

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年第二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。

截至2022年第二季度，本公司已取得七款產品獲批，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）和希冉擇®（雷莫西尤單抗）。

於2022年第二季度，本公司共取得總產品收入超人民幣10億元，已獲批商業化產品組合持續放量增長。但是，於2022年第二季度，由於中國內地COVID-19疫情的反覆以及政府的相關防疫措施，若干相關地區及城市的市場需求和產品銷售受到了一定的限制，部分影響了產品的增長率。達伯舒®（信迪利單抗注射液）繼新增三項一線大適應症進入新版國家醫保目錄後，今年6月再獲一線食管癌和一線胃癌兩項一線大適應症批准，進一步加強其在中國PD-1市場的領先地位。其他產品收入增長強勁，收入貢獻按年佔比進一步擴大，市場覆蓋及準入繼續提升，協同價值日益凸顯。公司商業化產品組合愈加豐富，協同價值凸顯，為商業化產品組合的持續增長打下堅實基礎。

本公司已建立並持續完善商業化平台，包括一支由近3,000名經驗豐富的營銷及銷售專業人員組成的商業化團隊，專責推動產品組合進入市場及開展學術推廣，廣闊的商業化渠道覆蓋全國，保障實現創新管線的產品價值。

本公司將繼續發揮商業化產品的市場潛力及作為優質生產商的能力。本公司已建立起一條擁有涵蓋癌症、代謝、自身免疫疾病等主要治療領域的32個新藥品種的創新產品管線，包括7個在中國獲批產品，3個品種在國家藥品監督管理局審評中，3個品種處於臨床III期或關鍵性臨床研究，19款候選產品正在進行前期臨床開發。本公司相信，其豐厚的創新資產管線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布的資料)。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，2022年8月4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。