

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的內容概不負責，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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



BeiGene, Ltd.
百濟神州有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：06160)

內幕消息
百濟神州有限公司
截至2020年3月31日止三個月未經審核業績以及業務進展最新情況

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09條及根據證券及期貨條例（香港法例第571章）第XIVA部而刊發。

百濟神州有限公司（「本公司」或「百濟神州」）欣然公佈其截至2020年3月31日止三個月的未經審核簡要合併財務業績以及業務進展最新情況。

本公司欣然公佈本公司及其附屬公司（截至2020年3月31日止三個月未經審核簡要合併財務業績（「第一季度業績」）以及2020年第一季度業務亮點和2020年剩餘時間預期里程碑（「業務進展」）。第一季度業績乃根據美國證券交易委員會（「證交會」）的適用規則刊發。

第一季度業績乃根據美國公認會計準則編製，而美國公認會計準則有別於國際財務報告準則。

本公告附件1是本公司於2020年5月11日（美國東部時間）就第一季度業績發佈以及業務進展的新聞稿的全文（除另有規定外，下文所列全部金額均以美元計值），其中若干信息可能構成本公司的重要內幕消息。

推遲召開2020年股東特別大會

如先前本公司之披露所述，根據上市規則，本公司擬於2020年5月14日舉行股東特別大會（「股東特別大會」），以供獨立股東考慮並酌情批准根據本公司與Amgen Inc.（「安進」）於2020年3月17日所訂立的對日期為2019年10月31日的股份購買協議（經修訂）的第二份修訂（「第二份修訂」）的條款，向安進授出購買股份的購股權，以使安進可於購股權期限內根據特別授權（「特別授權」）認購額外股份（「直接購股權」），認購數額為能使其增加（及其後維持）其在本公司發行在外股本約20.6%的所有權所必需之數額，最多合共為75,000,000股普通股。

本公司於2020年3月30日向證交會提交初步表決權委託書之後，香港聯合交易所有限公司（「聯交所」）上市科向本公司發出信函，表示其對第二份修訂所規定的直接購股權不符合上市規則的擔憂，即使本公司的獨立股東批准該直接購股權。本公司不同意聯交所的決定，並已向聯交所上市委員會提出上訴，要求上市委員會否決上市科的決定，並允許本公司召開股東特別大會為獨立股東提供考慮並酌情批准第二份修訂規定的直接購股權和特別授權的機會。除其他事項外，直接購股權和特別授權需獲得獨立股東的批准（Amgen放棄對相關決議案的投票），並且獨立董事委員會在一定程度上依據獨立財務顧問的意見的基礎上已就該事項提出推薦建議。如初步表決權委託書中所披露，獨立董事委員會和獨立財務顧問已審查了交易條款，並認為這些條款對獨立股東而言是合理且公平的。聯交所上市委員會的聽證會定於2020年5月20日舉行。

由於上述原因，本公司已決定將股東特別大會推遲及延遲派發相關通函予股東，並計劃根據聯交所上市委員會的決定提供情況更新。

本公告包含《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律下定義的前瞻性聲明，包括有關百濟神州近期候選藥物的臨床數據以及產品批准；後期臨床試驗的開展和預計數據公佈；額外的產品商業發佈；百濟神州產品和候選藥物預期的臨床開發計劃、藥政註冊里程碑和商業化進程；百澤安®和BRUKINSA™的產品上市成功；百濟神州為減少新冠肺炎全球大流行對本公司業務帶來的影響以及為患者和醫護人員提供支援的工作；新冠肺炎全球大流行對本公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響；以及「近期業務亮點和預計里程碑事件」標題下的本公司的計劃及預期的里程碑事件。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明有重大差異。這些因素包括了以下事項的風險：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時間表和進展以及產品上市審批；百濟神州的上市產品及藥物候選物(如能獲批)獲得商業成功的能力；百濟神州對其技術和藥物知識產權保護獲得和維護的能力；百濟神州依賴第三方進行藥物開發、生產和其他服務的情況；百濟神州有限的營運歷史和獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和商業化的能力；新冠肺炎全球大流行對公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響；以及百濟神州在最近年度報告的10-K表格中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向美國證券交易委員會及香港聯合交易所有限公司期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其它重要因素的討論。本公告中的所有信息僅及於本公告發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該等信息。

本公司的股東及潛在投資者務請不應過份依賴第一季度業績，並請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
百濟神州有限公司
主席
歐雷強先生

香港，2020年5月12日

於本公告日期，本公司董事會包括主席兼執行董事歐雷強先生、非執行董事王曉東博士及Anthony C. Hooper先生，以及獨立非執行董事陳永正先生、Donald W. Glazer先生、Michael Goller先生、Ranjeev Krishana先生、Thomas Malley先生、蘇敬軾先生及易清清先生。

附件一

百濟神州公佈2020年第一季度財務業績

美國麻省劍橋和中國北京，2020年5月11日 — 百濟神州（納斯達克代碼：BGNE；香港聯交所代碼：06160）是一家處於商業階段的生物科技公司，專注於用於癌症治療的創新型分子靶向和免疫腫瘤藥物的開發和商業化。公司今天公佈近期業務亮點、預計里程碑事件，以及2020年第一季度財務業績。

百濟神州創始人、首席執行官兼董事長歐雷強先生表示：「近期，公司達到了多項關鍵里程碑事件 — 百澤安®在中國獲批用於治療既往接受過治療的局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者，同時兩項百澤安®用於治療一線非小細胞肺癌患者的3期臨床試驗均在中期分析中達到了主要終點。這些成就都證明我們不斷朝著目標發展，在全球範圍內為更多的癌症患者創造有意義且可及的藥物。面對新冠肺炎全球大流行造成的困難，我們的團隊積極應對，盡可能降低疫情帶來的影響，為患者以及前線抗疫醫護人員提供支援。同時，我們也將努力保持現有廣泛開發項目的發展勢頭，並參與全球抵抗新冠疫情的工作。除了這一季度在中國成功商業上市的百澤安®以外，我們將繼續擴展公司的商業組合，有望在明年年底之前達到多至11款產品，也期待在ASCO上公佈澤布替尼和百澤安®的3期臨床試驗數據，以及在接下來12個月中公佈多項3期或潛在的註冊性臨床試驗的結果。」

近期業務亮點及預計里程碑事件

商業運營

- 於2020年3月完成了百澤安®（替雷利珠單抗注射液）用於治療至少經過二線系統化療的經典型霍奇金淋巴瘤(cHL)患者在中國的商業化上市
- 百澤安®獲得國家藥品監督管理局(NMPA)批准用於治療既往接受過治療的局部晚期或轉移性尿路上皮癌(UC)患者
- 截至2020年3月31日的三個月的產品收入為5206萬美元
- 如先前宣佈，NMPA已決定暫停進口、銷售和使用由美國新基公司（現隸屬百時美施貴寶）向中國供應的ABRAXANE®注射用紫杉醇（白蛋白結合型）產品。新基公司就此已對中國大陸的ABRAXANE®實施自願召回
- 百澤安®針對復發／難治性(R/R)cHL適應症已被納入珠海市商業醫療保險目錄

附件一

安進合作

- 針對三款安進商業階段抗腫瘤藥物 — 安加維® (XGEVA®) 地舒單抗注射液、KYPROLIS®注射用卡非佐米以及BLINCYTO®注射用倍林妥莫雙抗 — 在中國的移交活動正在按照計劃開展。百濟神州預計將於2020年第三季度開啟安加維®針對骨巨細胞瘤適應症的推廣宣傳。關於KYPROLIS®以及BLINCYTO®的產品註冊正在進行中，新藥上市申請(NDA)已於2019年第四季度遞交完畢。此外，NMPA已受理一項安加維®用於治療骨相關事件拓展適應症的新適應症上市申請(sNDA)
- 百濟神州與安進公司正一同推進合作中涵蓋的臨床階段抗腫瘤候選藥物的開發，以實現先前制定的全球發展計劃

EUSA合作

- SYLVANT® (司妥昔單抗) 以及QARZIBA®(dinutuximab beta)的上市申請(BLA)正在討論過程中，預計於2020年遞交

臨床項目

BRUKINSA™ (澤布替尼)，一款設計旨在最大化布魯頓酪氨酸激酶(BTK)佔有率、最小化脫靶效應的小分子抑制劑；在美國已獲批

- 啟動了一項多中心的2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov 登記號：NCT04382586)，用於評估澤布替尼治療因新冠肺炎出現肺部窘迫的住院患者。該試驗計劃招募42例患者；患者將隨機接受澤布替尼 (每日一次320 mg 口服給藥，共28天) 聯合維持療法，或安慰劑聯合維持療法的治療。此外，將有一組由4到10例正在接受機械式通氣輔助治療患者組成的亞組，該亞組患者將接受澤布替尼聯合維持療法的治療。該試驗的主要終點為隨機分組中第28天的無障礙呼吸生存率

澤布替尼預計里程碑事件

- 於2020年上半年在中國獲批用於治療R/R套細胞淋巴瘤(MCL)患者以及R/R慢性淋巴細胞白血病(CLL)或小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)患者
- 最早於2020年下半年公佈澤布替尼對比苯達莫司汀聯合利妥昔單抗用於治療初治(TN)CLL或SLL患者的SEQUOIA臨床試驗的主要數據

附件一

- 於2020年在中國遞交用於治療華氏巨球蛋白血症患者(WM)患者的sNDA
- 於2020年與美國食品藥品監督管理局(FDA)和歐洲藥品管理局(EMA)討論澤布替尼對比伊布替尼用於治療WM患者的ASPEN 3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03053440) 數據
- 於2020年完成澤布替尼對比伊布替尼用於治療R/R CLL或SLL患者的ALPINE 3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03734016) 擴展後的患者入組
- 在美國臨床腫瘤學會(ASCO)2020年網路虛擬科學會議上以口頭報告的形式公佈澤布替尼對比伊布替尼用於治療WM患者的ASPEN 3期臨床試驗結果，在一項海報中公佈澤布替尼用於治療初治(TN)和既往接受過治療的WM患者的三年隨訪數據。該會議將在2020年5月29日至31日舉辦

百澤安®(替雷利珠單抗注射液)，一款設計旨在避免與巨噬細胞中Fc受體結合、針對免疫檢查點受體PD-1的人源化IgG4單克隆抗體；在中國已獲批

- 宣佈了國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)已受理百澤安®聯合兩項化療方案用於治療一線晚期鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)患者的sNDA
- 公佈了用於治療一線晚期非鱗狀NSCLC患者的關鍵3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03663205) 在計劃的中期分析中達到主要終點，即百澤安®聯合培美曲塞和鉑類化療藥物與僅用培美曲塞和鉑類藥物相比，無進展存留期(PFS)經獨立評審委員會(IRC)評估取得了統計顯著性的提高。百澤安®與培美曲塞以及鉑類藥物聯合用藥的安全性數據與每項試驗用藥的已知風險相符，未出現新的安全警示
- 完成了百澤安®對比多西他賽用於治療二或三線NSCLC患者的3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03358875) 的患者入組
- 完成了百澤安®對比化療用於治療二線晚期食管鱗狀細胞癌(ESCC)患者的全球3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03430843) 的患者入組

百澤安®預計里程碑事件

- 於2020年在中國遞交用於治療一線晚期非鱗狀NSCLC患者的sNDA並於一場未來的醫學會議上公佈數據

附件一

- 於2020年就百澤安®用於治療二或三線肝細胞癌(HCC)患者的全球2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03419897) 初步結果與藥品監管機構進行溝通
- 在ASCO 2020年網路虛擬科學會議上公佈用於治療一線晚期鱗狀NSCLC患者的3期臨床試驗數據
- 於2020年或2021年初公佈百澤安®對比多西他賽用於治療二或三線NSCLC患者的3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03358875) 以及百澤安®對比化療用於治療二線晚期ESCC患者的全球3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03430843) 的主要結果
- 在中國啟動一項用於治療可切除II或IIIA期NSCLC患者的3期臨床試驗
- 於2020年完成在中國開展的用於治療錯配修復缺陷(dMMR)或高微衛星不穩定(MSI-H)實體瘤患者的關鍵性2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03736889) 的患者入組

Pamiparib，一款在研高選擇性PARP1和PARP2小分子抑制劑

- 完成了在中國開展的用於治療經過標準治療後出現疾病進展或不適用標準治療、攜帶BRCA突變的轉移性HER2陰性乳腺癌患者的2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03575065) 患者入組

Pamiparib預計里程碑事件

- 於2020年就在中國開展的用於治療既往接受過治療的三線或以上攜帶BRCA1/2突變的晚期卵巢癌(OC)患者的關鍵性2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03333915) 初步結果與藥品監管機構進行溝通，並可能在中國遞交一項針對該適應症的NDA
- 於2020年或2021年上半年公佈pamiparib作為鉑敏感復發性OC患者維持治療的3期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT03519230) 主要結果
- 於2020年公佈pamiparib聯合百澤安®用於治療晚期實體瘤患者的1期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT02660034) 更新結果

附件一

Lifirafenib，一款在研RAF二聚體抑制劑

- 在《臨床腫瘤學》(Journal of Clinical Oncology)期刊上發表了1期數據

BGB-A1217，一款在研TIGIT單克隆抗體

BGB-A1217預計里程碑事件

- 於2020年或2021年初公佈一項1期臨床試驗數據

BGB-11417，一款在研Bcl-2小分子抑制劑

- 啟動了BGB-11417用於治療成熟B細胞惡性腫瘤患者的1期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT04277637) 患者入組，並計劃將其作為單藥以及聯合澤布替尼進行開發

合作項目

Sitravatinib，一款在研的酪氨酸激酶抑制劑，可有效抑制受體酪氨酸激酶 (RTKs)，其中包括TAM家族受體 (TYRO3、Ax1、MER) 和split家族受體 (VEGFR2、KIT) 及RET，由Mirati Therapeutics授權在亞洲 (日本除外)、澳大利亞和紐西蘭的開發

Sitravatinib預計里程碑事件

- 於2020年在一場醫學會議上公佈sitravatinib聯合百澤安®的1期臨床試驗數據

ZW25，一款在研Azymetric™雙特異性抗體，與Zymeworks合作開展2期臨床開發

- 啟動了一項ZW25聯合化療用於治療一線轉移性HER2陽性乳腺癌患者以及聯合化療與百澤安®用於治療一線轉移性HER2陽性胃食管腺癌(GEA)患者的雙臂1b/2期臨床試驗 (clinicaltrials.gov登記號：NCT04276493) 的患者入組

ZW25預計里程碑事件

- 為計劃中的針對難治性HER2陽性膽道癌 (2020年) 以及針對一線HER2陽性胃食管腺癌 (2020年末和2021年初) 的註冊性試驗的臨床開發和患者入組提供支援

附件一

BGB-3245，一款在臨床前研究中展示了對抗單聚體和二聚體RAF突變型活性的在研B-RAF抑制劑，目前由百濟神州和SpringWorks Therapeutics共同持有的MapKure進行開發

- 宣佈用於治療晚期或難治性實體瘤患者的1期臨床試驗在澳大利亞實現了首例患者給藥 (clinicaltrials.gov 登記號：NCT04249843)。BGB-3245的新藥研究申請(IND)獲得FDA許可，能夠擴展試驗至美國的臨床研究機構

生產基地

- 完成了廣州生物藥品生產基地一期工程的設備驗證以及生產流程驗證
- 開啟了廣州生物藥品生產基地二期工程以擴大生產能力，預計於2020年底之前完成

新冠肺炎疫情影響

- 公司預計新冠肺炎(COVID-19)引起的世界衛生危機將對其業務造成一定的負面影響，包括商業銷售、藥政溝通和檢查、臨床試驗的患者招募以及患者參與。隨著全國各地陸續復工返工，之前遭受疫情影響的中國業務也有所好轉。公司正在努力減少疫情導致的工作延遲和中斷，並繼續按照在全球範圍內制定的商業化、藥政事物以及臨床開發目標開展工作
- 除澤布替尼在新冠肺炎患者中開展的臨床試驗之外，公司還宣佈了與Atreca以及IGM Biosciences合作，計劃利用現有的技術與專業知識，研究、開發及生產抵禦SARS-CoV-2新冠病毒的新型IgM或IgA抗體，用於新冠肺炎潛在的治療

2020年第一季度財務業績

現金、現金等價物、受限資金和短期投資截至2020年3月31日為33.8億美元，相比較，2019年12月31日的持有額為9.855億美元

- 截至2020年3月31日的三個月的現金和短期投資總額增加了23.9億美元，主要歸因於2020年1月2日正式生效的安進合作協定中向其出售美國存託股(ADS)所獲得的27.8億美元現金。截至2020年3月31日的三個月的經營活動所用現金為3.4194億美元，資本支出為2,153萬美元，用於授權協定預付款的現金為4,300萬美元

附件一

收入截至2020年3月31日的三個月收入為5,206萬美元，相比較，2019年同期收入為7,783萬美元。季度同比有所減少，主要歸因於與新基公司關於百澤安®合作協議終止後缺少合作收入，以及ABRAXANE®、瑞復美®(來那度胺)和維達莎®(注射用阿扎胞苷)在華產品收入有所下降，其中部分與百澤安®在華的初步銷售產品收入以及BRUKINSA™(澤布替尼)在美的產品收入相抵消

- 截至2020年3月31日的三個月的產品收入為5,206萬美元，相比較，2019年同期產品收入為5,742萬美元。產品收入包括：
 - 百澤安®自2020年3月在中國商業發佈以來的產品收入為2,053萬美元，其中包括用於分銷商創建庫存的數量。百濟神州中國商業化團隊在新冠肺炎疫情中仍舊按計劃在第一季度通過多種方式包括網路推廣來開展百澤安®的商業化上市
 - ABRAXANE®、瑞復美®和維達莎®在中國的產品收入為3,082萬美元，相比較，2019年同期收入為5,742萬美元。產品收入減少主要歸因於新冠肺炎全球大流帶來行的負面影響、仿製葯競爭加劇，以及NMPA於2020年3月在中國暫停銷售ABRAXANE®的決定
 - 澤布替尼在美國的產品收入為72萬美元。在包括新增用葯患者，保險覆蓋以及在醫生群體中的品牌認知度等早期上市指標中的進展令人鼓舞
- 截至2020年3月31日的三個月的合作收入為零，相比較，2019年同期合作收入為2,041萬美元

費用截至2020年3月31日的三個月的費用為4.2582億美元，相比較，2019年同期的費用為2.5159億美元

- 銷售成本截至2020年3月31日的三個月的銷售成本為1,415萬美元，相比較，2019年同期的銷售成本為1,526萬美元。銷售成本主要包括購買ABRAXANE®、瑞復美®和維達莎®用於中國分銷以及經批准的百澤安®與澤布替尼分銷

附件一

- **研發(R&D)費用**截至2020年3月31日的三個月的研發費用為3.043億美元，相比較，2019年同期的研發費用為1.7835億美元。研發費用的增加主要歸因於正在進行以及新啟動的後期關鍵性臨床試驗持續增長的費用，與安進公司合作相關的開發成本，新增的藥物註冊登記準備，以及與商業化前活動和供應相關的生產成本。截至2020年3月31日的三個月的研發費用還包括用於授權協定預付款的4,300萬美元，相比較，2019年同期授權協定預付款為1,000萬美元。截至2020年3月31日的三個月，履行安進合作中共同開發義務的費用為5,600萬美元，其中包括研發費用2,837萬美元，其餘2,763萬美元計為攤銷的研發費用。截至2020年3月31日的三個月的研發相關股權獎勵支出為2,040萬美元，相比較，2019年同期的研發相關股權獎勵支出為1,577萬美元
- **銷售、一般及行政管理(SG&A)費用**截至2020年3月31日的三個月的銷售、一般及行政管理費用分別為1.0708億美元，相比較，2019年同期的銷售、一般及行政管理費用分別為5,765萬美元。銷售、一般及行政管理費用的增加主要歸因於員工人數的增加，包括擴大商業團隊規模以支援在華和在美上市產品的分銷，以及提高的專業服務費和運營活動發展所需成本的增加。截至2020年3月31日的三個月的銷售、一般及行政管理相關的股權獎勵支出為1,786萬美元，相比較，2019年同期的銷售、一般及行政管理相關的股權獎勵支出為1,062萬美元
- **淨虧損**截至2020年3月31日的三個月的淨虧損分別為3.6374億美元，或每股0.36美元，或每股ADS 4.7美元；相比較，2019年同期的淨虧損為1.6764億美元，或每股0.22美元，或每股ADS 2.81美元

附件一

財務摘要

簡要合併資產負債表摘要數據(美國一般公認會計準則)
(單位為1,000美元)

	截至	
	2020年 3月31日	2019年 12月31日
資產：		
現金、現金等價物、限制性現金和短期投資	\$ 3,376,915	\$ 985,503
應收賬款淨額	65,620	70,878
營運資本	3,143,390	862,384
固定資產淨值	240,331	242,402
總資產	\$ 4,067,212	\$ 1,612,289
負債和擁有者權益：		
應付賬款	\$ 98,364	\$ 122,488
應計費用及其他應付款	179,331	163,556
銀行貸款	81,913	83,311
股東貸款	157,278	157,384
研發成本分攤負債	589,200	—
總負債	1,240,156	633,934
少數股東權益	14,842	16,150
擁有者權益合計	\$ 2,827,056	\$ 978,355

附件一

簡要合併營運報表(美國一般公認會計準則)

(除普通股數量、ADS數量、每股普通股和每股ADS數據外，單位為1,000美元)

	截至3月31日的三個月	
	2020	2019
	(未經審計)	
收入：		
產品收入淨額	\$ 52,059	\$ 57,421
合作收入	-	20,412
總收入	52,059	77,833
費用：		
產品銷售成本	14,149	15,261
研發費用	304,302	178,351
銷售、一般及行政費用	107,081	57,645
無形資產攤銷	283	331
費用總計	425,815	251,588
營運損失	(373,756)	(173,755)
利息收入淨值	6,690	4,477
其他收入淨值	3,681	1,728
稅前損失	(363,385)	(167,550)
所得稅(費用)收益	1,554	519
淨虧損	(364,939)	(168,069)
減：歸屬於少數股東權益的淨收益(損失)	(1,204)	(429)
歸屬於百濟神州的淨虧損	\$ (363,735)	\$ (167,640)
歸屬於百濟神州的每股淨虧損，基本和稀釋後	\$ (0.36)	\$ (0.22)
用於計算每股普通股淨損失的加權平均數，基本和稀釋後	1,005,347,581	774,750,255
每股ADS歸屬於百濟神州的淨虧損，基本和稀釋後	\$ (4.70)	\$ (2.81)
用於計算每股ADS淨損失的ADS加權平均數， 基本和稀釋後	77,334,429	59,596,173

附件一

關於百濟神州

百濟神州是一家全球性、商業階段的生物科技公司，專注於研究、開發、生產以及商業化創新性藥物以為全世界患者提高療效和藥品可及性。百濟神州目前在中國大陸、美國、澳大利亞和歐洲擁有3,800多名員工，正在加速推動公司多元化的新型癌症療法藥物管線。目前，百濟神州兩款自主研發的藥物，**BTK**抑制劑**BRUKINSA™**（澤布替尼）和抗**PD1**抗體藥物百澤安®（替雷利珠單抗注射液）分別在美國和中國進行銷售。此外，百濟神州在中國正在或計劃銷售多款由安進公司、新基物流有限公司（隸屬百時美施貴寶公司）以及EUSA Pharma授權的腫瘤藥物。欲了解更多信息，請訪問www.beigene.cn。

前瞻性聲明

本新聞稿包含根據《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律中定義的前瞻性聲明。包括有關百濟神州近期候選藥物的臨床數據以及產品批准，後期臨床試驗的開展和預計數據公佈，額外的產品商業發佈，百濟神州產品和候選藥物預期的臨床開發計劃、藥政註冊里程碑和商業化進程，以及百澤安®和**BRUKINSA™**的產品上市成功。百濟神州為減少新冠肺炎全球大流行對公司業務帶來的影響以及為患者和醫護人員提供支援的工作，新冠肺炎全球大流行對公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響，以及「近期業務亮點和預計里程碑事件」標題下的本公司的計劃及預期的里程碑事件。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明有重大差異。這些因素包括了以下事項的風險：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支援進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時程表和進展以及產品上市審批；百濟神州的上市產品及藥物候選物（如能獲批）獲得商業成功的能力；百濟神州對其技術和藥物智慧財產權保護獲得和維護的能力；百濟神州依賴第三方進行藥物開發、生產和其他服務的情況；百濟神州有限的營運歷史和獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和商業化的能力；新冠肺炎全球大流行對公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響；以及百濟神州在最近年度報告的10-K表格中「風險因素」章節裏更全面討論的各類風險；以及百濟神州向美國證券交易委員會期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其他重要因素的討論。本新聞稿中的所有信息僅及於新聞稿發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該些信息。

投資者連絡人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒體連絡人

呂磊

+86 10-6844-5311

media@beigene.com