

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，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

Innovent

信達生物製藥

INNOVENT BIOLOGICS, INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

內幕消息公告

2022年第四季度產品收入的最新消息

本公告由信達生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）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條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

於2022年第四季度，本公司共取得總產品收入約人民幣10億元。第四季度由於全國較廣範圍的新冠疫情的傳播，公司於全國市場的產品銷售和推廣活動整體受到一定程度影響，但同時新產品的持續貢獻及希冉擇[®]（雷莫西尤單抗）於第四季度正式進入市場抵消了部分影響。本公司相信疫情的短期擾動將不影響公司商業化組合和產品銷售的長期增長趨勢。

於2023年，本公司相信，新冠疫情感染的影響回穩向好後，公司產品銷售活動將逐步恢復正常，產品收入將持續逐年增長。公司商業化管線已擴充至8款產品，預計多款新產品將持續放量，而且另有3款創新候選藥物處於新藥上市申請（「NDA」）審評階段有望陸續獲批上市。除此之外，本公司於日前公佈，達伯舒[®]兩項新增適應症、耐立克[®]新藥及達攸同[®]、達伯華[®]、蘇立信[®]多項新增適應症納入2022年版國家醫保藥品目錄，繼續擴大醫保支付範圍，受益患者群體不斷擴大。產品的持續放量，市場覆蓋和准入繼續提升以及協同價值日益凸顯，為本公司商業化產品組合的持續增長打下堅實基礎。

同時，本公司採用更加可持續和精細化的商業管理模式，旨求進一步提升產出和改善效益。本公司相信，良好的運營能力和模式，能夠在有效提升銷售規模的同時提高效率 and 收益，保障實現創新管線的產品價值，實現業務的長期可持續發展，更高效地支撐和落實公司戰略。

截至目前，本公司已取得八款產品獲批，包括：達伯舒[®](信迪利單抗注射液)、達攸同[®](貝伐珠單抗生物類似藥)、蘇立信[®](阿達木單抗生物類似藥)、達伯華[®](利妥昔單抗生物類似藥)、達伯坦[®](佩米替尼片)、耐立克[®](奧雷巴替尼)、希冉擇[®](雷莫西尤單抗)和睿妥[®](塞普替尼膠囊)。

本公司已建立起一條擁有涵蓋癌症、代謝、自身免疫疾病及其他主要治療領域的36個新藥品種的創新產品管線，包括8個在中國獲批上市產品，3個品種的NDA在國家藥品監督管理局(NMPA)審評中，5個品種處於臨床III期或關鍵性臨床研究，20款候選產品正在進行前期臨床開發。本公司相信，其豐厚的創新管線資產具有廣闊的市場潛力，為本公司長期全球創新業務發展提供堅實基礎。

本公告所載財務資料乃根據本集團內部管理記錄編製，未經外聘核數師審核或審閱，因此，有關資料僅供投資者參考。由於收集及編製有關資料過程中出現的各種不確定性，有關資料可能有別於本公司將刊發經審核或未經審核綜合財務報表所披露的資料(包括但不限於年度或半年度公佈的資料)。本公告並不構成亦不應詮釋為購買或出售本集團任何證券或金融工具的要約或招攬。

承董事會命
信達生物製藥
主席兼執行董事
俞德超博士

中國，香港，2023年2月2日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、陳凱先博士及Gary Zieziula先生。