

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2021年9月30日止三個月及九個月未經審核業績
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9月30日止三個月及九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9月30日止三個月及九個月未經審核簡要合併財務業績(「**第三季度業績**」)以及2021年第三季度業務亮點和2021年剩餘時間及2022年預期里程碑(「**業務進展**」)。第三季度業績乃根據美國證券交易委員會的適用規則刊發。

第三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11月4日(美國東部時間)就第三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；「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事件及里程碑；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三季度業績，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11月5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年第三季度財務業績

- 2021年第三季度產品收入共計1.925億美元；相較去年同期9,110萬美元增長111%；
- 百悅澤®在美國獲批兩項新適應症，並在其他六個國家和地區獲批上市
- 與諾華合作遞交百澤安®在美國的首個新藥上市申請(BLA)，用於治療既往經系統治療後的晚期或轉移性食管鱗狀細胞癌患者

美國麻省劍橋和中國北京，2021年11月4日 — 百濟神州（納斯達克代碼：BGNE；香港聯交所代碼：06160）是一家全球性生物科技公司，專注於在世界範圍內開發和商業化創新藥物。公司今日公佈其近期業務亮點、預計里程碑事件以及2021年第三季度及2021年前九個月（截至9月30日）的財務業績。

百濟神州聯合創始人、董事長兼首席執行官歐雷強(John V. Oyler)先生表示：「我們一直專注於將科學轉化為具有影響力的藥物，並使這些藥物對於全球更多的癌症患者而言更可及、可負擔。第三季度，百悅澤®在美國有兩項新適應症獲批，近期它還在澳大利亞、新加坡、巴西、俄羅斯和智利獲批上市。此外，百悅澤®在歐洲的首次上市申請也獲得了人用藥品委員會(CHMP)的積極意見。與此同時，百澤安®用於治療食管鱗狀細胞癌(ESCC)的新藥上市申請(BLA)也已被美國FDA受理，這是我們自主研發的抗PD-1抗體藥物在中國境外的首項上市申報，也是我們與諾華精誠合作的重要成果。這是百澤安®全球眾多PD-1綜合臨床研究中的其中一項。目前，百澤安®的臨床試驗已在30多個國家和地區入組了超過5,600名患者，其中1,700餘名為中國境外患者。我們持續拓展和強化戰略競爭優勢，這對於我們變革行業，以將創新可及的藥物帶給全世界數十億人這一目標的實現至關重要。我們的優勢包括了臨床前研究、基本實現去CRO化的全球臨床開發、全球商業化，以及自建產能等方面。」

近期業務亮點及預計里程碑事件

商業運營

- 相比去年同期，2021年第三季度產品銷售額增長111%，主要得益於自主研發產品和安進公司授權產品的銷售增長；
- 第三季度，百悅澤®全球銷售額總計6,580萬美元，同比增長320%；美國市場銷售額總計3,370萬美元，去年同期為570萬美元，在套細胞淋巴瘤(MCL)、新近獲FDA批准的華氏巨球蛋白血症(WM)和邊緣區淋巴瘤(MZL)領域持續增加的市場需求，使得該季度在美銷售增長繼續加速；在中國，百悅澤®銷售額總計3,210萬美元，同比增長223%，主要得益於在包括慢性淋巴細胞白血病(CLL)在內的多個已獲批適應症領域的銷售增長；
- 第三季度，百澤安®在中國的銷售額總計為7,700萬美元，同比增長54%。該季度中，醫保報銷範圍擴大帶來的新增患者需求、進一步擴大的銷售團隊以及藥品進院數量增加，持續推動了百澤安®市場滲透率和市場份額的擴大；
- 中國的商業化團隊持續發力，不斷將新產品帶到市場，與安進公司合作的第二個產品－倍利妥®(注射用貝林妥歐單抗)成功上市。第三季度，該產品貢獻了500萬美元的銷售額。另有兩款新產品預計在年底前獲批上市；
- 我們正在為符合條件的產品準備即將到來的國家醫保藥品目錄談判，包括新增一線治療非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)、一線治療鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)和二線或三線治療肝細胞癌(HCC)適應症的百澤安®、經治的華氏巨球蛋白血症(WM)適應症的百悅澤®，以及治療既往接受過至少二線化療、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的百匯澤®。國家醫保藥品目錄談判預計在2021年第四季度完成。

研發項目

百悅澤®(澤布替尼)：一款旨在最大化BTK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，已在美國、中國、加拿大、澳大利亞和其他國際市場獲批多項適應症，目前正在進一步臨床開發，以在全球範圍內獲得更多上市批准。

- 兩項新增適應症獲得美國FDA批准，包括完全批准用於治療華氏巨球蛋白血症(WM)成年患者，和獲得加速批准用於治療接受過至少一次抗CD20療法的復發或難治性(R/R)邊緣區淋巴瘤(MZL)成年患者；

- 獲得歐洲藥品管理局(EMA)人用藥品委員會(CHMP)的積極意見，建議批准用於治療既往接受過至少一種療法的華氏巨球蛋白血症(WM)成年患者，或作為不適合化學免疫療法的WM患者的一線療法；
- 被法國國家藥品和健康產品安全局(ANSM)授予群組臨時使用權(cATU)，作為一項早期准入項目，用於治療WM患者；
- 獲得瑞士藥品監督管理局(Swissmedic)和英國藥品與健康產品監督管理局(MHRA)授予的上市許可申請(MAA)，用於治療WM患者；
- 在澳大利亞獲批用於治療既往接受過至少一種療法的套細胞淋巴瘤(MCL)成年患者，以及治療既往接受過至少一種療法的WM成年患者，或作為一線療法用於治療不適合化學免疫治療的WM患者；
- 繼續推進百悅澤®在新市場的發展。百悅澤®已在澳大利亞、俄羅斯、新加坡、巴西、智利、以色列和阿聯酋上市，用於治療既往接受過至少一種療法的套細胞淋巴瘤(MCL)成年患者。迄今為止，百悅澤®在全球範圍內遞交的超過20個針對多項適應症的上市申請正在評審階段。

百悅澤®預計里程碑事件

- 2021年內有望獲得歐洲藥品管理局(EMA)批准，用於既往接受過至少一種療法的成人WM患者，或作為不適合化學免疫治療的WM患者的一線治療方案；
- 將在2021年12月11-14日舉行的第63屆美國血液學會(ASH)年會上，以兩場口頭報告的形式宣佈3期SEQUOIA臨床試驗(NCT03336333)結果。該試驗對比了百悅澤®和苯達莫司汀聯合利妥昔單抗(B+R治療方案)，用於治療初治(TN)慢性淋巴細胞白血病(CLL)／小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)患者的數據；以及在D治療組中聯合維奈克拉治療攜帶17p染色體缺失(del[17p])患者的早期數據；
- 繼續與美國、歐洲和其他國家藥監部門討論3期SEQUOIA用於治療CLL患者的臨床試驗結果；
- 將在2022年報告3期ALPINE臨床試驗(NCT03734016)的更多結果；
- 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年和2022年上半年在亞太地區、中東、和南美獲批用於治療MCL患者。

百澤安® (替雷利珠單抗)：一款人源化IgG4抗PD-1單克隆抗體，設計目的旨在最大限度地減少與巨噬細胞中Fcγ受體結合。百澤安®在中國已獲批用於多項適應症，目前正在進一步開發，以在全球範圍內獲得更多上市批准。

- 與諾華合作下，百澤安®的新藥上市申請(BLA)獲FDA受理，用於治療既往經系統治療後不可切除、復發性局部晚期或轉移性食管鱗狀細胞癌(ESCC)患者。《處方藥使用者費用法案》(PDUFA)做出決議的目標日期為2022年7月12日；
- 中國國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)已受理百澤安®聯合化療用於復發或轉移性鼻咽癌(NPC)患者一線治療的新適應症上市申請(sBLA)；
- 獲得NMPA批准聯合白蛋白結合型紫杉醇及卡鉑用於一線鱗狀非小細胞肺癌的治療；
- 在2021歐洲醫學腫瘤內科學會(ESMO)年會上報告了以下資料：
 - RATIONALE 304(NCT03663205)：百澤安®聯合化療對比單獨化療作為非鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)吸煙者與不吸煙者的一線治療；
 - RATIONALE 307(NCT03594747)：百澤安®聯合化療對比單獨化療作為晚期鱗狀NSCLC吸煙者與不吸煙者的一線治療。

百澤安®預計里程碑事件

- 目前在中國遞交的四項sBLA正在審評中，預計將於2022年獲批，分別是用於一線治療NPC，二或三線治療NSCLC，二線治療ESCC，二／三線治療高度微衛星不穩定型(MSI-High)實體瘤。

百匯澤® (帕米帕利膠囊)：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。

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®用於鉑敏感的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)：一款具有完善Fc功能的在研抗TIGIT單克隆抗體

- 2期AdvanTIG-206臨床試驗(NCT04948697)已啟動患者入組，Ociperlimab聯合百澤安®及百奧泰公司研發的普貝希®(貝伐珠單抗生物類似藥)用於一線治療晚期肝細胞癌(HCC)患者。

Ociperlimab預計里程碑事件

- 將於2021年啟動全球2期AdvanTIG-205臨床試驗(NCT05014815)的患者入組，研究一線IV期NSCLC治療。

BGB-11417：一款在研BCL-2抑制劑

- 已於2021年啟動針對伴有t(11;14)染色體易位的多發性骨髓瘤患者的1期臨床試驗(NCT04973605)患者入組。

BGB-11417預計里程碑事件

- 將於2022年啟動關鍵性臨床試驗的患者入組。

早期自主研發項目

- 繼續推進早期臨床管線中的自主研發候選藥物的劑量遞增階段研究，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®治療血液腫瘤或聯合百澤安®治療實體瘤的在研PI3Kδ抑制劑)。
- BGB-16673(一款在研靶向BTK的在研嵌合降解啟動複合物，簡稱CDAC)臨床研究申請(IND)已被FDA正式批准啟動臨床試驗。預計將在2021年啟動首個1期臨床試驗(NCT05006716)的患者給藥，用於治療B細胞惡性腫瘤患者。
- BGB-A425(一款在研TIM3單克隆抗體)－已啟動一項聯合百澤安®的1/2期臨床試驗(NCT03744468)的2期部分。

安進公司合作項目

- LUMAKRAS®(sotorasib，一款KRAS G12C抑制劑)落地海南博鰲樂城先行區，患者可在海南省定點醫院申請急需用藥。

其他合作項目

- 宣佈NMPA附條件批准凱澤百®(達妥昔單抗β)用於治療12月齡及以上的高危神經母細胞瘤患者，這些患者既往接受誘導化療後至少達到部分緩解，且隨後進行過清髓性治療和幹細胞移植治療，也可用於伴或不伴有殘留病灶的復發或難治性(R/R)神經母細胞瘤患者。凱澤百®是一款EUSA Pharma授予百濟神州在中國大陸許可權的靶向免疫療法；
- 得到百時美施貴寶－新基公司的通知，聲稱其有意終止雙方達成的在中國供應ABRAXANE®(注射用紫杉醇[白蛋白結合型])的協議。百濟神州對該舉動提出質疑，因為百時美施貴寶－新基公司所提出的理由並非終止ABRAXANE®協議的有效依據。由於百時美施貴寶－新基公司未能按照藥品生產品質管制規範(GMP)要求，持續且充足地供應ABRAXANE®，雙方正在進行仲裁程式；
- 獲得2期臨床試驗(NCT04551898)結果，該試驗旨在評估在研新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)中和抗體BGB-DXP593(由丹序生物授權在中國境外進行開發)，用於治療輕度至中度新冠肺炎(COVID-19)患者。該試驗未達到第8天鼻咽拭子病毒載量變化的主要有效性終點。根據雙方簽署的歸還協定，百濟神州已將丹序生物兩款候選藥物(DXP593和DXP604)在美國境外的授權和開發權益返還給丹序生物，百濟神州保留了它們在美國的商業化權益。

Sitravatinib，一款在研受體酪氨酸激酶(RTKs)抑制劑，包括TAM受體家族(TYRO3、AXL、MER)、分裂受體家族(VEGFR 2和KIT)和RET，由Mirati Therapeutics公司授權在亞洲(日本除外)、澳大利亞和紐西蘭進行開發。

- 在2021年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會上報告了以下資料：
 - Sitravatinib聯合百澤安®用於治療抗PD-(L)1難治性／耐藥性轉移性NSCLC患者(NCT03666143)；
 - Sitravatinib聯合百澤安®用於治療轉移性NSCLC患者(NCT03666143)。

Zanidatamab，(ZW25)是一款在研針對HER2靶點的雙特異性HER2抗體，目前處於Zymeworks公司的臨床開發後期。

*Zanidatamab*預計里程碑事件

- 2021年將啟動一線HER2表達陽性的胃癌3期臨床試驗。

生產運營

- 我們此前已宣佈，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商業階段生產和臨床研發中心，從而進一步確保生產地域多樣化，產能儲備充沛。相關地產收購預計將於2021年完成；
- 蘇州新建小分子創新藥物產業化基地項目建設正在順利進行。第一階段建設面積將超過5萬平方米，固體製劑產能達6億劑次，預計將於2023年完工。該生產基地竣工後，預計公司在中國的小分子生產能力最高將提升至目前的6倍；
- 勃林格殷格翰工廠新增兩個2,000升生物反應罐，用於支持百澤安®在中國擴展適應症的商業化生產。這是百濟神州位於中國廣州的世界頂尖生物藥生產基地的補充。百濟神州廣州生物藥生產基地目前已獲批8,000升生物藥產能，新一期產能建設預計2022年底完成，總產能將達到64,000升。

新冠肺炎疫情影響和應對措施

- 公司預計新冠肺炎疫情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、參與和資料公佈。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、藥政事務、生產以及臨床開發目標開展工作。

企業發展

- 公司的普通股預計於2021年內在上交所科創板上市交易，具體上市時間視市場情況和進一步監管批准進度而定；
- 百濟神州被納入多項富時羅素指數，其中包括：富時全球股票指數大盤股；富時環球指數(LM)；富時全盤指數(LMS)；富時總市盈率(LMS μ)。此外，百濟神州還被納入富時發達市場ESG低碳精選指數和富時亞洲（不包括日本）ESG低碳精選指數，體現了公司致力於可持續發展的決心。

2021年第三季度財務業績

現金、現金等價物、受限資金和短期投資 — 截至2021年9月30日為39億美元；相比較，截至2021年6月30日為44億美元，2020年12月31日為47億美元。

- 截至2021年9月30日的三個月內，經營活動現金支出為4.957億美元，主要由於淨虧損4.139億美元，以及淨經營資產和負債增加8,940萬美元（被非現金費用750萬美元抵消後）；資本支出為6,700萬美元；融資活動籌集的現金為1.092億美元，主要包括向安進出售股份所得的5,000萬美元收入，以及員工行使股票期權。

收入 — 截至2021年9月30日前的三個月內，營收為2.064億美元，2020年同期資料為9,110萬美元。

- 截至2021年9月30日前的3個月內，產品總收入為1.925億美元（2020年同期資料為9,110萬美元），包括：
 - 百澤安®中國銷售收入7,700萬美元，去年同期資料為4,990萬美元；
 - 百悅澤®銷售收入6,580萬美元，去年同期資料為1,570萬美元；
 - 在與安進的合作框架下，百濟神州首款授權引入藥物安加維®（地舒單抗注射液）在中國銷售收入為1,570萬美元，去年同期資料為310萬美元。百濟神州於2020年7月上市銷售該藥品。
- 截至2021年9月30日前的三個月內，合作營收為1,400萬美元，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9月30日前的三個月內支出為6.688億美元，2020年同期資料為5.312億美元。

- **銷售成本**截至2021年9月30日的三個月內的銷售成本為4,740萬美元，2020年同期資料為2,110萬美元。銷售成本增加主要是由於百澤安®、百悅澤®和安加維®的產品銷售量增加。

- **研發費用**截至2021年9月30日的三個月內，研發支出為3.519億美元，2020年同期資料為3.491億美元。研發費用增加主要由於員工人數增加、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；部分研發費用增加已被百悅澤®相關臨床試驗費用降低和正在進行的研發項目相關前期費用減少所抵消。此外，在2021年第三季度，研發相關股份酬金支出為3,170萬美元，2020年同期資料為2,540萬美元。
- **銷售、一般及行政管理(SG&A)費用**截至2021年9月30日的三個月內，SG&A費用為2.692億美元，2020年同期資料為1.608億美元。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，在2021年第三季度，SG&A相關的股份酬金支出為3,540萬美元，2020年同期資料為2,490萬美元。
- **淨虧損**截至2021年9月30日前的三個月內的淨虧損為4.139億美元，相當於每股虧損0.34美元（美國存託股[ADS]每股虧損4.46美元）；2020年同期淨虧損為4.252億美元，相當於每股虧損0.37美元（ADS每股虧損4.81美元）。

財務摘要

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

	截至	
	9月30日， 2021年 (未審計)	12月31日， 2020年 (已審計)
資產：		
現金、現金等價物、受限資金和短期投資	\$ 3,923,313	\$ 4,658,730
應收賬款淨額	129,584	60,403
運營資金	3,128,400	3,885,491
固定資產淨值	450,788	357,686
總資產	5,286,334	5,600,757
負債和所有者權益		
應付帳款	206,203	231,957
應計費用及其他應付款項	389,874	346,144
延遞收益	124,898	—
研發成本分攤負債	420,001	502,848
債務	643,278	518,652
總負債	1,929,261	1,731,514
總所有者權益	\$ 3,357,073	\$ 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資料外，單位為1,000美元)

	截止至3個月9月30日，		截止至9個月9月30日，	
	2021年	2020年	2021年	2020年
	(未審計)		(未審計)	
收入：				
產品收入淨額	\$ 192,461	\$ 91,080	\$ 437,202	\$ 208,774
合作收入	13,979	–	525,102	–
總收入	206,440	91,080	962,304	208,774
費用：				
產品銷售成本	47,413	21,123	116,361	49,579
研發費用[1]	351,937	349,070	1,028,754	939,340
銷售、一般和行政管理費用	269,227	160,837	683,622	391,967
無形資產攤銷	188	187	563	658
費用總計	668,765	531,217	1,829,300	1,381,544
營運損失	(462,325)	(440,137)	(866,996)	(1,172,770)
利息收入(支出)淨值	(2,230)	(614)	(11,275)	7,184
其他收入淨值	31,477	5,711	26,487	29,368
稅前損失	(433,078)	(435,040)	(851,784)	(1,136,218)
所得稅收益	(19,223)	(8,423)	(24,083)	(8,344)
淨虧損	(413,855)	(426,617)	(827,701)	(1,127,874)
已扣除：歸屬於少數股東權益的淨損失	–	(1,393)	–	(3,713)
歸屬於百濟神州的淨虧損	<u>\$ (413,855)</u>	<u>\$ (425,224)</u>	<u>\$ (827,701)</u>	<u>\$ (1,124,161)</u>
歸屬於百濟神州的每股損失：				
基本和稀釋後股價	<u>\$ (0.34)</u>	<u>\$ (0.37)</u>	<u>\$ (0.69)</u>	<u>\$ (1.07)</u>
流通股加權平均數：				
基本和稀釋後股價	<u>1,205,971,284</u>	<u>1,148,973,077</u>	<u>1,196,391,201</u>	<u>1,052,940,583</u>
歸屬於百濟神州的ADS每股淨虧損				
基本和稀釋後股價	<u>\$ (4.46)</u>	<u>\$ (4.81)</u>	<u>\$ (8.99)</u>	<u>\$ (13.88)</u>
流通ADS加權平均數：				
基本和稀釋後股價	<u>92,767,022</u>	<u>88,382,544</u>	<u>92,030,092</u>	<u>80,995,429</u>

[1] 2021年第三季度和2021年前九個月的研發支出，包括正在推進的研發項目和授權引入產品所產生的首付款支出，分別為0和5,350萬美元；去年同期分別為6,650萬美元和1.095億美元。

關於百濟神州

百濟神州是一家立足科學的全球性生物科技公司，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超過7700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資料和獲批信息；後期臨床研究的開展和資料公佈；其他計劃的產品獲批和上市計劃；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；在建生產基地的預計產能和完工時間；可能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；百濟神州的計劃以及「近期業務亮點和預期里程碑事件」中的計劃、預期事件和里程碑事項；在「關於百濟神州」標題下的百濟神州計劃、承諾、願景和目標。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有效性和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；監管機構的決定對臨床試驗的啟動、時間線和進展以及藥物上市審批的影響；百濟神州對已上市藥物及候選藥物（如能獲批）取得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的智慧財產權保護的能力；百濟神州依賴協力廠商進行藥物開發、生產和其他服務的情況；百濟神州在取得監管審批和商業化醫藥產品方面經驗有限，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、藥政事務、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這些信息。

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

倍利妥®、安加維®和LUMAKRAS®為安進公司的註冊商標。

ABRAXANE®是百時美施貴寶子公司Abraxis Bioscience LLC的註冊商標。