

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

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)

自願性公告 – 業務發展最新情況

百濟神州宣布計劃在新澤西州霍普韋爾(Hopewell)的 普林斯頓西部創新園區建設新的生產和臨床研發中心

公司將在該區域招聘數百名新員工，
支持臨床研究、開發、藥政、藥物警戒和生產

百濟神州有限公司（「百濟神州」或「本公司」）於2021年8月3日（美國東部時間）宣佈計劃在美國建造一個新的生產和研發中心，選址位於新澤西州霍普韋爾的普林斯頓西部創新園區。百濟神州已簽署一項採購協定，收購一塊面積約42英畝（約17萬平方米）的場地，其中超過100萬平方英尺（約9.3萬平方米）為可開發地產，用於建設一個世界一流的基地，包括商業化生物製劑生產、臨床研發中心以及百濟神州藥物警戒創新基地。百濟神州計劃從當地深厚的人才儲備中招募數百名新員工，以推進公司持續發展，共同致力於以全球最高品質標準生產拯救生命的抗腫瘤藥物。

經過對美國全境範圍內的調研考察，百濟神州最終選定在新澤西州霍普韋爾建立新的生產和臨床研發中心，因為霍普韋爾地處中心，緊緊依託該區域藥物研發和生產方面深厚的人才資源。此外，42英畝的場地面積具有進一步拓展的可能性，將計劃用於支持百濟神州在該地區的發展戰略。新基地開發取決於本次購買協定的交易完成和開發計劃的獲批。新基地預計於2023年年中完成建設。建成之前，百濟神州計劃在基地附近租用場地，並即可啟動人才招募。

百濟神州聯合創始人、董事長兼首席執行官歐雷強(John V. Oyler)表示：「能在新澤西州建立自己的產業園區，我們倍感自豪。感謝新澤西州對百濟神州的熱情歡迎。百濟神州目前擁有一支超過6,900人的全球團隊，包括在新澤西州裡奇菲爾德公園的團隊，並且隊伍還在不斷壯大。百濟神州向普林斯頓地區的擴展，進一步助力我們實現將突破性科學成果轉化為高品質、創新性抗腫瘤療法的承諾。我們很興奮能與該地區深厚的人才儲備建立更多聯繫。」

百濟神州高級副總裁兼全球技術運營負責人高偉(Michael Garvey)評論道：「作為百濟神州持續發展的一個關鍵部分，我們決定在美國進行這一重大投資，以拓展公司的研發和生產能力。待項目竣工後，百濟神州的全球供應鏈將進一步得到擴充和多樣化。新基地也將通過建立全新的生產能力，全面推進公司世界領先的研發管線。我們很激動啟動建築施工計劃。未來，不同專業領域同事將在此工作，這裏也將成為生產製造的主要基地。該基地預計初期將生產生物製劑，也有可能生產小分子抗癌藥物。」

新澤西州州長菲爾·墨菲(Phil Murphy)表示：「百濟神州一直致力於開發抗腫瘤創新藥物－這些藥物也即將在新澤西州生產。這正是我們努力吸引的投資類型。臨床研發進程的加快，將助力世界向消除癌症的目標步步邁近。我希望百濟神州及其在霍普韋爾的生產和臨床研發中心能讓這一天早日到來。」

霍普韋爾鎮長裘莉·布萊克(Julie Blake)表示：「霍普韋爾歡迎百濟神州，並期待與公司及其領導團隊合作，助力基地建設順利推進。霍普韋爾已多次與生物技術產業合作，助推改變生命的藥物研發。很自豪我們小鎮將迎來一個世界一流的生產和臨床研發中心，為全球患者帶來抗腫瘤藥物。」

百濟神州已簽訂購買和銷售協定，從林肯股票集團收購霍普韋爾相關資產。若完成盡職調查且滿足慣例成交條件，協定將於2021年第三季度生效。場地的開發計劃也須經霍普韋爾鄉鎮規劃委員會批准。

關於百濟神州腫瘤學

百濟神州通過自主研發或與志同道合的合作夥伴攜手，不斷推動同類最佳或同類第一的臨床候選藥物研發，致力於為全球患者提供有影響力、可及且可負擔的藥物。公司全球臨床研究和開發團隊已有約2,300人，團隊規模還在不斷擴大。這支團隊目前正在全球範圍支持開展90多項臨床研究，已招募患者和健康受試者超過13,000人。百濟神州自有的臨床開發團隊規劃並主導公司產品管線的研發和擴充，為覆蓋全球40多個國家或地區的臨床試驗提供支持和指導。公司特別關注血液腫瘤和實體腫瘤的靶向治療及腫瘤免疫治療，並重點研究單藥和聯合療法。目前，百濟神州自主研發的三款藥物已獲批上市：百悅澤®(BTK抑制劑，已在美國、中國、加拿大及其他國際市場獲批上市)、百澤安®(可有效避免Fc- γ 受體結合的抗PD-1抗體，已在中國獲批上市)及百匯澤®(已在中國獲批上市)。

同時，百濟神州還與其他創新公司合作，共同攜手推進創新療法的研發，以滿足全球健康需求。在中國，百濟神州正在銷售多款由安進和百時美施貴寶授權的腫瘤藥物。公司也通過與包括安進、百奧泰、EUSA Pharma、Mirati Therapeutics、Seagen以及Zymeworks在內的多家公司合作更大程度滿足當前全球範圍尚未被滿足的醫療需求。百濟神州還與諾華製藥公司達成合作，授權諾華在北美、歐洲和日本開發、生產和商業化百澤安®。

關於百濟神州生產

百濟神州致力於建設小分子藥物和大分子生物藥的重要技術運營和獨立生產能力，以滿足全球商業化和臨床供應的需求。我們目前在中國蘇州和廣州均設有生產基地，分別負責小分子藥物和大分子生物藥的生產。生產基地的設計均符合美國食品藥品監督管理局(FDA)、中國國家藥品監督管理局(NMPA)和歐洲藥品管理局(EMA)的藥品生產品質管理規範(GMP)質量標準。

關於百濟神州

百濟神州是一家立足科學的全球性生物製藥公司，專注於開發創新、可負擔的藥物，旨在為全球患者改善治療效果，提高藥物可及性。目前，公司廣泛的藥物組合包括8款已獲批藥物，其中三款為自主研發藥物，以及40多款臨床候選藥物。公司通過加強自主研發能力和合作，加速現有多元、創新的藥物管線開發。我們致力於在2030年前為全球20多億人全面改善藥物可及性。百濟神州總部在美國麻省劍橋和中國北京，百濟神州在全球五大洲打造了一支6,900多人的團隊。欲瞭解更多信息，請訪問官網www.beigene.com.cn。

前瞻性聲明

本公告包含根據《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，包括百濟神州計劃和預計在新澤西打造一個全新生產和研發中心用於在該基地生產商業化階段藥物，百濟神州計劃在該地區租用場地並立刻開啟人才招聘，再發開計劃的獲批和交易完成須以滿足的條件，收購該場地和建設完成的預計時程表，百濟神州為新生產和研發中心招募人才的預計投資，以及在「關於百濟神州腫瘤學」、「關於百濟神州生產」和「關於百濟神州」副標題下提及的百濟神州計劃、承諾、抱負和目標。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、時間表和進展以及藥物上市審批；百濟神州的上市藥物及候選藥物(如能獲批)獲得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的知識產權保護的能力；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；百濟神州取得監管審批和商業化醫藥產品的有限經驗，及其獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和實現並保持盈利的能力；新冠肺炎全球大流行對百濟神州的臨床開發、監管、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季度報告的10-Q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、不確定性以及其他重要因素的討論。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些信息。

承董事會命
百濟神州有限公司
主席
歐雷強先生

香港，2021年8月4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、Corazon (Corsee) D. Sanders博士、蘇敬軾先生及易清清先生。