

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)

內幕消息

百濟神州有限公司

截至2021年6月30日止三個月及
六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2021年6月30日止三個月及六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2021年6月30日止三個月及六個月未經審核簡要合併財務業績(「**第二季度業績**」)以及2021年第二季度業務亮點和2021年剩餘時間及2022年預期里程碑(「**業務進展**」)。第二季度業績乃根據美國證券交易委員會的適用規則刊發。

第二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。

本公告附件一是本公司於2021年8月5日(美國東部時間)就第二季度業績以及業務進展發佈的新聞稿的全文(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。

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，包括百濟神州有關候選藥物的臨床數據和獲批信息；後期臨床研究的開展和數據公佈；產品的最新上市申請和上市計劃；上市藥物和候選藥物的臨床開發、註冊里程碑和商業化進程；商業化進展和營收增長；正在建設的生產基地的預計產能和完工時間；可能完成在上海證券交易所科創板上市的預計時間線和計劃的首次公開募股時間；新冠肺炎全球大流行對百濟神州的臨床開發、藥政、商業化以及其他業務帶來的影響；以及在「關於百濟神州」標題下述的百濟神州的計劃、承諾、抱負和目標。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。

本公司的股東及潛在投資者務請不應過份依賴第二季度業績，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，2021年8月6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。

附件一

百濟神州公佈2021年第二季度財務業績

- 2021年第二季度產品收入共計1.386億美元；相較去年同期的0.656億美元增長了111%；在中國獲批五項新適應症並上市兩款新產品
- 公佈百悅澤®用於治療慢性淋巴細胞白血病(CLL)或小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)的兩項全球3期試驗期中分析的積極結果：其中SEQUOIA試驗針對一線治療，ALPINE試驗針對復發難治的情況
- 啟動兩項具有強效Fc功能的在研抗TIGIT單克隆抗體ociperlimab針對NSCLC的3期臨床試驗
 - 宣佈將通過在美國新建生產基地擴充全球生產能力

美國麻省劍橋和中國北京，2021年8月5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製藥公司。公司今日公佈其近期業務亮點、預計里程碑事件以及2021年第二季度及上半年財務業績。

百濟神州創始人、董事長兼首席執行官歐雷強(John V. Oyler)先生表示：「我們在第二季度繼續踐行公司核心戰略目標，並進一步為提高百濟神州在全球腫瘤患者中的影響力做出努力。我們正在不斷提升創新藥物的全球可及性，包括在中國獲批5項新適應症和上市兩款新產品，百悅澤®在智利、阿聯酋和以色列獲批商業化上市，百悅澤®在全球多個地區提交註冊申報，以及我們自主研發和合作引進的候選藥物及臨床階段的管線藥物進展順利。我們在管線藥物方面取得了三個關鍵成績，包括第一，持續的臨床數據證明瞭百悅澤®作為同類最優藥物的實力，正如兩項全球性臨床試驗SEQUOIA和ALPINE試驗結果所證明的那樣，這兩個試驗的期中分析均在有效性上獲得積極結果，且安全性特徵與我們對全球2300餘位入組試驗患者的觀察結果一致；第二，百悅安®在中國擴展了新適應症，這也展示了其在中國進入醫保目錄的能力和在全球其他地區進行申報的潛力；第三，我們進一步推進差異化的臨床3期抗TIGIT抗體ociperlimab項目。我們認為這是全球正在開發的最先進的抗TIGIT分子之一。此外，我們還持續鞏固包括研究、臨床開發、商業化和生產在內的內部關鍵戰略能力，也包括計劃在美國新建生產和臨床研發基地。我們將繼續履行使命，為全世界幾十億患者提供可及可負擔的創新藥。」

近期業務亮點及預計里程碑事件

商業運營

- 第二季度不斷有新產品上市，銷售額不斷增長，其中百悅澤®在美國的銷售額加速增長，隨著百澤安®、百悅澤®和安加維®納入國家醫保目錄(2021年3月1日生效)，中國首個完整季度銷售情況顯示，三款藥品滿足了日益增長的患者需求；
- 自百澤安®、百悅澤®以及安加維®納入醫保以來，第二季度醫院進院數量顯著增加，分別達到納入醫保前的約13倍、28倍和23倍。

研發項目

百悅澤®(澤布替尼)：一款旨在最大化靶點佔有率、最小化脫靶效應的小分子布魯頓酪氨酸激酶(BTK)抑制劑，在美國、中國、加拿大和其他國際市場已獲批多項特定適應症，目前正在全球範圍內進行更多審批流程。

- 在中國獲得國家藥品監督管理局(NMPA)附條件批准，用於治療既往至少接受過一種治療的成人華氏巨球蛋白血症(WM)患者；
- 新適應症上市許可申請(sNDA)獲得美國食品藥品監督管理局受理並授予優先審評資格，用於治療先前接受過至少一項CD20導向療法的成年邊緣區淋巴瘤(MZL)患者。處方藥使用者費用法案(PDUFA)日期為2021年9月19日。
- 在加拿大獲批用於治療既往至少接受過一種治療的成年套細胞淋巴瘤(MCL)患者；
- 繼續在新市場推進百悅澤®。百悅澤®已在智利、以色列和阿聯酋上市，用於治療既往至少接受過一種治療的成年套細胞淋巴瘤(MCL)患者。迄今為止，已遞交超過30項針對多項適應症的上市申請，覆蓋美國、歐盟和其他20多個國家或地區。本季度，葯監部門已受理百悅澤®的5項上市申請；
- 納入美國國家綜合癌症網路®(NCCN)腫瘤學臨床實踐指南(NCCN指南®)，作為初治和復發／難治性(R/R)WM患者的1A類首選治療方案。百悅澤®尚未在中國和加拿大以外的地區獲批用於該適應症；

- 宣佈3期SEQUOIA試驗(NCT03336333)期中分析的積極結果。該分析對比了百悅澤®與苯達莫司汀聯合利妥昔單抗(B+R)，用於治療未顯示17p13.1染色體缺失 (del[17p]) 的初治(TN)慢性淋巴細胞白血病(CLL)或小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)患者的數據。SEQUOIA試驗達到了獨立審查委員(IRC)評估的PFS的主要終點，與B+R聯合療法相比，百悅澤®的PFS方面也顯示了具有統計學顯著性的改善。同時該研究中百悅澤®耐受良好，符合已知的安全性特徵。
- 公佈3期ALPINE研究(NCT03734016)期中分析的積極結果。這些結果在2021年歐洲血液學會(EHA2021)第26屆線上大會公佈。ALPINE試驗顯示，對比伊布替尼，百悅澤®用於治療患有復發或難治性(R/R)慢性淋巴細胞白血病(CLL)或小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)的成年患者時，在研究主要終點，即研究者評估的總緩解率(ORR)，和關鍵次要終點房顫或房撲事件率方面均顯示出了優效性；
- 在EHA2021報告的其他數據包括：
 - 在R/R MCL患者中開展的關鍵2期試驗(NCT03206970)的35個月隨訪結果；
 - 在R/R CLL或SLL患者中開展的關鍵2期試驗(NCT03206918)的34個月隨訪結果；
- 完成全球性2期ROSEWOOD試驗(NCT03332017)的患者入組，與奧妥珠單抗聯合對比奧妥珠單抗單藥治療R/R濾泡性淋巴瘤患者。

百悅澤®預計里程碑事件

- 將於2021年在美國獲批用於治療WM患者和既往接受過至少一項CD20導向療法的MZL患者。繼續推進百悅澤®在全球新的地區擴展新的適應症，包括有望於2021年在中東、南美、澳大利亞和俄羅斯獲批用於治療MCL患者，在歐盟和澳大利亞獲批用於治療WM患者；
- 將於2021年在一場重要醫學會議上報告3期SEQUOIA試驗(NCT03336333)中百悅澤®對比苯達莫司汀聯合利妥昔單抗(B+R)治療TN CLL/SLL患者的結果；
- 將於2022年報告3期ALPINE試驗(NCT03734016)的進一步結果。

百澤安® (替雷利珠單抗)：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。百澤安®在中國已獲批用於多項特定適應症，目前正在進一步開發，以在全球範圍內獲得更多上市批准。

- 獲得NMPA批准用於晚期非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)患者的一線治療；
- 獲得NMPA附條件批准用於治療至少經過一種全身治療的肝細胞癌(HCC)患者；
- NMPA藥品審評中心(CDE)已受理百澤安®用於治療既往接受過一線標準化療後進展或不可耐受的局部晚期或轉移性食管鱗狀細胞癌(ESCC)患者的新適應症上市申請(sBLA)；
- CDE已受理百澤安®用於治療既往經治、局部晚期不可切除或轉移性高度微衛星不穩定型(MSI-H)或錯配修復缺陷型(dMMR)實體瘤患者的新適應症上市申請，並授予優先審評資格；
- 報告了百澤安®聯合化療對比安慰劑聯合化療，作為用於一線治療復發或轉移性鼻咽癌(NPC)患者的3期RATIONALE 309臨床試驗(NCT03924986)在期中分析中達到主要終點；
- 在EHA 2021網路大會上口頭展示環節報告了關鍵2期試驗(NCT03209973)在中國復發或難治性(R/R)患者中的長期隨訪結果；
- 在2021年美國臨床腫瘤學會年會(ASCO 2021)的兩場海報展示中報告了數據：
 - 百澤安®對比化療用於二線治療晚期不可切除／轉移性食管鱗狀細胞癌患者的全球3期RATIONALE 302試驗(NCT03430843)的主要結果；
 - 治療先前接受過治療的局部晚期不可切除或轉移性MSI-H或dMMR實體瘤患者的2期臨床試驗(NCT03736889)結果；
- 完成了百澤安®對比安慰劑聯合同步放化療在局限性ESCC患者中的3期試驗(NCT03957590)的患者入組

百澤安®預計里程碑事件

- 與諾華合作，於2021年在中國以外遞交首個新藥上市許可申請(BLA)；
- 2021年內將向CDE遞交百澤安®聯合化療作為一線治療復發或轉移性鼻咽癌(NPC)患者的sBLA。

百匯澤®(帕米帕利)：一款PARP1和PARP2的選擇性小分子抑制劑，在中國獲得附條件批准用於既往接受過至少兩線化療、伴有胚系BRCA(gBRCA)突變的晚期卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌患者。

- 獲得NMPA附條件批准用於治療既往接受過至少兩線化療、伴有胚系BRCA(gBRCA)突變的晚期卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌患者。百濟神州已完成百匯澤®在中國的商業化上市。
- 在ASCO2021的兩場海報展示中報告了數據：
 - 治療攜帶有害或疑似有害BRCA1/2突變(gBRCA1/2m)，且既往接受過不超過兩線化療的局部晚期或轉移性HER2陰性(HER2[-])乳腺癌患者的2期試驗(NCT03575065)結果
 - 百匯澤®對比安慰劑對鉑類一線化療回應的無法手術的局部晚期或轉移性胃癌患者維持治療的2期PARALLEL 303試驗(NCT03427814)結果。

百匯澤®預計里程碑事件

- 將於2021年或2022年上半年公佈百匯澤®作為針對鉑敏感復發性卵巢癌患者維持治療的3期臨床試驗(NCT03519230)主要結果。

Ociperlimab (BGB-A1217)：一款具有強效Fc功能的在研TIGIT單克隆抗體

- 已在以下臨床試驗中啟動患者入組：
 - Ociperlimab聯合百澤安®對比度伐利尤單抗同步放化療(cCRT)用於治療既往未經治療的局部晚期不可切除NSCLC患者的3期AdvanTig-301臨床試驗(NCT04866017)；
 - Ociperlimab聯合百澤安®用於一線治療腫瘤PD-L1高表達且無致敏EGFR突變或ALK易位的局部晚期、不可切除或轉移性的NSCLC患者的3期AdvanTIG-302臨床試驗(NCT04746924)；
 - Ociperlimab聯合百澤安®加放化療用於未經治療的局限期小細胞肺癌患者的2期AdvanTIG-204臨床試驗(NCT04952597)；
- 在ASCO 2021上公佈ociperlimab聯合百澤安®用於治療晚期實體瘤患者的1期劑量遞增研究(NCT04047862)的臨床數據。

BGB-11417：一款在研BCL-2抑制劑

- 在EHA 2021上報告了在R/R非霍奇金淋巴瘤(NHL)患者中進行首次人體1期試驗(NCT04277637)劑量遞增的初步結果；
- 已在以下臨床試驗中啟動患者入組：
 - 與百悅澤®聯合治療成熟B細胞惡性腫瘤成年患者的1期臨床試驗(NCT04277637)；
 - 在中國，BGB-11417用於成熟B細胞惡性腫瘤成年患者的1期臨床試驗(NCT04883957)；
 - BGB-11417用於急性髓系白血病(AML)和骨髓增生異常綜合徵(MDS)患者的1期試驗(NCT04771130)

BGB-11417預計里程碑事件

- 將於2021年啟動伴有t(11;14)染色體易位的多發性骨髓瘤患者的1期臨床試驗患者入組。

早期自主研發項目

- 繼續推動早期自主研發管線的劑量遞增研究，包括BGB-A445（一款作為單藥或聯合百澤安®治療實體瘤的在研非配位體競爭性抗OX40單克隆抗體），BGB-15025（一款作為單藥或聯合百澤安®治療實體瘤的在研造血幹細胞激酶1[HPK1]抑制劑），BGB-10188（一款作為單藥或聯合百悅澤®治療血液惡性腫瘤、或聯合百澤安®治療實體瘤的在研PI3K δ 抑制劑）。

早期自主研發項目預計里程碑事件

- 將於2021年下半年啟動BGB-A425（在研TIM3單克隆抗體）聯合百澤安®的1/2期試驗(NCT03744468)的2期部分。

安進公司合作項目

- 在中國獲得附條件批准凱洛斯®（注射用卡非佐米）聯合地塞米松用於治療既往至少接受過兩種治療（包括蛋白酶體抑制劑和免疫調節劑）的成年R/R多發性骨髓瘤患者。這是凱洛斯®在中國獲批的首項適應症。

其他合作項目

Sitravatinib：一款在研受體酪氨酸激酶(RTK)抑制劑，可抑制TAM (TYRO3、AXL、MERTK) 受體家族、分裂受體家族 (VEGFR 2和KIT) 和RET。百濟神州獲得Mirati Therapeutics授予Sitravatinib在亞洲（不包括日本）、澳大利亞和紐西蘭的授權。

- 啟動了一項Sitravatinib聯合百澤安®用於鱗狀及非鱗狀NSCLC患者的3期試驗(NCT04921358)。

生產運營

- 宣佈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。百濟神州已簽署一項採購協議，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。新基地在滿足購買協定完成成交並獲得當地批准後，預計於2023年建成。

- 蘇州小分子創新藥物產業化基地項目正式啟動奠基。基地總建築面積超過82,000平方米，預計2023年完成建設。在基地完成建設後，基地的規劃總產能將在原有基礎上最高提升10倍，預計年產固體制劑10億片／粒。

新冠肺炎疫情影响和應對措施

- 公司預計新冠肺炎病毒(COVID-19)引起的世界衛生危機將繼續對其業務造成一定的負面影響，包括商業銷售、藥政溝通、檢查及申報、臨床項目患者入組、參與和數據公佈。但疫情全球大流行對未來的影響仍存在不確定性。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。

企業發展

- 上海證券交易所科創板上市委員會批准了公司的上市申請。公司的普通股預計於2021年內在科創板上交易，具體上市時間視市場情況和監管批准進度而定；
- 與Shoreline Biosciences簽署了全球獨家戰略合作協議，聯動Shoreline的iPSC NK細胞技術與百濟神州的臨床前研發和臨床開發能力，開發並商業化一系列基於NK細胞療法的產品群組，用於治療各類惡性腫瘤；
- 執行委員會新增四位領導人：
 - Clare Fisher，業務擴展和併購高級副總裁
 - Christiane Langer，醫學博士，全球(大中華區以外)醫學事務高級副總裁
 - Bob Mecca，財務高級副總裁
 - Adam Roach，副總裁，亞太區(大中華區以外)商業負責人

2021年第二季度財務業績

現金、現金等價物、受限資金和短期投資截至2021年6月30日為44億美元；相比較，截至2021年3月31日為48億美元，2020年12月31日為47億美元。

- 截至2021年6月30日的三個月，經營活動現金支出為4.203億美元，主要由於淨虧損4.803億美元，以及淨經營資產和負債增加4,290萬美元（被1.029億美元的非現金費用抵消後）；資本支出為3,850萬美元；葯政里程碑類現金支出為750萬美元；財務活動現金支出3,560萬美元，主要支出為銀行貸款利息和員工股權行權。

收入截至2021年6月30日前的三個月內，營收為1.5億美元，2020年同期數據為0.656億美元。

- 截至2021年6月30日前的3個月內，產品總收入為1.386億美元（2020年同期數據為0.656億美元），由以下部分組成：
 - 百澤安®中國銷售收入7,490萬美元，去年同期數據為2,940萬美元；
 - 百悅澤®銷售收入4,240萬美元，去年同期數據為700萬美元；
 - 公司第三款自主研發葯物百匯澤®中國銷售收入220萬美元。百匯澤®於2021年5月在中國上市銷售。
 - 在與安進的合作框架下，百濟神州首款授權引入葯物安加維®在中國銷售收入為330萬美元。百濟神州於2020年7月上市銷售該葯品。
 - 百時美施貴寶公司授權引入產品在中國銷售收入1,340萬美元。去年同期數據為2,929萬美元。
- 截至2021年6月30日前的三個月內，合作營收為1,140萬美元，主要來自於2021年第一季度與諾華的合作項目下延期償付的部分首付款得到承兌。去年同期無合作營收。

費用截至2021年6月30日前的三個月內支出為6.248億美元。2020年同期數據為4.245億美元。

- **銷售成本**截至2021年6月30日的三個月內的銷售成本為3,630萬美元，2020年同期數據為1,430萬美元。銷售增加主要歸因於百澤安®、百悅澤®和安加維®產品銷售增加，其中部分與百時美施貴寶公司授權銷售產品的銷量下滑相抵消。
- **研發費用**截至2021年6月30日的三個月，研發支出為3,561萬美元，2020年同期數據為2,860萬美元。研發費用增加主要歸因於員工人數增加、對外研究和開發相關活動（包括公司持續開展的自主研究和臨床試驗）的費用增加；同時我們還為持續開展的研發項目支付了4,500萬美元的首付款。研發費用的增加與百澤安®和百悅澤®臨床試驗的費用降低部分相抵。此外，2021年第二季度，研發相關股權獎勵支出為3,020萬美元，2020年同期數據為2,370萬美元。
- **銷售、一般及行政管理(SG&A)費用**截至2021年6月30日的三個月，SG&A費用為2.323億美元，2020年同期數據為1.240億美元。SG&A支出上漲主要是因為員工人數增加，以及公司打造全球佈局而不斷擴大全球商業團隊規模的相關費用增加。此外，2021年第二季度，銷售、一般及行政管理相關的股權獎勵支出為3,460萬美元，2020年同期數據為2,180萬美元。
- **淨虧損**截至2021年6月30日前的三個月內的淨虧損為4.830億美元，相當於每股虧損0.40美元（美國存託股每股虧損5.23美元）；2020年同期淨虧損為3,352萬美元，相當於每股虧損0.33美元（美國存託股每股虧損4.31美元）。

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)

| | 截止日期 | |
|--------------------|-------------------------|--------------------------|
| | 2021年 6月30日 (未審計) | 2020年 12月31日 (已審計) |
| 資產 | | |
| 現金、現金等價物、受限資金和短期投資 | \$ 4,392,137 | \$ 4,658,730 |
| 應收賬款淨額 | 73,787 | 60,403 |
| 運營資金 | 3,556,725 | 3,885,491 |
| 固定資產淨值 | 395,167 | 357,686 |
| 總資產 | 5,524,116 | 5,600,757 |
| 負債和擁有者權益 | | |
| 應付賬款 | 168,826 | 231,957 |
| 應計費用及其他應付款項 | 398,856 | 346,144 |
| 延遞收益 | 138,877 | — |
| 債務 | 629,658 | 518,652 |
| 總負債 | 1,917,341 | 1,731,514 |
| 總擁有者權益 | \$ 3,606,775 | \$ 3,869,243 |

簡明合併營運報表(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6月30日前三個月內 | | 截至6月30日六個月內 | |
|-------------------|----------------------|----------------------|----------------------|----------------------|
| | 2021 | 2020 | 2021 | 2020 |
| | (未審計) | | (未審計) | |
| 收入： | | | | |
| 產品收入淨額 | \$ 138,624 | \$ 65,635 | \$ 244,741 | \$ 117,694 |
| 合作收入 | 11,368 | — | 511,123 | — |
| 總收入 | 149,992 | 65,635 | 755,864 | 117,694 |
| 費用： | | | | |
| 產品銷售成本 | 36,263 | 14,307 | 68,948 | 28,456 |
| 研發費用[1] | 356,091 | 285,968 | 676,817 | 590,270 |
| 銷售、一般和行政管理費用 | 232,289 | 124,049 | 414,395 | 231,130 |
| 無形資產攤銷 | 187 | 188 | 375 | 471 |
| 費用總計 | 624,830 | 424,512 | 1,160,535 | 850,327 |
| 營運損失 | (474,838) | (358,877) | (404,671) | (732,633) |
| 利息收入(支出)淨值 | (4,866) | 1,108 | (9,045) | 7,798 |
| 其他收入(支出)淨值 | (867) | 19,976 | (4,990) | 23,657 |
| 稅前損失 | (480,571) | (337,793) | (418,706) | (701,178) |
| 所得稅支出(收益) | (230) | (1,475) | (4,860) | 79 |
| 淨虧損 | (480,341) | (336,318) | (413,846) | (701,257) |
| 已扣除：歸屬於少數股東權益的淨損失 | — | (1,116) | — | (2,320) |
| 歸屬於百濟神州的淨虧損 | <u>\$ (480,341)</u> | <u>\$ (335,202)</u> | <u>\$ (413,846)</u> | <u>\$ (698,937)</u> |
| 歸屬於百濟神州的每股損失： | | | | |
| 基本和稀釋後股價 | <u>\$ (0.40)</u> | <u>\$ (0.33)</u> | <u>\$ (0.35)</u> | <u>\$ (0.69)</u> |
| 流通股加權平均數： | | | | |
| 基本和稀釋後份額 | <u>1,194,071,476</u> | <u>1,010,230,470</u> | <u>1,191,521,766</u> | <u>1,007,967,904</u> |
| 歸屬於百濟神州的ADS每股淨虧損 | | | | |
| 基本和稀釋後股價 | <u>\$ (5.23)</u> | <u>\$ (4.31)</u> | <u>\$ (4.52)</u> | <u>\$ (9.01)</u> |
| 流通ADS加權平均數： | | | | |
| 基本和稀釋後份額 | <u>91,851,652</u> | <u>77,710,036</u> | <u>91,655,520</u> | <u>77,535,993</u> |

[1] 截至2021年6月30日前的三個月和六個月內的研發支出包括由正持續的研發項目和授權引入產品產生的首付款支出，分別為4,500萬美元和5,350萬美元；去年同期數據分別為零和4,300萬美元。

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，加速推進多元、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。百濟神州在全球五大洲打造了一支近7,000人的團隊。欲瞭解更多信息，請訪問www.beigene.com.cn。

前瞻性聲明

本新聞稿包含1995年《私人證券訴訟改革法案》和其他聯邦證券法所定義的前瞻性聲明，包括百濟神州有關候選藥物的臨床數據和獲批信息；後期臨床研究的開展和數據公佈；產品的最新上市申請和上市計劃；上市藥物和候選藥物的臨床開發、註冊里程碑和商業化進程；商業化進展和營收增長；正在建設的生產基地的預計產能和完工時間；可能完成在上海證券交易所科創板上市的預計時間線和計劃的首次公開募股時間；新冠肺炎全球大流行對百濟神州的臨床開發、藥政、商業化以及其他業務帶來的影響；以及在「關於百濟神州」標題下述的百濟神州的計劃、承諾、抱負和目標。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；監管當局的行為對臨床試驗的啟動、時間線和進展以及藥物上市審批的影響；百濟神州在上市藥物及候選藥物（如能獲批）中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；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期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其重要因素的討論。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。

投資者聯繫人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒體聯繫人

呂磊

+86 10-6844-5311

media@beigene.com

凱洛斯® (KYPROLIS®) 和安加維® (XGEVA®) 為安進公司的註冊商標。