

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13.10B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全國中小企業股份轉讓系統網站刊登日期為二零一九年二月十四日之《上海君實生物醫藥科技股份有限公司關於特瑞普利(JS001)與多納非尼(CM4307)聯用開展臨床研究的公告》，僅供參閱。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們最終可能無法成功開發及銷售JS001（特瑞普利單抗）。投資者務請謹慎行事。

承董事會命
上海君實生物醫藥科技股份有限公司
主席
熊俊先生

香港，2019年2月14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、何佳博士、陳新軍先生、錢智先生及Roy Steven Herbst博士。

* 僅供識別之用

证券代码：833330

证券简称：君实生物

主办券商：中金公司

上海君实生物医药科技股份有限公司

关于特瑞普利（JS001）与多纳非尼（CM4307）联用

开展临床研究的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

近日，上海君实生物医药科技股份有限公司（以下简称“公司”）的特瑞普利单抗注射液（JS001）与苏州泽璟生物制药有限公司（以下简称“泽璟制药”）的甲苯磺酸多纳非尼（CM4307）将联合用于开展治疗晚期肝细胞癌的临床研究。现将相关情况公告如下：

一、药品相关情况

JS001是公司自主研发的新型重组人源化抗 PD-1 单克隆抗体注射液，于2018年12月17日获得NMPA批准在中国上市，用于既往接受全身系统治疗失败的不可切除或转移性黑色素瘤的治疗。

CM4307是泽璟制药自主研发的多靶点激酶抑制剂1类化学新药，具有双重的抗肿瘤作用：通过抑制丝氨酸-苏氨酸激酶（Raf/MEK/ERK）信号传导通路而直接抑制肿瘤细胞的增殖；通过抑制VEGFR和血小板衍生生长因子受体（PDGFR）阻断肿瘤新生血管的形成，间接抑制肿瘤细胞的生长。

二、风险提示

由于医药产品具有高科技、高风险、周期长的特点，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，并按有关规定及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司

董事会

2019年2月14日