,978)</u>
	<u>(34,995)</u>	<u>(482,325)</u>
每股盈利(虧損)	7	
— 基本和攤薄(人民幣元)	<u>0.02</u>	<u>(0.42)</u>

簡明綜合財務狀況表

於2026年6月30日

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		5,041,339	4,819,215
使用權資產		493,096	468,848
無形資產		158,469	170,519
於合營公司的權益	8	497,412	208,478
於聯營公司的權益		260,985	299,299
遞延稅項資產		86,336	88,309
其他資產、預付款項及其他應收款項		539,260	505,056
其他金融資產	10	1,935,342	1,381,556
		<u>9,012,239</u>	<u>7,941,280</u>
流動資產			
存貨		498,818	573,110
貿易應收款項	9	743,754	506,747
其他資產、預付款項及其他應收款項		266,509	162,490
其他金融資產	10	963,885	600,782
受限制銀行存款		26,337	20,575
銀行結餘及現金		2,705,943	2,594,000
		<u>5,205,246</u>	<u>4,457,704</u>
流動負債			
貿易及其他應付款項	11	1,381,832	1,456,728
應付所得稅		5,185	4,769
借款	12	1,398,507	1,262,590
遞延收入		29,600	33,700
合同負債		62,011	22,184
撥備及其他負債		3,451	—
租賃負債		43,619	32,008
		<u>2,924,205</u>	<u>2,811,979</u>
流動資產淨值		<u>2,281,041</u>	<u>1,645,725</u>
總資產減流動負債		<u>11,293,280</u>	<u>9,587,005</u>

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
非流動負債			
其他應付款項	11	30,000	30,000
借款	12	4,419,369	2,793,608
遞延收入		127,531	133,471
合同負債		86,136	93,570
其他金融負債		410,493	406,490
租賃負債		52,367	56,616
		<u>5,125,896</u>	<u>3,513,755</u>
資產淨值		<u>6,167,384</u>	<u>6,073,250</u>
資本及儲備			
股本	13	1,026,690	1,026,690
庫存股		(30,892)	(30,892)
儲備		<u>4,963,860</u>	<u>5,051,292</u>
本公司擁有人應佔權益		5,959,658	6,047,090
非控股權益		<u>207,726</u>	<u>26,160</u>
權益總額		<u>6,167,384</u>	<u>6,073,250</u>

簡明綜合財務報表附註

截至2026年6月30日止六個月

1. 一般資料及編製基準

本公司於2012年12月27日於中華人民共和國（「**中國**」）成立，並於2015年5月轉型為股份有限公司。於2015年8月，本公司的內資股於全國中小企業股份轉讓系統（「**全國中小企業股份轉讓系統**」）上市（股份代號：833330）。於2018年12月24日，本公司的H股於香港聯合交易所有限公司主板上市（股份代號：1877）。內資股自2020年5月8日起於全國中小企業股份轉讓系統摘牌，其已轉換為A股並於2020年7月15日於科創板上市（股份代號：688180）。本公司註冊辦事處及主要營業地點的地址為中國（上海）自由貿易試驗區蔡倫路987號4層及香港銅鑼灣希慎道33號利園一期19樓1918室。

本集團主要從事創新藥物的發現、研發及商業化。

簡明綜合財務報表乃以人民幣（「**人民幣**」）呈列，其亦為本公司的功能貨幣。

簡明綜合財務報表乃按國際會計準則理事會（「**國際會計準則理事會**」）頒佈的國際會計準則（「**國際會計準則**」）第34號中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則的適用披露規定編製。

於審閱本集團的簡明綜合財務報表時，本公司的董事確認本集團擁有充足的財務資源以支援本集團於可預見未來期間持續經營。因此，董事繼續採用持續經營的會計基礎編製簡明綜合財務報表。

2. 會計政策

簡明綜合財務報表乃根據歷史成本基準編製，惟若干金融工具除外，該等金融工具乃按適當情況以公允價值計量。

除因應用經修訂國際財務報告會計準則導致的會計政策增補／變更，截至2026年6月30日止六個月的簡明綜合財務報表中所使用的會計政策和計算方法與本集團截至2025年12月31日止年度綜合財務報表中呈列者相同。

應用經修訂國際財務報告會計準則

於本中期期間，本集團已就編製其簡明綜合財務報表，首次應用以下由國際會計準則理事會頒佈且於本集團2026年1月1日開始的年度期間強制生效的經修訂國際財務報告會計準則：

國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂	金融工具之分類及計量之修訂
國際財務報告準則第9號及國際財務報告準則第7號之修訂	引用依賴自然之電力之合約
國際財務報告會計準則之修訂	國際財務報告會計準則之年度改進(第11冊)

於本期間應用經修訂國際財務報告會計準則對本集團於本期間及過往期間的財務狀況及表現及／或該等簡明綜合財務報表所載的披露並無重大影響。

3. 收入及分部信息

本集團收入來自於一段時間內和某一時點轉讓的商品和服務，其主要收入來源如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
收入確認時點		
於某一時點確認		
藥品銷售	1,407,315	1,059,372
許可收入	249,552	98,930
其他	3,917	621
	<u>1,660,784</u>	<u>1,158,923</u>
於一段時間內確認		
許可收入	4,606	3,183
服務收入	30,821	6,278
	<u>1,696,211</u>	<u>1,168,384</u>

就分配資源及評估而言，本集團管理層，主要經營決策者，於決定分配資源及評估本集團整體表現時審閱綜合業績。除本集團的整體業績及財務狀況外，概無提供其他獨立財務數據。因此，僅呈列實體整體的披露事項。

於截至2026年6月30日止期間，本集團確認於授出特許權時支付的不可退還的預付款項人民幣201,921,000元（截至2025年6月30日的六個月期間：人民幣3,587,000元），基於銷售的特許權使用收入為人民幣47,631,000元（截至2025年6月30日止六個月：人民幣27,136,000），根據許可協議達成若干里程碑後的里程碑付款本期無（截至2025年6月30日止六個月：人民幣68,207,000）。

地域信息

本集團的業務主要遍及中國、美利堅合眾國（「美國」）。

本集團來自外部客戶的收入信息按客戶經營所在地列報。

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
中國	1,575,782	1,074,357
美國	69,419	40,311
其他	51,010	53,716
	<u>1,696,211</u>	<u>1,168,384</u>

4. 其他收益及虧損

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
按公允價值計入損益計量的其他金融資產		
公允價值變動淨額	29,193	58,923
匯兌虧損淨額	(32,771)	(203)
出售一間附屬公司的收益	8,266	1,337
出售一間聯營公司的收益	137,815	—
視同出售一間聯營公司的收益	4,572	—
出售物業、廠房及設備的收益(虧損)	394	(169)
租賃終止收益	333	34
其他收益	47,837	7,547
其他	1,760	356
	<u>197,399</u>	<u>67,825</u>

5. 所得稅(開支)抵免

	截至6月30日止六個月	
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
當前稅項		
美國企業所得稅(「CIT」)	—	(431)
香港利得稅	(1,457)	(254)
	<u>(1,457)</u>	<u>(685)</u>
代扣所得稅	(4,014)	18,353
遞延稅項	(1,973)	1,870
	<u>(7,444)</u>	<u>19,538</u>

於截至2026年6月30日止期間，本公司須就其向位於不同國家／地區、須繳納代扣稅的客戶收取的許可收入繳納代扣所得稅。代扣稅率為10%。

6. 股息

本公司於截至2026年及2025年6月30日止六個月期間概無派付、宣派或擬派任何股息。

7. 每股收益（虧損）

本公司擁有人應佔每股基本虧損和每股攤薄收益（虧損）乃基於下列數據計算：

收益（虧損）

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	（未經審核）	（未經審核）
就每股基本收益（虧損）和每股攤薄虧損而言的		
本公司擁有人應佔期內收益（虧損）	<u>25,501</u>	<u>(413,431)</u>

普通股數

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	（未經審核）	（未經審核）
就每股基本收益（虧損）和每股攤薄虧損而言的		
普通股加權平均數	<u>1,025,874,000</u>	<u>987,365,713</u>

於2025年6月，本公司發行41,000,000股普通股（H股）。截至2025年6月30日止六個月，用於計算每股基本虧損的普通股加權平均數已就發行新H股作出調整。

截至2026年6月30日止六個月之攤薄每股盈利計算，並未假設本公司尚未行使之A股期權及H股期權獲得行使。該等股份期權不具有攤薄效應，原因是其行使價高於本公司於截至2026年6月30日止六個月期間之平均股價。

8. 於合營公司的權益

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
合營公司投資成本	586,900	267,500
應佔收購後虧損	<u>(89,488)</u>	<u>(59,022)</u>
	<u>497,412</u>	<u>208,478</u>

於截至2026年6月30日止期間，本集團新成立一間合營公司，投資成本為人民幣290,000,000元，並向現有合營公司進一步注入人民幣29,400,000元。

9. 貿易應收款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應收款項	748,895	507,476
應收票據	—	302
減：信貸虧損撥備	(5,141)	(1,031)
	<u>743,754</u>	<u>506,747</u>

本集團給予其貿易客戶的一般信貸期為30至60天(2025年12月31日：30至60天)。

本報告期末按發票日期(約為收入確認日期)呈列的貿易應收款項(扣除信用虧損撥備)賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至90天	706,437	490,887
91至180天	26,833	5,078
180天以上	10,484	10,782
	<u>743,754</u>	<u>506,747</u>

10. 其他金融資產

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
流動資產		
按公允價值計入損益計量的金融資產		
－ 金融產品	963,885	600,782
非流動資產		
按公允價值計入損益計量的金融資產		
－ 於合夥企業的未上市投資	237,353	226,708
－ 未上市股權投資	210,314	368,001
－ 上市股權投資	415,768	—
－ 優先股投資	964,150	731,060
按公允價值計入其他全面收益計量的金融資產 (附註)	107,757	55,787
	1,935,342	1,381,556

附註：該投資不是為交易而持有，而是為長期戰略目的而持有。本集團管理層已選擇將這些權益工具指定為按公允價值計入其他全面收益計量的投資，因為管理層認為於損益中確認該投資的公允價值短期波動不符合本集團長期持有該投資並實現長期業績潛力的戰略。

11. 貿易及其他應付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
應付貿易款項	83,588	111,044
以下各項的應計開支：		
— 在建物業的建築成本	517,189	509,233
— 研發開支(附註a)	314,550	291,963
— 銷售及分銷開支	133,247	155,430
— 根據合作協議應付款項	68	55
— 其他	64,795	74,991
應付薪金及花紅	208,834	252,624
其他應付稅項	28,082	22,377
其他應付款項(附註b)	61,479	69,011
	1,411,832	1,486,728
分析如下：		
— 即期	1,381,832	1,456,728
— 非即期	30,000	30,000
	1,411,832	1,486,728

附註：

- (a) 應付予外包服務供應商的服務費金額包括合約研究組織及臨床試驗中心的服務費。
- (b) 該餘額中，人民幣30,000,000元(2025年12月31日：人民幣35,000,000元)為非貿易性質，無擔保且免息；人民幣15,000,000元(2025年12月31日：人民幣15,000,000元)為非貿易性質，無擔保且利率為5%(2025年12月31日：5%)將於一年內到期。

與供貨商的付款期主要為0至90天（2025年12月31日：0至90天）的信貸期，從供貨商收到貨品及服務之時起計。以下為於報告期末按發票日期呈列的貿易應付款項的賬齡分析：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
0至30天	63,282	71,167
31至60天	717	1,768
61至180天	2,853	16,744
180天以上	16,736	21,365
	<u>83,588</u>	<u>111,044</u>

12. 借款

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
銀行借款		
— 有抵押	2,265,466	2,077,250
— 無抵押	2,543,307	1,978,948
	<u>4,808,773</u>	<u>4,056,198</u>
其他借款		
— 無抵押	1,009,103	—
	<u>5,817,876</u>	<u>4,056,198</u>
借款的到期情況如下：		
— 一年以內	1,398,507	1,262,590
— 一年後但兩年內	1,625,880	1,139,312
— 兩年後但五年內	1,799,245	708,681
— 五年以上	994,244	945,615
	<u>5,817,876</u>	<u>4,056,198</u>
減：列入流動負債的一年內到期款項	<u>(1,398,507)</u>	<u>(1,262,590)</u>
列入非流動負債的款項	<u>4,419,369</u>	<u>2,793,608</u>

於2026年6月30日，本集團為數人民幣3,634,210,000元（2025年12月31日：人民幣2,757,491,000元）之浮動利率借款按貸款基準利率減去2.11%至3.05%的利率（2025年12月31日：2.24% -3.05%）計息。

於2026年6月30日，本集團為數人民幣2,183,666,000元（2025年12月31日：人民幣1,298,707,000元）之固定利率借款按1.17%至2.70%（2025年12月31日：1.17% -2.79%）計息。

於2026年1月，本公司完成了2026年第1期創新技術債券發行，募集資金總額人民幣10億元。該債券票面年利率為2.7%，於每年年末支付，期限為3+2年，將於2031年1月到期。債券初始存續期為3年，第三年末本公司有權調整票面利率，債券持有人可選擇將債券期限延長2年或要求本公司贖回債券。

13. 股本

	股份總數	金額 人民幣千元
按每股人民幣1.0元註冊、發行及繳足：		
於2025年1月1日（經審核）	985,689,871	985,690
已發行的H股	<u>41,000,000</u>	<u>41,000</u>
於2025年6月30日（未經審核）	<u>1,026,689,871</u>	<u>1,026,690</u>
於2026年1月1日（經審核）及 於2026年6月30日（未經審核）	<u><u>1,026,689,871</u></u>	<u><u>1,026,690</u></u>

所有新股份與現有同一類別股份在所有方面享有同等地位。

根據中國會計準則（「中國會計準則」）準備的財務報表

以下財務資料摘錄自刊載於上海證券交易所網站的本公司2026年半年度報告，乃根據中國公認會計準則編製。

合併資產負債表

於2026年6月30日

單位：元 幣種：人民幣

項目	2026年6月30日	2025年12月31日
流動資產：		
貨幣資金	2,732,279,347.86	2,614,574,505.30
交易性金融資產	963,885,301.19	600,782,465.75
應收票據	—	301,960.00
應收賬款	743,754,471.68	506,444,604.30
預付款項	141,143,731.75	143,908,448.95
其他應收款	122,268,148.77	2,042,946.57
其中：應收利息	—	—
應收股利	—	—
存貨	498,817,636.85	573,109,752.55
一年內到期的非流動資產	2,025,376.58	3,148,508.65
其他流動資產	1,071,430.65	13,390,319.00
流動資產合計	5,205,245,445.33	4,457,703,511.07
非流動資產：		
長期應收款	26,485,148.52	24,702,970.30
長期股權投資	758,396,019.58	507,776,438.78
其他權益工具投資	107,757,755.71	55,787,175.27
其他非流動金融資產	1,827,584,336.68	1,325,768,477.83
固定資產	2,180,886,454.68	2,221,096,731.58
在建工程	2,835,150,708.52	2,571,703,428.69
使用權資產	109,665,209.49	79,593,733.58
無形資產	541,899,825.75	559,773,894.39
長期待攤費用	9,382,023.07	9,759,472.04
遞延所得稅資產	86,335,673.77	88,308,527.36
其他非流動資產	512,775,091.25	480,352,534.47
非流動資產合計	8,996,318,247.02	7,924,623,384.29
資產總計	14,201,563,692.35	12,382,326,895.36

項目	2026年6月30日	2025年12月31日
流動負債：		
短期借款	742,238,703.83	603,197,330.31
應付賬款	1,113,437,120.28	1,142,715,070.58
合同負債	62,010,714.25	22,183,511.42
應付職工薪酬	208,834,214.45	252,624,342.64
應交稅費	30,077,887.50	27,142,927.63
其他應付款	31,478,664.92	39,011,075.23
其中：應付利息	—	—
應付股利	—	—
一年內到期的非流動負債	699,886,924.23	691,400,539.86
其他流動負債	3,189,443.34	3,236.16
流動負債合計	<u>2,891,153,672.80</u>	<u>2,778,278,033.83</u>
非流動負債：		
長期借款	3,421,951,713.76	2,793,607,544.33
應付債券	997,417,405.39	—
租賃負債	52,367,234.81	56,616,357.89
預計負債	3,450,696.94	0.00
遞延收益	157,130,534.53	167,170,847.81
其他非流動負債	526,628,757.31	530,059,830.73
非流動負債合計	<u>5,158,946,342.74</u>	<u>3,547,454,580.76</u>
負債合計	<u>8,050,100,015.54</u>	<u>6,325,732,614.59</u>
所有者權益：		
股本	1,026,689,871.00	1,026,689,871.00
資本公積	16,307,140,001.59	16,417,491,825.28
減：庫存股	30,892,473.08	30,892,473.08
其他綜合收益	(164,695,612.04)	(166,687,259.01)
未分配利潤	(11,194,504,500.95)	(11,216,167,532.12)
歸屬於母公司所有者權益合計	5,943,737,286.52	6,030,434,432.07
少數股東權益	207,726,390.29	26,159,848.70
所有者權益合計	<u>6,151,463,676.81</u>	<u>6,056,594,280.77</u>
負債和所有者權益總計	<u>14,201,563,692.35</u>	<u>12,382,326,895.36</u>

合併利潤表

2026年1-6月

單位：元 幣種：人民幣

項目	2026年1-6月	2025年1-6月
一、營業總收入	1,696,210,935.65	1,168,383,949.66
其中：營業收入	1,696,210,935.65	1,168,383,949.66
二、營業總成本	1,788,098,231.24	1,659,107,714.05
其中：營業成本	285,274,218.46	232,973,225.29
税金及附加	15,184,612.99	12,528,558.60
銷售費用	507,168,595.37	487,343,366.83
管理費用	262,317,775.35	195,138,037.85
研發費用	643,935,107.69	705,577,750.61
財務費用	74,217,921.38	25,546,774.87
其中：利息費用	51,554,150.76	34,369,768.30
利息收入	16,169,814.74	13,670,651.67
加：其他收益	25,861,817.64	21,276,210.80
投資收益（損失以「-」號填列）	108,091,473.65	(20,282,414.15)
其中：對聯管企業和合管企業的		
投資收益	(43,205,449.85)	(25,209,108.19)
公允價值變動收益（損失以「-」號填列）	25,736,499.34	55,513,847.65
信用減值損失（損失以「-」號填列）	(4,109,940.68)	2,360,666.75
資產減值損失（損失以「-」號填列）	(131,506,005.51)	(50,738,807.77)
資產處置收益（損失以「-」號填列）	48,801,058.93	7,583,182.57
三、營業利潤（虧損以「-」號填列）	(19,012,392.22)	(475,011,078.54)
加：營業外收入	157,964.61	174,923.09
減：營業外支出	14,525,734.13	10,375,434.67
四、利潤總額（虧損總額以「-」號填列）	(33,380,161.74)	(485,211,590.12)
減：所得稅費用	7,443,537.47	(19,538,177.93)

項目	2026年1-6月	2025年1-6月
五、 淨利潤(淨虧損以「-」號填列)	(40,823,699.21)	(465,673,412.19)
(一) 按經管持續性分類		
1. 持續經營淨利潤(淨虧損以「-」號填列)	(40,823,699.21)	(465,673,412.19)
2. 終止經管淨利潤(淨虧損以「-」號填列)	-	-
(二) 按所有權歸屬分類		
1. 歸屬於母公司股東的淨利潤(淨虧損以「-」號填列)	21,663,031.17	(412,695,598.44)
2. 少數股東損益(淨虧損以「-」號填列)	(62,486,730.38)	(52,977,813.75)
六、 其他綜合收益的稅後淨額	1,991,646.97	(15,916,155.46)
(一) 歸屬母公司所有者的其他綜合收益的稅後淨額	1,991,646.97	(15,916,155.46)
1. 不能重分類進損益的其他綜合收益	(1,110,519.56)	(16,089,356.59)
(1) 重新計量設定受益計劃變動額	-	-
(2) 權益法下不能轉損益的其他綜合收益	-	-
(3) 其他權益工具投資公允價值變動	(1,110,519.56)	(16,089,356.59)
(4) 企業自身信用風險公允價值變動	-	-
2. 將重分類進損益的其他綜合收益	3,102,166.53	173,201.13
(1) 權益法下可轉損益的其他綜合收益	-	-
(2) 其他債權投資公允價值變動	-	-
(3) 金融資產重分類計入其他綜合收益的金額	-	-
(4) 其他債權投資信用減值準備	-	-
(5) 現金流量套期儲備	-	-
(6) 外幣財務報表折算差額	3,102,166.53	173,201.13
(二) 歸屬於少數股東的其他綜合收益的稅後淨額	-	-

項目	2026年1-6月	2025年1-6月
七、 綜合收益總額	(38,832,052.24)	(481,589,567.65)
(一) 歸屬於母公司所有者的綜合收益總額	23,654,678.14	(428,611,753.90)
(二) 歸屬於少數股東的綜合收益總額	<u>(62,486,730.38)</u>	<u>(52,977,813.75)</u>
八、 每股收益：		
(一) 基本每股收益(元／股)	0.02	(0.42)
(二) 稀釋每股收益(元／股)	<u>0.02</u>	<u>(0.42)</u>

合併現金流量表

2026年1-6月

單位：元 幣種：人民幣

項目	2026年1-6月	2025年1-6月
一、經營活動產生的現金流量：		
銷售商品、提供勞務收到的現金	1,559,876,252.73	1,311,599,772.63
收到的稅費返還	32,819,697.13	35,251,559.56
收到其他與經營活動有關的現金	54,879,628.39	57,606,816.47
經營活動現金流入小計	1,647,575,578.25	1,404,458,148.66
購買商品、接受勞務支付的現金	790,403,738.40	928,536,616.33
支付給職工及為職工支付的現金	730,805,430.16	644,115,292.77
支付的各項稅費	79,334,795.39	53,955,675.39
支付其他與經營活動有關的現金	115,593,835.17	107,238,897.51
經營活動現金流出小計	1,716,137,799.12	1,733,846,482.00
經營活動產生的現金流量淨額	(68,562,220.87)	(329,388,333.34)
二、投資活動產生的現金流量：		
收回投資收到的現金	2,063,500,000.00	1,180,000,000.00
取得投資收益收到的現金	7,073,303.09	5,104,981.68
處置固定資產、無形資產和其他長期資產收回的現金淨額	138,757.00	8,016,042.50
收到其他與投資活動有關的現金	16,169,814.74	14,493,280.73
投資活動現金流入小計	2,086,881,874.83	1,207,614,304.91
購建固定資產、無形資產和其他長期資產支付的現金	337,187,490.98	313,755,421.96
投資支付的現金	3,179,148,736.73	1,425,794,592.00
支付其他與投資活動有關的現金	8,911,066.44	20,918,197.31
投資活動現金流出小計	3,525,247,294.15	1,760,468,211.27
投資活動產生的現金流量淨額	(1,438,365,419.32)	(552,853,906.36)

項目	2026年1-6月	2025年1-6月
三、 籌資活動產生的現金流量：		
吸收投資收到的現金	—	939,583,277.12
其中：子公司吸收少數股東投資收到的現金	—	0.00
取得借款收到的現金	1,542,421,530.95	1,700,523,498.01
發行債券收到的現金	1,000,000,000.00	—
收到其他與籌資活動有關的現金	1,668,002.54	0.00
籌資活動現金流入小計	2,544,089,533.49	2,640,106,775.13
償還債務支付的現金	790,760,650.61	1,181,404,221.57
分配股利、利潤或償付利息支付的現金	60,485,075.27	47,909,712.66
其中：子公司支付給少數股東的股利、利潤	—	—
支付其他與籌資活動有關的現金	48,430,341.56	26,428,498.93
籌資活動現金流出小計	899,676,067.44	1,255,742,433.16
籌資活動產生的現金流量淨額	1,644,413,466.05	1,384,364,341.97
四、 匯率變動對現金及現金等價物的影響	(25,542,687.74)	376,249.04
五、 現金及現金等價物淨增加額	111,943,138.12	502,498,351.31
加：期初現金及現金等價物餘額	2,593,999,709.74	2,486,679,108.82
六、 期末現金及現金等價物餘額	2,705,942,847.86	2,989,177,460.13

合併所有者權益變動表

2026年1-6月

單位：元 幣種：人民幣

項目	股本	資本公積	2026年1-6月 歸屬於母公司所有者權益			小計	少數股東權益	所有者權益合計
			減：庫存股	其他綜合收益	未分配利潤			
一、上年期末餘額	1,026,689,871.00	16,417,491,825.28	30,892,473.08	(166,687,259.01)	(11,216,167,532.12)	6,030,434,432.07	26,159,848.70	6,056,594,280.77
加：會計政策變更	-	-	-	-	-	-	-	-
二、本年期初餘額	1,026,689,871.00	16,417,491,825.28	30,892,473.08	(166,687,259.01)	(11,216,167,532.12)	6,030,434,432.07	26,159,848.70	6,056,594,280.77
三、本期增減變動金額								
(減少以「-」號填列)	-	(110,351,823.69)	-	1,991,646.97	21,663,031.17	(86,697,145.55)	181,566,541.59	94,869,396.04
(一) 綜合收益總額	-	-	-	1,991,646.97	21,663,031.17	23,654,678.14	(62,486,730.38)	(38,832,052.24)
(二) 所有者投入和減少資本	-	(110,351,823.69)	-	-	-	(110,351,823.69)	242,917,968.53	132,566,144.84
1. 所有者投入的普通股	-	-	-	-	-	-	-	-
2. 其他權益工具持有者投入資本	-	-	-	-	-	-	-	-
3. 股份支付計入所有者權益的金額	-	76,455,547.60	-	-	-	127,301,395.71	1,292,084.69	128,593,480.40
4. 其他	-	(237,653,219.40)	-	-	-	(237,653,219.40)	241,625,883.84	3,972,664.44
(三) 其他	-	-	-	-	-	-	1,135,303.44	1,135,303.44
四、本期期末餘額	1,026,689,871.00	16,307,140,001.59	30,892,473.08	(164,695,612.04)	(11,194,504,500.95)	5,943,737,286.52	207,726,390.29	6,151,463,676.81

單位：元 幣種：人民幣

項目	股本	資本公積	2025年1-6月 歸屬於母公司所有者權益			小計	少數股東權益	所有者權益合計
			減：庫存股	其他綜合收益	未分配利潤			
一、上年期末餘額	985,689,871.00	15,406,557,142.12	30,892,473.08	(159,937,004.34)	(10,340,993,199.41)	5,860,424,336.29	71,705,427.86	5,932,129,764.15
加：會計政策變更	-	-	-	-	-	-	-	-
二、本年期初餘額	985,689,871.00	15,406,557,142.12	30,892,473.08	(159,937,004.34)	(10,340,993,199.41)	5,860,424,336.29	71,705,427.86	5,932,129,764.15
三、本期增減變動金額								
(減少以「-」號填列)	41,000,000.00	899,521,877.51	-	(15,916,155.46)	(412,695,598.44)	511,910,123.61	(51,923,334.98)	459,986,788.63
(一) 綜合收益總額	-	-	-	(15,916,155.46)	(412,695,598.44)	(428,611,753.90)	(52,977,813.75)	(481,589,567.65)
(二) 所有者投入資本	41,000,000.00	899,521,877.51	-	-	-	940,521,877.51	1,054,478.77	941,576,356.28
1. 所有者投入的普通股	41,000,000.00	896,029,795.54	-	-	-	937,029,795.54	-	937,029,795.54
2. 其他權益工具持有者投入資本	-	-	-	-	-	-	-	-
3. 股份支付計入所有者權益的金額	-	-	-	-	-	-	-	-
4. 其他	-	3,492,081.97	-	-	-	3,492,081.97	1,054,478.77	4,546,560.74
四、本期期末餘額	1,026,689,871.00	16,306,079,019.63	30,892,473.08	(175,853,159.80)	(10,753,688,797.85)	6,372,334,459.90	19,782,092.88	6,392,116,552.78

報告期後事項

- 2026年7月，特瑞普利單抗一線治療食管鱗癌和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在沙特阿拉伯獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌的適應症在泰國獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗一線和二線及以上治療鼻咽癌，及一線治療食管鱗癌的3項適應症在越南獲批上市。
- 2026年7月，特瑞普利單抗聯合化療用於可切除II-III期非小細胞肺癌成人患者的適應症修訂的補充申請獲得受理。
- 2026年7月，本公司成功發行2026年第二期科技創新債券，發行總金額為人民幣300百萬元，募集資金已於2026年7月22日到帳。
- 2026年8月，本公司成功發行2026年第三期科技創新債券，發行總金額為人民幣700百萬元，募集資金已於2026年8月21日到帳。

購買、出售或贖回上市證券

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司並無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

董事遵守進行證券交易的標準守則

本公司已採納香港上市規則附錄C3所載上市發行人董事進行證券交易的標準守則，作為其董事進行證券交易的行為守則。經向各本公司董事作出特定查詢後，全體董事已確認於報告期內，彼等一直遵守有關行為守則。

董事會於報告期內之變動

鄒建軍博士—新增認定為核心技術人員，於2026年3月13日生效

SHENG YAO (姚盛) 先生—從執行董事調任非執行董事，辭任副總經理、核心技術人員，於2026年6月5日生效

鄺仲賢先生—選舉為審計委員會主任委員、薪酬與考核委員會主任委員、戰略與ESG委員會委員，於2026年6月26日生效

陳良先生一選舉為獨立非執行董事、審計委員會委員、合規委員會委員，於2026年6月26日生效

張淳先生一辭任獨立非執行董事、審計委員會主任委員、薪酬與考核委員會主任委員、戰略與ESG委員會委員、合規委員會委員，於2026年6月26日生效

企業管治

董事會致力達致高企業管治水平。董事會深信，達至高企業管治水平對為本集團提供框架以捍衛股東利益、提升企業價值、制定其業務策略及政策以及增加透明度及問責性方面至關重要。

本公司已應用香港上市規則附錄C1所載企業管治守則（「**企業管治守則**」）載列的原則及守則條文。董事會認為，本公司於報告期內一直遵守企業管治守則所載的一切適用守則條文。

審計委員會

審計委員會由兩名獨立非執行董事（即酈仲賢先生（審計委員會主席）及陳良先生）及一名非執行董事（即湯毅先生）組成。審計委員會的主要職責為協助董事會對本集團財務報告流程、內部控制及風險管理系統的有效性提供獨立意見，以及監管審核流程。

審計委員會與管理層及外部核數師已審閱本集團採納的會計原則及政策，以及報告期的簡明綜合財務報表。

審閱中期業績

本集團截至2026年6月30日止六個月的中期業績未經審核，但已由審計委員會審閱。

中期股息

董事會不建議就報告期派付任何中期股息。

刊發報告期中期業績公告及中期報告

本中期業績公告已刊載於本公司網站(www.junshipharma.com)、香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)及上海證券交易所網站(<http://www.sse.com.cn>)，而載有香港上市規則規定的所有資料的報告期中期報告將於適當時候於香港聯交所及本公司各自的網站刊載。

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8月26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、王剛博士及李鑫博士；非執行董事姚盛博士及湯毅先生；以及獨立非執行董事馮曉源博士、鄺仲賢先生、魯琨女士、楊勁博士及陳良先生。

* 僅供識別之用