

上海君实生物医药科技股份有限公司

投资者关系活动记录表

投资者关系活动类别	<div><div><input type="checkbox"/>特定对象调研</div><div><input checked="" type="checkbox"/>分析师会议</div><div><input type="checkbox"/>媒体采访</div><div><input type="checkbox"/>业绩说明会</div><div><input type="checkbox"/>新闻发布会</div><div><input checked="" type="checkbox"/>路演活动</div><div><input checked="" type="checkbox"/>现场参观</div><div><input type="checkbox"/>其他</div></div>
参与单位名称	万家基金、中信资管、华安基金、中信证券、洲和资本、POWER PACIFIC INVESTMENT MANAGEMENT、永安国富资产管理有限公司、华凯资产管理、中国人保香港资产管理有限公司、Pinpoint Asset Management Limited、上海玖鹏资产管理中心、识博资本、鑫元基金、玄甲资本、上海泾溪投资管理合伙企业、Sage Partners、广东谢诺辰阳私募证券投资基金管理有限公司、上海顶天投资有限公司、湘禾投资、华福证券、申万菱信基金、长安基金、光大证券、润晖投资、中信建投、富国基金、华宝基金、嘉实基金、启明创投、平安养老、国盛证券、信仁集团、南方基金、财通资管、中银基金、景顺长城、长江证券、聚鸣投资、东吴证券、新华资产、汐泰投资、青骊投资、山证资管、上海财杰资管、玖鹏资产、融汇投资、盛希资本、循远资产、中邮证券、瓴仁投资、大虎资本、方正证券、国联民生证券、满风资产、合远基金、融汇投资、Polymer、中信保诚基金、鹏华基金、海富通基金、农银汇理、前海开源、华安证券、天风证券、华夏基金、西南证券、国海富兰克林基金、汇添富基金、建信养老、国元国际、北京永域资产、国融鼎创、辉立证券、永赢基金、浙商证券等
时间	2025 年 6 月 4-6 日、6 月 10-13 日、6 月 16-18 日、6 月 24-27 日
地点	公司会议室、策略会现场等
公司接待人员	公司主要管理人员等
<p>问 1：特瑞普利单抗销售情况？</p> <p>答：公司核心产品特瑞普利单抗 2024 年度于国内市场实现销售收入 15.01 亿元，同比增长约 66%；2025 年第一季度国内市场收入约 4.47 亿元，同比增长约 45.72%，国内市场商业化已步入正向循环。截至目前，特瑞普利单抗的 12 项适应症已于中国内地获批，其中 10 项适应症已纳入国家医保目录，多项为公司独家或领先适应症。</p> <p>国际化方面，除中国内地外、特瑞普利单抗已在中国香港、美国、欧盟、印度、英国、约旦、澳大利亚、新加坡等国家和地区获得批准上市，并在全球多个国家和地区接受上市审评。</p> <p>随着已获批适应症纳入国家医保目录后可及性的提高，未来更多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，特瑞普利单抗的商业化竞争力将获得持续提升。公司亦将继续推动运营管理提质增效，以进一步提高自身造血能力。</p> <p>问 2：公司创新药布局及最新进展？</p> <p>答：公司的创新研发领域已经从单抗药物类型扩展至包括小分子药物、多肽类药物、抗体药物偶联物（ADCs）、双特异性或多特异性抗体药物、双特异性抗体偶联药物、融合蛋白、核酸类药物等更多类型的药物研发以及癌症、自身免疫性疾病的下一代创新疗法探索。公司</p>	

在研产品管线覆盖五大治疗领域，包括恶性肿瘤、自身免疫系统疾病、慢性代谢类疾病、神经系统类疾病以及感染类疾病。截至目前，公司已有 4 款商业化药品（拓益®、君迈康®、民得维®以及君适达®），近 30 项在研药物处于临床试验阶段，超过 20 项在研药物处在临床前开发阶段。公司核心产品特瑞普利单抗（拓益®）的 12 项适应症已于中国内地获批，其中 10 项适应症已纳入国家医保目录。

目前公司正在加快推进抗 BTLA 单抗 tificemalimab（代号：TAB004/JS004）、抗 IL-17A 单抗（代号：JS005）、PD-1 单抗皮下注射制剂（代号：JS001sc）、PD-1/VEGF 双特异性抗体（代号：JS207）等后期阶段管线的研发和上市申请等工作，并持续探索包括抗 Claudin18.2 ADC（代号：JS107）、PI3K-α 口服小分子抑制剂（代号：JS105）、CD20/CD3 双特异性抗体（代号：JS203）、抗 DKK1 单抗（代号：JS015）、EGFR/HER3 双特异性抗体偶联药物（代号：JS212）、PD-1/IL-2 双功能性抗体融合蛋白（代号：JS213）等产品在内的早期阶段管线。

问 3：JS207 最新进展？

答：公司自主研发的 PD-1/VEGF 双特异性抗体（代号：JS207）目前处于 II 期临床研究阶段，正在小细胞肺癌、非小细胞肺癌、结直肠癌、三阴乳腺癌、肝癌等瘤种中开展与化疗、单抗、ADC 等不同药物的联合探索，公司将在获得更多数据积累后，根据临床数据及与监管机构的沟通来进行后续注册临床研究的布局。

问 4：抗 BTLA 单抗在局限期小细胞肺癌治疗领域临床进展？

答：公司产品抗 BTLA 单抗 tificemalimab 联合特瑞普利单抗作为局限期小细胞肺癌（LS-SCLC）放化疗后未进展患者的巩固治疗的随机、双盲、安慰剂对照、国际多中心 III 期临床研究（JUSTAR-001 研究，NCT06095583）正在进行中。截至目前，该研究已在 15 个国家的超过 150 个中心开展，已入组超过 300 名患者。公司将继续加快推进患者入组工作，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。

问 5：公司未来国际化布局策略？

答：公司将通过有机发展和战略合作伙伴关系高效实现全球化。

截至目前，公司的核心产品特瑞普利单抗已在中国内地、中国香港、美国、欧盟、印度、英国、约旦、澳大利亚、新加坡等国家和地区获得批准上市，并在全球多个国家和地区接受上市审评。公司将继续完善公司的海外临床团队，促进公司的全球临床试验战略，并针对合适的管线开展国际多中心临床试验（MRCTs）以实现关键产品管线的全球批准。

此外，公司也将有选择地寻找海外战略合作伙伴，以更加高效地在海外拓展公司药品商业化的潜力。公司商务拓展团队积极推进管线产品与国内外资源的对接，在多个潜在合作方向上展开了深入的调研与沟通。公司对各种类型的商务合作均保持开放且积极的态度，并将加快推进管线研发，定期梳理在研管线中具备商务拓展潜力的品种，及时分享创新成果。公司将根据产品数据、市场情况、合作潜力等因素综合考虑潜在合作。

附件清单 (如有)	无
日期	2025 年 7 月 1 日