

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，概不就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13.09(2)(a)條及第13.10B條規則及《證券及期貨條例》(香港法例第571章)第XIVA部之內幕消息條例作出。

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2020年半年度報告摘要》，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，2020年8月28日

於本公告刊發日期，本公司董事會包括執行董事熊俊先生、李寧博士、馮輝博士、張卓兵先生、武海博士及姚盛博士；非執行董事湯毅先生、李聰先生、易清清先生及林利軍先生；以及獨立非執行董事陳列平博士、陳新軍先生、錢智先生、張淳先生及Roy Steven Herbst博士。

* 僅供識別之用

公司代码：688180

公司简称：君实生物

上海君实生物医药科技股份有限公司 2020 年半年度报告摘要



一 重要提示

1 本半年度报告摘要来自半年度报告全文，为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到上海证券交易所网站等中国证监会指定媒体上仔细阅读半年度报告全文。

2 重大风险提示

公司已在《2020年半年度报告》中详细阐述在生产经营过程中可能面临的各种风险因素，敬请参阅“第四节 经营情况的讨论与分析”之“二、风险因素”相关内容。

3 本公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证半年度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

4 公司全体董事出席董事会会议。

5 本半年度报告未经审计。

6 经董事会审议的报告期利润分配预案或公积金转增股本预案

公司报告期内无半年度利润分配预案或公积金转增股本预案。

7 是否存在公司治理特殊安排等重要事项

适用 不适用

二 公司基本情况

2.1 公司简介

公司股票简况

适用 不适用

公司股票简况				
股票种类	股票上市交易所及板块	股票简称	股票代码	变更前股票简称
A股	上海证券交易所科创板	君实生物	688180	无
H股	香港联合交易所主板	君实生物-B	1877	无

注：于2020年7月15日起，公司H股的股票简称更改为“君实生物”。

公司存托凭证简况

适用 不适用

联系人和联系方式

联系人和联系方式	董事会秘书（信息披露境内代表）
姓名	陈英格
办公地址	中国（上海）自由贸易试验区海趣路36、58号2号楼13层
电话	021-22500300-1153
电子信箱	info@junshipharma.com

2.2 公司主要财务数据

单位：元 币种：人民币

	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减(%)
总资产	4,553,956,880.72	4,411,954,609.07	3.22
归属于上市公司股东的净资产	2,386,757,928.28	2,978,032,783.26	-19.85
	本报告期（1-6月）	上年同期	本报告期比上年同期增减(%)
经营活动产生的现金流量净额	-518,295,839.79	-665,967,955.77	不适用
营业收入	574,932,262.29	309,305,991.08	85.88
归属于上市公司股东的净利润	-599,532,733.55	-290,935,752.71	不适用
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-606,422,274.98	-308,136,307.81	不适用
加权平均净资产收益率(%)	-22.35	-8.31	不适用
基本每股收益（元/股）	-0.76	-0.37	不适用
稀释每股收益（元/股）	-0.76	-0.37	不适用
研发投入占营业收入的比例(%)	123.30	119.21	增加4.09个百分点

2.3 前十名股东持股情况表

单位：股

截止报告期末股东总数（户）		423					
截止报告期末表决权恢复的优先股股东总数（户）		不适用					
前 10 名股东持股情况							
股东名称	股东性质	持股比例 (%)	持股数量	持有有限售条件的股份数量	包含转融通借出股份的限售股份数量	质押或冻结的股份数量	
HKSCC NOMINEES LIMITED	未知	23.30	182,743,390	0	0	未知	
熊俊	境内自然	11.13	87,252,968	-	-	无	0

	人						
上海檀英投资合伙企业(有限合伙)	其他	9.77	76,590,000	-	-	无	0
苏州瑞源盛本生物医药管理合伙企业(有限合伙)	其他	5.56	43,584,000	-	-	无	0
熊凤祥	境内自然人	5.24	41,060,000	-	-	无	0
珠海高瓴天成股权投资基金(有限合伙)	其他	3.21	25,200,000	-	-	无	0
黄菲	境内自然人	2.88	22,590,036	-	-	无	0
周玉清	境内自然人	2.76	21,680,800	-	-	无	0
乔晓辉	境内自然人	2.10	16,500,000	-	-	无	0
王树君	境内自然人	2.02	15,814,256	-	-	无	0
上述股东关联关系或一致行动的说明	上述前十名股东中，熊俊和熊凤祥为父子关系，是公司控股股东、实际控制人；熊俊、熊凤祥与瑞源盛本、周玉清为一致行动关系；熊俊持有瑞源盛本的执行事务合伙人前海源本的40%股权；周玉清持有瑞源盛本5.1%的合伙份额。除上述说明外，公司未知其他股东之间是否存在关联关系，也未知其他股东之间是否属于规定的一致行动人。						
表决权恢复的优先股股东及持股数量的说明	不适用						

2.4 前十名境内存托凭证持有人情况表

适用 不适用

2.5 截止报告期末的优先股股东总数、前十名优先股股东情况表

适用 不适用

2.6 控股股东或实际控制人变更情况

适用 不适用

2.7 未到期及逾期未兑付公司债情况

适用 不适用

三 经营情况讨论与分析

3.1 经营情况的讨论与分析

2020年初，全球范围内的新型冠状病毒大流行对公司的整体运营带来了一定考验。包括商业

销售、监管互动和检查、临床试验招募和参与等多环节工作任务或暂停或延迟。第一季度面临公共卫生危机时，公司迅速采取防疫应对措施，保护员工安全，保证患者用药。同时，公司尽力协调各部门维持正常运转，努力减少项目延误和资金损失，各项业务已于第二季度逐渐恢复正常。报告期内，在全球经济受疫情影响表现振荡的大环境下，公司仍实现营业收入 5.75 亿元，比去年同期增长了 85.88%，其中核心产品特瑞普利单抗 2020 年上半年实现销售收入为 4.26 亿元，当期毛利率为 89.84%。同时，公司继续加大新药开发力度，研发投入 7.09 亿元，较去年同期增长 92.25%。

1. 在研药物取得重要临床进展

报告期内，在研产品管线取得多项重要临床进展。

2020 年 1 月，公司自主研发的全球首个抗肿瘤 BTLA 单抗（代号 TAB004/JS004）获得 NMPA 批准开展临床试验，并于 2020 年 4 月完成 I 期临床首例患者给药。此外，其目前在美国 I 期临床试验已经完成剂量爬坡，进入剂量扩展阶段。TAB004/JS004 是公司第二个同时通过 NMPA 与美国食品药品监督管理局（FDA）药物临床试验批准（IND）的自主研发、具有完全自主知识产权的在研产品。目前，全球没有其他同靶点抗肿瘤产品进入临床阶段。更进一步，TAB004/JS004 有望与公司自主研发的特瑞普利单抗联合使用，增强肿瘤特异性 T 细胞的增殖和抗肿瘤细胞因子的产生，为广大患者提供更多联合治疗方法的选择。

2020 年 4 月，特瑞普利单抗用于治疗既往接受过二线及以上系统治疗失败的复发/转移鼻咽癌（NPC）的新适应症上市申请获 NMPA 受理。本次新适应症上市申请是全球首个抗 PD-1 单抗治疗复发/转移鼻咽癌的新药上市申请。除此之外，特瑞普利单抗注射液联合化疗作为复发或转移性鼻咽癌患者一线治疗方案的三期临床研究 JUPITER-02 研究（NCT03581786）已完成入组。

2020 年 5 月，特瑞普利单抗用于治疗既往接受过治疗的局部进展或转移性尿路上皮癌（UC）患者的新适应症上市申请获得 NMPA 受理。这标志着特瑞普利单抗达成又一里程碑，公司针对黑色素瘤、鼻咽癌、尿路上皮癌等“细分领域”适应症的布局已进入新的阶段。尿路上皮癌（UC）是全球范围内最常见的泌尿系统癌症。早期以手术治疗为主，对于不能手术的局部进展或转移性尿路上皮癌患者，以铂类为基础的化疗是其标准的一线治疗，随着化疗敏感性下降，会导致肿瘤复发和疾病进展。对于此类标准治疗后出现疾病进展的晚期尿路上皮癌患者，目前国内治疗手段非常有限。预计特瑞普利单抗尿路上皮癌适应症获批后，将为晚期尿路上皮癌患者提供更多治疗选择，市场前景可观。

特瑞普利单抗与化疗联合一线治疗 EGFR 阴性非小细胞肺癌的 III 期关键注册临床已完成患者入组，预计将在完成临床试验后尽快提交 NMPA 的 NDA 申请。

报告期内，公司还新开展了特瑞普利单抗与贝伐珠单抗联合一线治疗肝癌、与仑伐替尼一线治疗肝癌、与阿昔替尼联合治疗肾细胞癌、单药三线治疗胃癌四项关键注册临床。

2020年5月，JS005（重组人源化抗IL-17A单克隆抗体注射液）在中国开展的I期临床研究已完成首例受试者给药，目前，该I期临床试验已完成随机性入组。在临床前研究中，JS005显示出与已上市抗IL-17单抗药物相当的疗效和安全性。临床前研究数据充分显示：重组人源化抗IL-17A单克隆抗体靶点明确、疗效确切、安全性良好、生产工艺稳定、产品质量可控。

2020年6月，公司与中国科学院微生物研究所共同开发的JS016（重组全人源抗SARS-CoV-2单克隆抗体注射液）完成了首例健康受试者给药，并于2020年7月完成了中国I期临床试验所有受试者给药。作为国内最早进入临床的新冠病毒中和抗体，JS016的研发进度处于全球领先水平。JS016在临床前的体外和恒河猴体内实验中也展示了良好的中和活性和阻断能力，体现出抗新冠病毒的治疗和预防潜力。公司正在开展针对轻型/普通型新冠肺炎患者的Ib期国际多中心临床研究，并预计将尽快开展针对重型及危重型新冠肺炎患者的II/III期临床研究。同时，公司也将后续开展针对新冠病毒高危人群的研究，以评价JS016对新冠病毒感染的预防作用。

2. 加大研发投入，取得突破成果

在创新药研发方面，报告期内公司继续加大研发投入，相较2019年同期增长92.25%，研发投入占营业收入的比重为123.30%，有力地支撑了公司创新药项目的研究与开发。截至报告期末，公司主要拥有61项已授权专利，其中51项为境内专利，10项为境外专利。

3. 产品管线新布局，进军抗病毒治疗领域

2020年3月，公司与中科院微生物所合作开发了新冠病毒中和抗体（JS016）。JS016是一款重组全人源单克隆中和抗体，特异性结合SARS-CoV-2表面刺突蛋白受体结构域，并能有效阻断病毒与宿主细胞表面受体ACE2的结合。中和抗体被国内外科学界普遍认为具有对抗新冠疫情的潜力。2020年5月，公司与礼来达成正式合作，礼来被授予在大中华地区外对JS016开展研发活动、生产和销售的独占许可。该项目已于7月完成中国I期临床试验所有受试者给药。作为国内最早进入临床的新冠病毒中和抗体，JS016的研发进度处于全球领先水平，其在美国的临床试验也于第二季度启动。若疫苗或中和抗体开发成功，将补充现有预防和治疗措施的不足，满足全球免疫与临床需求。

4. 登陆科创板，增强公司资本运作能力

报告期内，为优化资本结构，更聚焦主业发展，提升经营效率，增强公司的技术研发投入，更好地服务于科技创新，公司全力筹备A股科创板上市事宜，于2020年5月20日获中国证监会

同意注册，并于 2020 年 7 月 15 日成功登陆科创板。本次募集资金将用于创新药物的临床研究，包括 TAB004/JS004 项目境内外研发、JS001 后续境内临床研发和其他早期项目临床前研究等；以及建设上海临港大规模单克隆抗体药物生产基地。募投项目完成后，公司产能将获得大幅提升，加快公司的创新药物研发成果转化为可大规模供应市场的生物药物制剂，有助于公司高速增长维持竞争优势。

3.2 与上一会计期间相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况、原因及其影响

适用 不适用

3.3 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况、更正金额、原因及其影响。

适用 不适用