



证券代码：688505

证券简称：复旦张江

编号：临 2026-006

上海复旦张江生物医药股份有限公司

2025 年度业绩快报公告

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。

本公告所载 2025 年度主要财务数据为初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以上海复旦张江生物医药股份有限公司（以下简称“公司”）2025 年年度报告中披露的数据为准，提请投资者注意投资风险。

一、2025 年度主要财务数据和指标

单位：人民币元

项 目	本报告期	上年同期	增减变动幅度（%）
营业总收入	685,797,316	709,404,966	-3.33
营业利润	-155,402,230	2,393,845	-6,591.74
利润总额	-155,851,308	5,457,930	-2,955.50
归属于母公司所有者的净利润	-157,439,498	39,733,896	-496.23
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	-184,224,850	5,145,208	-3,680.51
基本每股收益（元）	-0.15	0.04	-475.00
加权平均净资产收益率（%）	-7.12	1.70	减少 8.82 个百分点
	本报告期末	本报告期初	增减变动幅度（%）
总资产	2,390,653,740	2,586,502,623	-7.57
归属于母公司的所有者权益	2,116,293,902	2,304,567,412	-8.17
股本	103,657,210	103,657,210	0.00
归属于母公司所有者的每股净资产（元）	2.04	2.22	-8.11

注：1、报告期初数同经审计上一年度期末数；
2、以上财务数据及指标以未经审计的合并报表数据填列。

二、经营业绩和财务状况情况说明

（一）报告期的经营情况、财务状况及影响经营业绩的主要因素

（1）本集团积极推动研发项目进展，研发投入占营业收入比例持续上升。报告期内本集团研发投入约人民币 3.58 亿元。其中：治疗三阴乳腺癌的 FDA018 抗体偶联剂（即抗 Trop2 抗体偶联 SN38 项目）III 期临床试验入组工作较原计划提前完成，累计入组人数超 350 例，目前该项目数据结果正在收集统计中，本集团将尽快递交上市申请；针对人表皮生长因子受体 2（HER2）低表达乳腺癌适应症的 FDA022 抗体偶联剂（即抗 Her2 抗体偶联 BB05 项目）II 期临床研究入组结束，并于报告期内完成与监管方的临床学科沟通会（EOP2 会议）。本集团全资子公司泰州复旦张江药业有限公司于报告期内持续为本集团抗体偶联药物（ADC）项目的产业化提供支持，先后开展商业化规模的生产技术转移、生产工艺验证及后期试验样品生产等工作。此外，本集团光动力药物研发项目按计划稳步推进，其中：盐酸氨酮戊酸口服溶液用粉末用于高级别脑胶质瘤术中可视化项目药品注册上市许可申请已获受理。

（2）报告期内，公司生产经营正常，主要上市销售药品种类未发生变化。由于盐酸多柔比星脂质体注射液被纳入国家集采目录，本公司产品里葆多®（以下简称“该产品”）未获中选，依据相关集采规则以及市场竞争格局的改变，本公司于报告期内相应调整该产品销售策略，包括但不限于自 2025 年 5 月 1 日起梯度下调市场零售价格，导致其利润率相应下降。

（二）上表中有关项目增减变动幅度达到 30% 以上的主要原因

公司营业利润、利润总额、归属于母公司所有者的净利润、归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润及基本每股收益较上年同期相比变动幅度超过 30%，主要系报告期内公司调整里葆多®销售策略，导致该产品的利润贡献与上年同期相比减少约人民币 1 亿元。同时，本集团积极推动研发项目进展，研发费用较上年同期增加约人民币 4,400 万元。上述原因导致营业利润较上年同期下降明显，从而相应影响其他相关财务数据。



三、 风险提示

本公告所载 2025 年度主要财务数据为公司初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以公司 2025 年年度报告中披露的经审计的财务报表为准，提请投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复旦张江生物医药股份有限公司

董 事 会

二〇二六年二月二十八日