

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份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 – 2023年第一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2023年第一季度，本公司共取得總產品收入約人民幣11億元，實現季度環比穩步增長，主要是得益於達伯舒®（信迪利單抗注射液）和其他產品組合整體銷量的持續增長。隨着全國較廣範圍的疫情影響於第一季度初期後步入尾聲，全季度疫情影響逐步消退，本公司於全國市場的產品銷售和推廣活動已恢復正常並持續向好。同時，新版國家醫保藥品目錄於2023年3月1日正式實施，達伯舒®（信迪利單抗注射液）新增兩項適應症一線胃癌及一線食管癌，耐立克®（奧雷巴替尼片）新藥、達攸同®（貝伐珠單抗注射液）、蘇立信®（阿達木單抗注射液）、達伯華®（利妥昔單抗注射液）多項新增適應症納入醫保，助力產品銷售持續增長；第8款獲批產品睿妥®（塞普替尼膠囊）亦於2023年3月正式實現商業化。

本公司相信，2023年有望實現商業化產品組合豐厚度持續提升和產品銷售收入明確增長。公司目前已有8款商業化產品，另有3款創新候選藥物處於新藥上市申請（「NDA」）審評階段，並有望於2023年內獲批上市，使公司商業化管線擴充至10款以上，為產品銷售持續增長蓄能。

同時，本公司貫徹精細化管理模式，旨求延續2022年成效，進一步提升營銷產出和經營效益，實現業務的長期健康可持續發展。此外，隨着多款高差異化、高市場潛力的創新非腫瘤管線推向上市或註冊臨床，公司將前瞻性打造慢病領域的強大產品組合、商業化力量、品牌優勢與長期壁壘，與腫瘤業務一同推動公司可持續和多樣化的長期成長空間。

截至目前，本公司已取得八款產品獲批，包括：達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)、達攸同<sup>®</sup>(貝伐珠單抗注射液)、蘇立信<sup>®</sup>(阿達木單抗注射液)、達伯華<sup>®</sup>(利妥昔單抗注射液)、達伯坦<sup>®</sup>(佩米替尼片)、耐立克<sup>®</sup>(奧雷巴替尼片)、希冉擇<sup>®</sup>(雷莫西尤單抗)和睿妥<sup>®</sup>(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、眼科及其他主要治療領域的逾30款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，另有約20款候選產品正在進行前期臨床開發。本公司相信，其豐厚多元化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4月27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。