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,概不會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。



Zai Lab Limited

再鼎醫藥有限公司 *

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:9688)

內幕消息 再鼎醫藥有限公司 截至2023年3月31日止三個月的 未經審計業績以及公司進展

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。

再鼎醫藥有限公司(「本公司」) 欣然公佈根據美國證券交易委員會的適用規則刊發的本公司及其附屬公司截至2023年3月31日止三個月的未經審計簡明合併業績(「第一季度業績」) 以及近期產品亮點及2023年預期里程碑事件和公司進展(「公司進展」)。

第一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。

本公告附件一乃本公司於2023年5月9日(美國東部時間)/2023年5月10日(上海及香港時間)就第一季度業績(除另有規定外,下文所列全部金額均以美元計值)以及公司進展發佈的新聞稿全文,當中部分內容可能構成本公司的內幕消息。

承董事會命 再**鼎醫藥有限公司** 董事、董事長兼首席執行官 村榮

香港,2023年5月10日

於本公告日期,本公司董事會包括董事杜瑩博士;以及獨立董事陳凱先博士、John Diekman博士、梁頴宇女士、 William Lis先生、Leon O. Moulder, Jr.先生、Peter Wirth先生、Scott W. Morrison先生、Richard Gaynor醫學博士及 Michel Vounatsos先生。

* 僅供識別

再鼎醫藥公佈2023年第一季度財務業績和公司進展



再鼎醫藥公佈2023年第一季度財務業績和公司進展

- 一 2023年第一季度產品收入合計為6,280萬美元,同比增長36%;則樂銷售收入同比增 長44%
- 一 就新一代腫瘤抗體偶聯藥物(ADC)項目達成戰略合作,進一步拓展了再鼎醫藥的肺癌管線和全球腫瘤管線
- 一 穩健的資產負債狀況,截至2023年3月31日現金儲備為9.314億美元,截至2022年12月 31日為10.093億美元
- 一 公司將於美國東部時間2023年5月10日上午8:00舉行電話會議和網絡直播

中國上海和美國馬薩諸塞州劍橋市,2023年5月9日 — 再鼎醫藥有限公司(納斯達克股票代碼:ZLAB;香港聯交所股份代號:9688),今日公佈了2023年第一季度的財務業績,以及近期的產品亮點和公司進展。

再鼎醫藥創始人、董事長兼首席執行官杜瑩博士表示:「儘管年初遭遇疫情放開後的挑戰,我們第一季度的公司業績和進展仍舊展現了再鼎醫藥潛在的全球同類最佳產品組合和強大的執行力。KarXT用於精神分裂症的3期研究EMERGENT-3的陽性關鍵性結果和TIVDAK用於治療頭頸部癌的2期研究innovaTV 207的陽性中期分析,使我們更加堅信這些藥物將是中國乃至全球患者的重要治療選擇。我們也非常高興美國食品藥品監督管理局(FDA)諮詢委員會一致支持批准舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉,這將是第一款精準靶向針對由不動桿菌引起的嚴重乃至危及生命的感染的療法。」

「近期我們通過新一代DLL3 ADC項目ZL-1310的合作,進一步拓展了公司的肺癌管線,豐富了我們的全球腫瘤管線。此次全球ADC項目的合作,表明我們將持續關注ADC領域。這款產品是對我們的肺癌領域管線的有力補充,我們將利用再鼎醫藥的強大能力推進開發ZL-1310,並期待相關臨床結果。」

「我期待帶領再鼎醫藥進入下一個轉型新階段,不斷增長、提升生產力並抓住全球機遇。為了更好地支持我的工作,幫助滿足我們的業務在下一增長階段的戰略和運營需求,我們高興地宣佈已晉升Josh Smiley為總裁兼首席運營官。Josh的豐富經驗和戰略眼光將幫助我們進一步成長為全球領先的生物製藥公司,實現我們改善人類健康的使命,以及在中國及更多地區推動創新的企業戰略目標。」杜瑩博士總結道。

Josh Smiley表示:「展望未來數年,我們的蓄力積累將使再鼎醫藥成為生物製藥創新的領軍者,我對此感到非常興奮。我們欣喜地看到,今年中國的宏觀環境對於再鼎醫藥這樣擁有創新療法、能夠滿足巨大未滿足醫療需求的公司,呈現利好。我們預計今年接下來將繼續保持強勁的增長勢頭。|

「我們已經推進2023年戰略重點工作取得諸多進展,這些重點目標包括艾加莫德用於治療全身型重症肌無力(gMG)的新藥上市申請在中國獲批,在中國提交艾加莫德皮下注射(SC)劑型用於治療gMG的新藥上市申請,在大中華區啟動KarXT治療精神分裂症的橋接研究,在大中華區啟動bemarituzumab用於胃癌一線治療的註冊性研究,以及腫瘤電場治療用於非小細胞肺癌治療的LUNAR研究的完整數據解讀。我們還將推進擁有全球權利的內部研發管線,包括啟動ZL-1218 (CCR8)的全球1期臨床研究,並將ZL-1102 (IL-17 Humabody®)推進至全面的全球開發。」Smiley先生總結道。

近期產品亮點和公司進展

再鼎醫藥已經建立了差異化的產品組合和管線,包括22款潛在全球同類最優和/或全球同類首創療法,其中13款處於臨床後期開發階段。2023年第一季度,我們的產品和候選產品取得了多個令人振奮的進展,包括:

商業化產品

我們不斷提高商業化產品的可及性,包括則樂®(尼拉帕利)銷售收入提升,擎樂®(瑞派替尼)和紐再樂®(甲苯磺酸奧馬環素)被納入國家醫保目錄,以及愛普盾被納入更多補充保險計劃:

- **則樂銷售收入增長**:則樂的產品淨收入在2023年第一季度繼續增長,相較2022年第一季度同比增長44.2%。我們認為則樂自今年起有望成為中國卵巢癌PARP抑制劑領域的領軍者。
- 國家醫保藥品目錄(國家醫保目錄)的執行:中國國家醫療保障局(NHSA)發佈的更新版國家醫保目錄於2023年3月1日正式生效。擎樂和紐再樂均被納入更新版目錄。
- 補充保險計劃覆蓋範圍(截至2023年3月31日):愛普盾已被列入96個由省級或市級政府指導的區域定制商業健康保險計劃(或「補充保險計劃」),高於截至2022年12月31日的87個以及截至2021年3月31日的37個。

候選產品進展

我們通過研發和商業化運營持續推進我們的候選產品,包括以下與相關臨床研究、監管 審批相關的進展:

腫瘤領域

- TIVDAK® (tisotumab vedotin, ADC):
 - 一 2023年4月,在2023年美國癌症研究協會(AACR)年會上,再鼎醫藥合作夥伴Seagen Inc. (Seagen)公佈了針對頭頸部腫瘤的2期研究innovaTV 207的期中分析結果。截至數據截止日(2022年11月28日),經確認的客觀緩解率(ORR)為40%(95%置信區間:16.3,67.7),有1例完全緩解和5例部分緩解。安全性總體上與在TIVDAK單藥治療的臨床研究中觀察到的一致。

— 2023年2月,Seagen完成了針對二線或三線復發或轉移性(r/m)宮頸癌的3期確證性研究innovaTV 301的全球目標患者入組,並有望在2023年年底前公佈關鍵性數據解讀。再鼎醫藥正在參與在中國內地、香港、澳門和台灣地區(統稱為大中華區)進行的擴展研究。

• KRAZATI[®] (adagrasib, KRAS^{G12C}):

- 一 再鼎醫藥合作夥伴Mirati Therapeutics, Inc. (Mirati)宣佈,adagrasib作為唯一的KRAS 抑制劑被納入美國《國家癌症中心網絡(NCCN)中樞神經系統(CNS)腫瘤指南》,適用於伴有CNS轉移的KRAS^{G12C}突變的非小細胞肺癌(NSCLC)患者和KRAS^{G12C}突變陽性的胰腺癌患者。
- 一 2023年4月, Mirati在美國臨床腫瘤學會(ASCO)全體會議系列會議上公佈了 adagrasib用於胰腺導管腺癌(PDAC)、膽道癌(BTC)和其他攜帶KRAS^{G12C}突變的實體 腫瘤靶向治療的最新臨床數據。數據同時發表在《臨床腫瘤學雜誌》上。
- **Bemarituzumab** (**FGFR2b**): 2023年3月,再鼎醫藥獲得3期研究FORTITUDE-101的臨床試驗申請批准,該研究旨在評估bemarituzumab聯合化療,對比安慰劑聯合化療,用於FGFR2b過度表達的胃癌一線治療。
- Odronextamab (CD20xCD3): 2023年3月,再鼎醫藥在中國完成了用於治療B細胞非霍奇金淋巴瘤的全球2期註冊性研究ELM-2的患者入組。
- ZL-2313 (BLU-945, EGFR): 2023 年 4 月 , 再 鼎 醫 藥 合 作 夥 伴Blueprint Medicines Corporation (Blueprint)在2023年AACR年會上公佈的真實世界數據顯示,對比用於外顯子19缺失(ex19del)的NSCLC,奧希替尼一線治療在EGFR L858R陽性患者中療效更差。數據還顯示了ZL-2313與奧希替尼在腫瘤進展的臨床前模型中的疊加效應,凸顯了用於一線治療EGFR L858R陽性NSCLC患者的SYMPHONY臨床研究的臨床需求。
- **ZL-1211**(claudin18.2,全球權利):2023年4月,再鼎醫藥在2023年AACR年會上公佈了包括內部腫瘤發現項目ZL-1211的轉化醫學和生物標記物數據分析在內的新數據。

自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域

• 舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉(SUL-DUR,亞太地區權利): 2023年4月,再鼎醫藥合作夥伴、Innoviva的全資子公司Entasis Therapeutics Inc. (Entasis)宣佈,FDA抗菌藥物諮詢委員會 (AMDAC)經過投票,基於有利的風險 — 獲益評估結果,以12票對0票一致支持批准 舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉,用於治療由鮑曼不動桿菌 — 醋酸鈣複合體(不動桿菌)的敏感菌株引起的成人醫院獲得性細菌性肺炎和呼吸機相關性細菌性肺炎。再鼎醫藥在 大中華區參與了全球3期註冊性研究ATTACK,國家藥品監督管理局(NMPA)於2023年 2月受理了公司的新藥上市申請。

• KarXT (xanomeline-trospium, M1/M4毒蕈鹼乙醯膽鹼受體激動劑): 2023年3月,再 鼎醫藥合作夥伴Karuna Therapeutics, Inc. (Karuna)宣佈KarXT用於治療精神分裂症的3 期EMERGENT-3研究取得陽性結果。該研究達到了其主要終點,第5週時,與安慰劑 相比,KarXT在陽性和陰性綜合症量表(PANSS)總分降低了具有統計學顯著意義和臨 床意義的8.4分(-20.6 KarXT vs.-12.2安慰劑;p<0.0001, Cohen's d效應量為0.60)。與之 前的研究一致,從第2週開始(p<0.05),根據PANSS總分評估,KarXT對症狀顯示出早 期且持續的有統計學意義的顯著症狀減少,並持續至研究結束。

公司進展

• 業務拓展: 2023年4月,再鼎醫藥與宜聯生物達成戰略合作和全球許可協議。通過此次合作,公司通過新一代ADC項目DLL3 ZL-1310進一步拓展了再鼎醫藥的肺癌管線和全球腫瘤管線。DLL3是一種在小細胞肺癌(SCLC)和神經內分泌腫瘤中過度表達的Notch配體抑制劑。ZL-1310已展現出令人鼓舞的臨床前表現,並正在向臨床研究階段邁進。再鼎醫藥計劃加速其全球開發。

• 組織人事更新:

- 一 Josh Smiley已晉升為總裁兼首席運營官,自2023年4月1日起生效。Smiley先生於2022年8月加入公司擔任首席運營官,負責公司戰略和管理商業化、生產、商務拓展、財務、人力資源、信息技術和公司事務職能。
- 一 Christine Chiou於2023年5月加入再鼎醫藥,擔任高級副總裁兼投資者關係負責人。 Chiou女士在投資者關係、證券研究、銷售和市場研究方面擁有超過20年的行業 經驗。在加入再鼎醫藥之前,她於2019年11月至2023年4月任職於Incyte公司,最 近的職務是投資者關係負責人,於2018年5月至2019年10月任職於艾爾建(現為艾 伯維子公司),擔任投資者關係總監。
- 2023年投資者日:再鼎醫藥將於2023年6月20日星期二在紐約舉辦投資者日活動。

2023年預期里程碑事件

腫瘤領域

則樂®(尼拉帕利, PARP)

• 再鼎醫藥將公佈在中國患者中開展的3期NORA研究的最終總生存期(OS)分析。

腫瘤電場治療

再鼎醫藥合作夥伴NovoCure Limited (NovoCure)將在2023年ASCO年會上首次發佈用於 治療NSCLC關鍵性臨床研究LUNAR的結果。 LUNAR研究數據將於美國中部夏令時 間6月6日(週二)上午11:09,在D1大廳ASCO轉移性非小細胞肺癌會議環節中以完整 口頭報告(LBA)的形式匯報。再鼎醫藥在大中華區參與了該研究。 • NovoCure將在2023年下半年公佈全球關鍵性臨床研究INNOVATE-3的關鍵性數據解讀,該研究旨在評估腫瘤電場治療聯合紫杉醇用於治療鉑耐藥卵巢癌的療效。

TIVDAK® (tisotumab vedotin, ADC)

• Seagen將於2023年下半年公佈針對一線及以上復發/轉移性宮頸癌的1b/2期研究 innovaTV 205的臨床數據更新。

KRAZATI® (adagrasib, KRAS^{G12C})

- 再鼎醫藥合作夥伴Mirati計劃在2023年下半年公佈adagrasib聯合帕博利珠單抗用於治療攜帶KRAS^{G12C}突變的一線NSCLC患者的全球2期研究KRYSTAL-7的臨床數據更新。 再鼎醫藥正在大中華區參與該臨床研究。
- Mirati計劃在2023年下半年公佈通過多種研發路徑針對一線KRAS^{G12C}突變NSCLC的臨床開發計劃的進展。
- Mirati計劃在2023年年底之前向FDA提交用於治療三線及以上KRAS^{G12C}突變的晚期結直腸癌(CRC)患者的加速審批補充新藥上市申請(sNDA)。

Bemarituzumab (FGFR2b)

- 再 鼎 醫 藥 將 於 2023 年 年 中 , 在 中 國 加 入 用 於 胃 癌 一 線 治 療 的 全 球 3 期 研 究 FORTITUDE-101。
- 再鼎醫藥將在中國加入用於胃癌一線治療的全球3期研究FORTITUDE-102。

Odronextamab (CD20xCD3)

- 再鼎醫藥合作夥伴再生元將於2023年第二季度啟動用於治療濾泡性淋巴瘤(FL)和彌漫性大B細胞淋巴瘤(DLBCL)(包括前線治療)的確證性研究。
- 再生元將於2023年下半年向FDA提交用於治療復發/難治性(R/R) DLBCL和R/R FL的生物製品許可申請。

Repotrectinib (ROS1/TRK)

再鼎醫藥將向NMPA提交用於治療ROS1陽性晚期NSCLC的新藥上市申請。

麥甘樂™(馬吉妥昔單抗,HER2)

 用於轉移性HER2陽性乳腺癌患者三線及以上治療的新藥上市申請有望在中國獲NMPA 批准。

ZL-2313 (BLU-945, EGFR)

- 再鼎醫藥合作夥伴Blueprint將在2023年ASCO年會上公佈1/2期臨床研究SYMPHONY劑量遞增的最新結果,展示BLU-945作為單藥療法和與奧希替尼聯合治療晚期EGFR驅動的NSCLC的安全性和耐受性。
- Blueprint將於2023年下半年提供ZL-2313聯合奧希替尼用於一線治療EGFR L858R陽性 NSCLC患者的SYMPHONY臨床研究擴展部分的初步臨床數據更新。

ZL-1218(CCR8,全球權利):

• 再鼎醫藥將啟動全球1期臨床研究。

自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域

VYVGART®(艾加莫德,FcRn)

- 艾加莫德α注射液用於治療gMG成人患者的新藥上市申請有望在中國獲得NMPA批准 並商業化上市。
- 有望於2023年年中向NMPA提交艾加莫德皮下注射劑型用於治療gMG成人患者的新藥 上市申請。
- 再鼎醫藥將在中國加入用於治療大疱性類天疱瘡成人患者的全球2/3期研究BALLAD。
- 艾加莫德皮下注射劑型用於治療gMG的生物製品許可申請有望於2023年上半年獲得FDA批准,處方藥用戶付費法案(PDUFA)目標行動日期為2023年6月20日。
- 再鼎醫藥合作夥伴argenx BV (argenx)將於2023年7月公佈艾加莫德皮下注射劑型用於治療慢性炎性脱髓鞘性多發性神經根神經病(CIDP)的註冊性研究ADHERE的關鍵性數據。再鼎醫藥在大中華區參與了這項研究。
- argenx將於2023年第四季度公佈艾加莫德皮下注射劑型用於治療天疱瘡的註冊性3期研究ADDRESS和用於治療免疫性血小板減少症(ITP)的註冊性3期研究ADVANCE-SC的關鍵性數據。再鼎醫藥在大中華區參與了這兩項研究。

舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉(SUL-DUR,中國和亞太地區權利)

• SUL-DUR的新藥上市申請有望獲得FDA批准,該申請已被納入優先審評,目標行動日期為2023年5月29日。

KarXT (xanomeline-trospium, M1/M4型毒蕈鹼乙醯膽鹼受體激動劑)

- 再鼎醫藥將於2023年年中在中國啟動一項KarXT針對精神分裂症的橋接研究。
- 再鼎醫藥合作夥伴Karuna將於2023年第三季度向FDA提交KarXT用於治療精神分裂症患者的新藥上市申請。
- Karuna將於2023年下半年啟動用於治療阿爾茨海默病引起的精神障礙的3期研究 ADEPT-2。再鼎醫藥計劃在大中華區參與這項臨床研究。

2023年第一季度財務業績

- 2023年第一季度產品收入為6,280萬美元,而2022年同期為4,610萬美元,同比增長36.2%。則樂2023年第一季度的產品收入為4,270萬美元,而2022年同期為2,960萬美元,同比增長44.2%;愛普盾2023年第一季度產品收入為1,330萬美元,而2022年同期為1,280萬美元,同比增長4.3%;擎樂產品收入為130萬美元,而2022年同期為300萬美元;紐再樂產品收入為550萬美元,而2022年同期為70萬美元。
 - 一 值得注意的是,2023年第一季度的產品收入包含了390萬美元的調減,以作為在 擎樂和紐再樂2023年第一季度納入國家醫保目錄前按降價前的價格銷售給經銷 商的補償。該等向經銷商就之前購買的產品提供銷售返利以補償這些經銷商以 納入國家醫保目錄後的新價格銷售,是一種行業慣例。
- 2023年第一季度的研發(**R&D**)開支為4,850萬美元,2022年同期為5,390萬美元。研發開支的減少主要是由於合作夥伴對我們臨床研究相關成本的分攤補償,其中部分被研發人員增加導致的工資和工資相關開支的增加所抵銷。
- 2023年第一季度的銷售、一般及行政開支為6,250萬美元,2022年同期為5,700萬美元。這一增長主要是由於在中國內地和香港與銷售產品相關的專業服務費用的增加以及商業化人員增加導致的工資和工資相關開支的增加。
- 2023年第一季度虧損淨額為4,910萬美元,每股普通股虧損為0.05美元,而2022年同期虧損淨額為8,240萬美元,每股普通股虧損為0.09美元。虧損淨額減少主要是由於產品收入增長高於經營費用的增長和包括利息收益及匯兑收益在內的營業外收入增加。
- 截至2023年3月31日,現金及現金等價物、短期投資和受限制現金總計9.314億美元, 截至2022年12月31日則為10.093億美元。

電話會議和網絡直播相關信息

再鼎醫藥將於美國東部時間2023年5月10日上午8點舉辦電話會議和網絡直播。與會者可以訪問公司網站http://ir.zailaboratory.com參與實時網絡直播。如要參加電話會議,需提前註冊。

詳細信息如下:

註冊鏈接:https://register.vevent.com/register/BI7faa33a643804925b414bbe98d0687b1

所有與會者都必須在電話會議之前通過上述鏈接完成在線註冊。註冊成功後,您將收到 確認郵件,內含撥入電話會議的具體信息。

會議結束後,您可通過再鼎醫藥網站觀看回放。

關於再鼎醫藥

再鼎醫藥(納斯達克股票代碼:ZLAB;香港聯交所股份代號:9688)是一家以研發為基礎、處於商業化階段的創新型生物製藥公司,總部位於中國和美國。我們致力於通過創新產品的發現、開發和商業化解決腫瘤、自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域未被滿足的巨大醫療需求。我們的目標是利用我們的能力和資源努力促進中國及全世界人類的健康福祉。

有關再鼎醫藥的更多信息,請訪問www.zailaboratory.com或關注公司Twitter賬號:www.twitter.com/ZaiLab_Global。

再鼎醫藥前瞻性陳述

本新聞稿包含了與以下方面相關的前瞻性陳述,包括:我們的策略和計劃;我們的業務 和管線項目的潛力和預期;資金分配和投資策略;臨床開發項目及相關臨床研究;臨 床研究數據、數據解讀和發佈;與藥物開發和商業化相關的風險和不確定性;註冊相關 的討論、提交、申請、獲批和時間線;我們及我們合作夥伴的產品和候選產品的潛在裨 益、安全性和療效;投資、合作和商務拓展活動的預期收益和潛力;我們未來的財務和 經營業績;以及財務指導。除對過往事實的陳述外,本新聞稿中包含的所有陳述均屬前 瞻性陳述,並可通過諸如「旨在」、「預計」、「相信」、「有可能」、「估計」、「預期」、「預 測」、「目標」、「打算」、「可能」、「計劃」、「可能的」、「潛在」、「將會」、「將要」等詞彙 和其他類似表述予以識別。該等陳述構成《1995年美國私人證券訴訟改革法案》中定義的 「前瞻性陳述」。前瞻性陳述並非對未來表現的擔保或保證。前瞻性陳述基於我們截至本 新聞稿發佈之日的預期和假設,並且受到固有不確定性、風險以及可能與前瞻性陳述所 預期的情況存在重大差異的情勢變更的影響。對於我們在前瞻性陳述中披露的計劃、 意圖、預期或預測,我們可能無法實際實現、執行或滿足,請勿過分依賴此等前瞻性陳 述。實際結果可能受各種重要因素的影響而與前瞻性陳述所示存在重大差異,該等因素 包括但不限於:(1)我們成功商業化自身已獲批上市產品並從中產生收入的能力;(2)我們 為自身的運營和業務活動獲取資金的能力;(3)我們候選產品的臨床開發和臨床前開發 的結果;(4)相關監管機構對我們的候選產品作出審批決定的內容和時間;(5)新型冠狀 病毒(COVID-19)疫情對我們的業務和經營業績的影響;(6)與在中國營商有關的風險;和 (7)我們向美國證券交易委員會(「SEC」)提交的最新年報和季報以及其他報告中指出的其 他因素。我們預計後續事件和發展將導致我們的預期和假設改變,但除法律要求之外,不論是出於新信息、未來事件或其他原因,我們均無義務更新或修訂任何前瞻性陳述。 該等前瞻性陳述不應被視為我們在本新聞稿發佈之日後任何日期的意見而加以信賴。

如需查閱公司向SEC提交的文件,請訪問公司網站www.zailaboratory.com或SEC網站www.sec.gov。

有關更多信息,敬請垂詢:

投資者關係:Lina Zhang

+86 136 8257 6943

lina.zhang@zailaboratory.com

媒體: Shaun Maccoun / Xiaoyu Chen +1 (415) 317-7255 / +86 185 0015 5011 shaun.maccoun@zailaboratory.com / xiaoyu.chen@zailaboratory.com



再鼎醫藥有限公司

再鼎醫藥有限公司 未經審計簡明合併資產負債表 (以千美元(「\$」)計,股份數目及每股數據除外)

	2023年 3月31日	2022年 12月31日
資產		
流動資產:		
現金及現金等價物	879,844	1,008,470
短期投資	50,550	
應收賬款(分別經扣減減至2023年3月31日和	42.246	20.062
2022年12月31日,信用虧損撥備\$13和\$11)	43,346	39,963
應 收 票 據 存 貨 , 淨 額	17,381 38,405	8,608 31,621
預付款項及其他流動資產	42,772	35,674
其自然久久共世加到		33,074
流動資產總額	1,072,298	1,124,336
非流動受限制現金	1,003	803
長期投資(包括截至2023年3月31日及2022年12月31日	2,000	
按公允價值計量的投資分別\$6,782及\$6,431)	6,872	6,431
設備預付款項	1,721	1,396
物業及設備,淨額	58,309	57,863
經營租賃使用權資產	20,148	19,512
土地使用權,淨額	6,920	6,892
無形資產,淨額	1,479	1,511
長期押金	1,324	1,396
資產總額	1,170,074	1,220,140
負債及股東權益 		
流動負債:		
應付賬款	66,361	65,974
流動經營租賃負債	7,318	7,050
其他流動負債	50,881	66,818
流動負債總額	124,560	139,842
遞延收益	30,968	21,360
非流動經營租賃負債	12,979	13,343
其他非流動負債	325	<u> </u>
負債總額	168,832	174,545

	2023年 3月31日	2022年 12月31日
股東權益		
普通股(每股面值0.000006美元;		
5,000,000,000股法定股本股份;		
截至2023年3月31日及2022年12月31日		
已發行股份數分別為967,197,350及		
962,455,850股;截至2023年3月31日及		
2022年12月31日發行在外股份數		
分別為963,688,740及960,219,570股)	6	6
資本公積	2,911,454	2,893,120
累計虧損	(1,910,504)	(1,861,360)
累計其他綜合收益	17,272	25,685
庫存股(按成本,截至2023年3月31日及		
2022年12月31日分別3,508,610及2,236,280股)	(16,986)	(11,856)
股東權益總額	1,001,242	1,045,595
負債及股東權益總額	1,170,074	1,220,140

再鼎醫藥有限公司 未經審計簡明合併經營表 (以千\$計,股份數目及每股數據除外)

	截至3月31日止三個月	
	2023年	2022年
收入: 產品收入,淨額 合作收入	62,797	46,095 629
總收入 開支:	62,797	46,724
銷售成本	(21,337)	(15,643)
研發	(48,472)	(53,854)
銷售、一般及行政	(62,510)	(56,991)
經營虧損 利息收益	(69,522) 10,232	(79,764) 188
匯兑收益	8,912	2,285
其他收益(開支),淨額	1,234	(4,882)
除所得税及分佔權益法投資虧損前虧損 所得税費用 分佔權益法投資虧損	(49,144) ———————————————————————————————————	(82,173)
虧損淨額	(49,144)	(82,394)
普通股股東應佔虧損淨額	(49,144)	(82,394)
每股虧損 — 基本及攤薄 用於計算每股普通股虧損淨額的加權平均股數	(0.05)	(0.09)
一基本及攤薄	961,444,780	955,499,030
每股美國存託股份(「ADS」)虧損	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
一基本及攤薄	(0.51)	(0.86)
用於計算每股ADS虧損淨額的加權平均ADS 一基本及攤薄	96,144,478	95,549,903

再鼎醫藥有限公司 未經審計簡明合併綜合虧損表 (以千\$計)

	截止3月31日 2023年	止三個月 2022年
虧損淨額 其他綜合收益(虧損),扣除零税項: 外幣換算調整	(49,144)	(82,394)
	(8,413)	(2,193)
綜合虧損	(57,557)	(84,587)