

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 – 2023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2023年第四季度，本公司共取得總產品收入超人民幣16億元，同比取得超65%的強勁增長，並持續採用有效的管理方法提升產出和效率，鞏固良性的運營模式。於季度內，達伯舒®（信迪利單抗注射液）廣闊的適應症及國家醫保覆蓋持續拉動銷量快速增長，市場領先地位加強；產品組合愈加多元化，其他產品整體亦保持顯著增長。

同時，公司致力於打造腫瘤領域與綜合產品線（涵蓋心血管及代謝（「CVM」）、自身免疫、眼科領域）豐富的產品組合和品牌價值，於季度內穩步推進CVM領域的商業化佈局，助力本公司長期成長。

於季度內，達伯舒®（信迪利單抗注射液）新增第七項適應症及達攸同®（貝伐珠單抗注射液）新增第八項適應症納入2023年版國家醫保藥品目錄，是中國唯一獲批用於EGFR-TKI治療失敗非小細胞肺癌的醫保PD-1抑制劑和醫保貝伐珠單抗。新版國家醫保藥品目錄已於2024年1月1日起正式實施，患者用藥可及性進一步提高。耐立克®（奧雷巴替尼片）於季度內獲批新適應症，惠及更廣泛的慢性髓細胞白血病（CML）患者。此外，本公司2款創新腫瘤靶向藥物IBI-344（ROS1抑制劑）和IBI-351（KRAS G12C抑制劑）的新藥上市申請（「NDA」）獲國家藥品監督管理局（「NMPA」）受理並授予優先審評資格，商業化產品組合豐富度和協同價值有望持續提升。

本公司已建立起一條擁有涵蓋癌症、CVM、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。截至目前，本公司已取得十款產品獲批上市，同時還有2個品種的NDA在NMPA審評中，5個新藥分子進入III期或關鍵性臨床研究，另外約20個新藥品種已進入臨床研究。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，為本公司長期可持續成長提供堅實基礎。

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，2024年2月6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。