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自願披露關於特瑞普利單抗用於晚期腎細胞癌一綫治療的III期臨床研究達到主要研究終點的公告》,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,2023年4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、馮輝博士、張卓兵先生、姚盛博士、李聰先生及鄒建軍博士;非執行董事武海博士及湯毅先生;以及獨立非執行董事陳列平博士、Roy Steven Herbst博士、錢智先生、張淳先生及馮曉源博士。

* 僅供識別之用

上海君实生物医药科技股份有限公司 自愿披露关于特瑞普利单抗用于晚期肾细胞癌一线治疗 的 III 期临床研究达到主要研究终点的公告

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。

近日,上海君实生物医药科技股份有限公司(以下简称"公司")产品特瑞 普利单抗(商品名: 拓益®,产品代号: JS001)联合阿昔替尼用于中高危的不可 切除或远处转移性肾细胞癌患者一线治疗的多中心、随机、开放、阳性药对照的 III 期临床研究(以下简称"RENOTORCH研究", NCT04394975) 已完成方案 预设的期中分析,独立数据监察委员会(IDMC)判定主要研究终点无进展生存 期(以下简称"PFS",基于独立影像评估)达到方案预设的优效界值。公司将 于近期与监管部门沟通递交该新适应症上市申请事宜。由于药品的研发周期长、 审批环节多,容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注 意防范投资风险。现将相关情况公告如下。

一、药品基本情况

特瑞普利单抗注射液是中国首个批准上市的以 PD-1 为靶点的国产单抗药物, 曾荣膺国家专利领域最高奖项"中国专利金奖",至今已在全球(包括中国、美 国、东南亚及欧洲等地)开展了覆盖超过15个适应症的40多项由公司发起的临 床研究。正在进行或已完成的关键注册临床研究在多个瘤种范围内评估特瑞普利 单抗的安全性及疗效,包括肺癌、鼻咽癌、食管癌、胃癌、膀胱癌、乳腺癌、肝 癌、肾癌及皮肤癌等。截至本公告披露日,特瑞普利单抗的6项适应症已于中国 获批。2020年12月,特瑞普利单抗注射液首次通过国家医保谈判,目前已有3 项适应症纳入国家医保目录(2022年版),是国家医保目录中唯一用于治疗黑色 素瘤的抗 PD-1 单抗药物。

在国际化布局方面,截至本公告披露日,特瑞普利单抗已在黏膜黑色素瘤、鼻咽癌、软组织肉瘤、食管癌及小细胞肺癌领域获得美国食品药品监督管理局(以下简称"FDA")授予2项突破性疗法认定、1项快速通道认定、1项优先审评认定和5项孤儿药资格认定。目前,特瑞普利单抗联合吉西他滨/顺铂作为晚期复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗和单药用于复发或转移性鼻咽癌含铂治疗后的二线及以上治疗的生物制品许可申请(BLA)正在接受FDA审评。2022年12月及2023年2月,公司向欧洲药品管理局(EMA)和英国药品和保健品管理局(MHRA)提交的特瑞普利单抗联合顺铂和吉西他滨用于局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗以及联合紫杉醇和顺铂用于不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌患者的一线治疗的上市许可申请(MAA)分别获得受理。

二、关于 RENOTORCH 研究

肾癌是全球泌尿系统第三位最常见的恶性肿瘤,而肾细胞癌占全部肾癌病例的 80%-90%。根据《中华医学杂志(英文版)》发布的数据,2022 年中国肾癌新发病例和死亡病例分别约为 7.7 万例和 4.6 万例。约三分之一的肾癌患者在初诊时已发生肿瘤远处转移,而局限性患者接受肾切除术后仍有 20%-50%出现肿瘤远处转移。基于国际转移性肾细胞癌数据库联盟的风险分级,低危、中危和高危的转移性肾细胞癌患者接受抗血管靶向治疗的中位总生存期(以下简称"OS")分别为 35.3、16.6 和 5.4 个月。因此,相较于低危患者,中高危晚期肾细胞癌患者对新型治疗方案的临床需求更加迫切。近年来,海外已有 PD-(L)1 抑制剂联合抗血管靶向药物在晚期肾细胞癌一线治疗上取得成功,取代抗血管靶向药物单药,PD-(L)1 单抗联合抗血管靶向药物治疗能够显著延长患者的 PFS,提高客观缓解率(以下简称"ORR"),并可观察到 OS 的明显获益。然而,截至本公告披露日,国内尚无任何 PD-(L)1 单抗联合抗血管靶向药物的治疗方案获批用于晚期肾细胞癌一线治疗。

RENOTORCH 研究是国内首个晚期肾癌免疫治疗关键 III 期研究。该项多中心、随机、开放、阳性药对照的 III 期临床研究,旨在评估特瑞普利单抗联合阿昔替尼对比舒尼替尼一线治疗中高危的不可切除或转移性肾细胞癌患者的有效性和安全性。筛选合格的受试者以 1:1 随机分配接受特瑞普利单抗联合阿昔替尼

或舒尼替尼治疗,直至疾病进展或不可耐受毒性等。主要研究终点是独立评审委员会(以下简称"IRC")评估的 PFS,次要研究终点包括研究者评估的 PFS、IRC 或研究者评估的 ORR、缓解持续时间(DOR)和疾病控制率(DCR)、OS以及安全性等。北京大学肿瘤医院郭军教授和上海交通大学医学院附属仁济医院黄翼然教授为该研究的共同牵头主要研究者。研究于 2020 年 8 月启动入组,47 家国内中心参研,共随机入组 421 例受试者。

根据本研究的期中分析结果,相较于舒尼替尼,特瑞普利单抗联合阿昔替尼一线治疗晚期肾细胞癌患者可显著降低患者的疾病进展或死亡风险,同时改善ORR 等次要终点。特瑞普利单抗安全性数据与已知风险相符,未发现新的安全性信号。关于详细的研究数据,公司将在近期国际学术大会上公布。

三、风险提示

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

公司将积极推进上述研发项目,并严格按照有关规定及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。有关公司信息以公司指定披露媒体《中国证券报》《上海证券报》《证券时报》《证券日报》以及上海证券交易所网站刊登的公告为准。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司 董事会 2023 年 4 月 27 日