

上海君实生物医药科技股份有限公司

2025 年年度业绩预告

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。

一、本期业绩预告情况

(一) 业绩预告期间

2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日。

(二) 业绩预告情况

1、经财务部门初步测算，预计 2025 年年度实现营业收入 250,000.00 万元左右，与上年同期相比增长 55,168.27 万元左右，同比增长 28.32%左右。

2、预计 2025 年年度研发费用为 135,300.00 万元左右，与上年同期相比增长 7,772.99 万元左右，同比增长 6.10%左右。

3、预计 2025 年年度实现归属于母公司所有者的净利润-87,300.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 40,792.64 万元左右，同比亏损减少 31.85%左右。预计 2025 年年度扣除股份支付影响后实现归属于母公司所有者的净利润-79,900.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 48,192.64 万元左右，同比亏损减少 37.62%左右。

4、预计 2025 年年度实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润 -98,500.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 30,488.79 万元左右，同比亏损减少 23.64%左右。预计 2025 年年度扣除股份支付影响后实现归属于母公司所有者扣除非经常性损益后的净利润-91,100.00 万元左右，与上年同期相比亏损减少 37,888.79 万元左右，同比亏损减少 29.37%左右。

(三) 本次业绩预告情况未经注册会计师审计。

二、上年同期业绩情况

- (一) 2024 年度公司实现营业收入 194,831.73 万元。
- (二) 2024 年度研发费用为 127,527.01 万元。
- (三) 2024 年度公司利润总额为 -135,755.72 万元，归属于母公司所有者的净利润为 -128,092.64 万元，归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为 -128,988.79 万元。2024 年度公司无股份支付费用，对上述指标无影响。
- (四) 2024 年度公司基本每股收益为 -1.30 元。

三、本期业绩变化的主要原因

(一) 报告期内，公司营业收入增长，主要系商业化药品的销售收入与上年同期相比有所增长。报告期内，公司核心产品特瑞普利单抗注射液（商品名：拓益[®]）于国内市场销售收入同比大幅增长。截至本公告披露日，拓益[®]已在中国内地获批上市的 12 项适应症全部纳入国家医保目录，是目录中唯一用于肾癌、三阴性乳腺癌和黑色素瘤治疗的抗 PD-1 单抗药物。

公司亦持续拓展全球商业化网络，截至本公告披露日，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、阿联酋、科威特、巴基斯坦、加拿大和巴林等 40 多个国家和地区获批上市，并在全球多个国家和地区接受上市审评。

随着已获批产品和适应症纳入国家医保目录后可及性的提高，未来更多产品和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，公司的商业化竞争力将获得持续提升。

(二) 公司 2025 年年度归属于母公司所有者的净利润仍出现亏损，但亏损金额与上年同期相比显著缩窄，主要系公司持续落实“提质增效重回报”行动方案，商业化能力显著提升的同时不断加强费用管控与资源聚焦。报告期内，公司在控制费用的同时维持了核心管线的高效推进，正快速推进 PD-1/VEGF 双抗(代号：JS207)、EGFR/HER3 ADC (代号：JS212)、PD-1/IL-2 融合蛋白 (代号：JS213) 等多款具有国际市场竞争力的创新药物的临床试验，并积极探索多种联用方案，以最大程度发挥管线协同作用。其中，JS207 目前已处于 II 期临床研究阶段，正在多个瘤种中开展与化疗、单抗、ADC 等不同药物的联合探索，JS207 与 JS212 联合用药的 II 期临床试验正在进行。公司将加快推进管线研发，尽快推动更多优势产品和适应症进入注册临床试验阶段。

四、风险提示

公司不存在影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素。

五、其他说明事项

以上预告数据仅为初步核算数据，具体准确的财务数据以公司正式披露的经审计后的 2025 年年度报告为准，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海君实生物医药科技股份有限公司

董事会

2026 年 1 月 31 日