

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



BeiGene

BeiGene, Ltd.

百濟神州有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：06160)

內幕消息

百濟神州有限公司

截至2021年3月31日止三個月未經審核業績以及業務進展最新情況

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。

百濟神州有限公司(「本公司」或「百濟神州」)欣然公佈其截至2021年3月31日止三個月的未經審核簡要合併財務業績以及業務進展最新情況。

本公司欣然公佈本公司及其附屬公司(截至2021年3月31日止三個月未經審核簡要合併財務業績(「第一季度業績」)以及2021年第一季度業務亮點和2021年剩餘時間及2022年預期里程碑(「業務進展」)。第一季度業績乃根據美國證券交易委員會的適用規則刊發。

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。

本公告附件一是本公司於2021年5月6日(美國東部時間)就第一季度業績以及業務進展發佈的新聞稿的全文(除另有規定外，下文所列全部金額均以美元計值)，其中若干信息可能構成本公司的重要內幕消息。

本公告包含根據《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律中定義的前瞻性聲明，包括有關百濟神州候選藥物的臨床數據以及藥品批准，後期臨床試驗的開展和預計數據公佈，計劃中新增的產品批准和商業發佈，百濟神州產品和候選藥物預期的臨床開發計劃、藥政註冊里程碑和商業化進程，百濟神州產品上市成功以及收入增長，公司位於廣州的生物制藥基地額外建設的預期完成時程表，公司完成上海證券交易所科技創新板首次公開募集普通股的時間表以及是否能夠完成，新冠肺炎全球大流行對公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響，以及「近期業務亮點和預計里程碑事件」標題下的本公司的計劃及預期的事件及里程碑，以及「關於百濟神州」標題下的計劃、承諾、抱負以及目標。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明有重大差異。這些因素包括了以下事項的風險：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時間表和進展以及藥物上市審批；百濟神州的上市藥物及候選藥物(如能獲批)獲得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的知識產權保護的能力；百濟神州依賴第三方進行藥物開發、生產和其他服務的情況；百濟神州取得監管審批和商業化醫藥產品的有限經驗，及其獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和實現並保持盈利的能力；新冠肺炎全球大流行對百濟神州的臨床開發、監管、商業化運營以及其他業務帶來的影響；以及百濟神州在最近年度報告的10-K表格中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向美國證券交易委員會及香港聯合交易所有限公司期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其它重要因素的討論。本公告中的所有信息僅及於本公告發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該些信息。

本公司的股東及潛在投資者務請不應過份依賴第一季度業績，並請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
百濟神州有限公司
主席
歐雷強先生

香港，2021年5月7日

於本公告日期，本公司董事會包括主席兼執行董事歐雷強先生、非執行董事王曉東博士及Anthony C. Hooper先生，以及獨立非執行董事陳永正先生、Donald W. Glazer先生、Michael Goller先生、Ranjeev Krishana先生、Thomas Malley先生、Corazon (Corsee) D. Sanders博士、蘇敬軾先生及易清清先生。

附件一

百濟神州公佈2021年第一季度財務業績

- 2021年第一季度產品收入共計1.061億美元；相比較，去年同期為0.521億美元
 - 自新版國家醫保藥品目錄2021年3月正式執行以來，百澤安[®]、百悅澤[®]和安加維[®]的市場需求顯著增加
 - 與諾華就百澤安[®]達成的合作與授權協定正式生效且由此獲得6.5億美元預付款
 - 廣州生物藥生產基地於3月獲准商業化生產，進一步提升百澤安[®]在中國的市場供應以及公司總體戰略能力

美國麻省劍橋和中國北京－2021年5月7日－百濟神州(納斯達克代碼：BGNE；香港聯交所代碼：06160)是一家全球化的生物科技公司，專注於在世界範圍內開發和商業化創新藥物。公司今日公佈近期業務亮點、預計里程碑事件以及2021年第一季度財務業績。

「百濟神州創始人、首席執行官兼董事長歐雷強(John V. Oyler)先生表示：「2021年第一季度，公司在多項關鍵戰略目標中取得長足進展，包括在中國擴大商業發展規模，在全球範圍內遞交多項上市註冊申請以改善藥物可及性，繼續推進涵蓋潛在同類第一和自主研發組合用藥在內的產品管線，以及進一步提高生物藥生產能力。自3月1日新版國家醫保藥品目錄正式執行以來，公司三款納入醫保目錄的創新抗腫瘤藥物以及商業化產品線的市場表現令人振奮。此外，公司與諾華達成的授權與合作協定正式生效，也由此獲得一筆高達6.5億美元的預付款。不久前，我們還宣佈了在針對慢性淋巴細胞白血病的ALPINE 3期臨床試驗的中期分析中，取得了積極結果，進一步展現出百悅澤[®]的差異化及其成為同類最優藥物的潛力。我們相信百濟神州能夠履行創立之初的使命－為全球數十億人口提供高質量的藥物。」

近期業務亮點及預計里程碑事件

商業運營

- 截至2021年3月31日的三個月，公司全球產品收入共計1.061億美元，相較去年同期的0.521億美元，同比增長104%。第一季度的產品銷售額同比去年同期以及環比上一季度均有漲幅，主要由於公司不斷推進產品商業發佈的進程，包括自新版國家醫保藥品目錄（以下簡稱「醫保」）2021年3月1日正式執行以來，百澤安[®]、百悅澤[®]以及安加維[®]使用患者需求大幅增加，足以抵消上述藥品納入醫保后價格下調的淨效應
- 第一季度產品收入持續增長，儘管受到一筆0.242億美元付款的負面影響，這是由於百澤安[®]、百悅澤[®]和安加維[®]納入醫保后價格下調，而本季度一些以醫保前價格出售的產品仍在分銷管道中，按照慣例，公司支付這筆款項用以補償轉銷商，其中大部分與百澤安[®]相關
- 自百澤安[®]、百悅澤[®]以及安加維[®]納入醫保以來，醫院進院數量顯著增加，分別達到納入醫保前的約4倍、8倍和6倍
- 儘管新冠疫情對患者治療方案的影響仍在持續，疫苗接種計劃，百悅澤[®]在美國的銷售額仍保持穩定增長

研發項目

百悅澤[®] (澤布替尼)：一款設計旨在最大化靶點佔有率、最小化脫靶效應的小分子布魯頓酪氨酸激酶(BTK)抑制劑，在美國、中國、加拿大和其他國際市場已在特定適應症中獲批，目前其在全球範圍內更多審批流程正在進行中

- 宣佈百悅澤[®]對比伊布替尼用於治療成年復發或難治性(R/R)慢性淋巴細胞白血病(CLL)或小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)患者的ALPINE 3期臨床試驗(NCT03734016)在中期分析中獲得積極結果
- 宣佈百悅澤[®]用於治療成年華氏巨球蛋白血症(WM)患者在加拿大獲批並實現商業化上市，該項獲批是基於百悅澤[®]對比伊布替尼的ASPEN 3期臨床試驗
- 繼續在新市場中推進百悅澤[®]的商業化進程。百悅澤[®]現已在以色列上市，用於治療既往至少接受過一種療法的套細胞淋巴瘤(MCL)患者。迄今為止，百濟神州已經在除美國和中國之外的，包括歐盟和20多個國家遞交了超過30項針對多項適應症的註冊申請

百悅澤®預計里程碑事件

- 最早將於2021年公佈百悅澤®對比苯達莫司汀加利妥昔單抗用於治療初治CLL或SLL患者的SEQUOIA 3期臨床試驗(NCT03336333)主要結果
- 將於2021年在一場重要醫學會議上公佈ALPINE 3期臨床試驗(NCT03734016)的中期結果，並將於2022年公佈最終結果
- 繼續在全球範圍推進百悅澤®的新適應症註冊項目，包括2021年在中東地區、南美地區、加拿大、澳大利亞和俄羅斯潛在獲批用於治療特定MCL患者，以及在美國、歐盟、中國和澳大利亞等地潛在獲批用於治療WM患者
- 將於2021年完成百悅澤®聯合奧比妥珠單抗對比奧比妥珠單抗作為單藥用於治療R/R濾泡性淋巴瘤(FL)患者的ROSEWOOD全球關鍵性2期臨床試驗(NCT03332017)患者入組

百澤安®(替雷利珠單抗)：一款設計旨在避免與巨噬細胞中Fc受體結合、針對免疫檢查點受體PD-1的人源化IgG4單克隆抗體。百澤安®在中國已在特定適應症中獲批，目前正在全球範圍內為獲得更多批准進行開發

- 與諾華達成的一項合作與授權協定正式生效，授權諾華在北美、歐洲和日本開發、生產和商業化百澤安®且獲得6.5億美元預付款
- 宣佈中國國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)已受理百澤安®用於治療接受鉑類化療後出現疾病進展的二或三線局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)患者的新適應症上市申請(sBLA)
- 一項百澤安®聯合和黃醫藥研發的呋喹替尼針對實體瘤的全球2期臨床試驗(NCT04716634)啟動患者入組
- 一項百澤安®與依託泊苷聯合或不聯合和鉑類化療用於治療既往未接受過治療的廣泛期小細胞肺癌患者的3期臨床試驗(NCT04005716)已完成全部患者入組
- 在美國癌症研究協會(AACR)2021年年會的一項口頭報告中公佈了百澤安®對比多西他賽針對二線或三線局部晚期或轉移性NSCLC患者的全球3期RATIONALE 303臨床試驗(NCT03358875)的中期結果

百澤安®預計里程碑事件

- 與諾華合作，將於2021年在中國境外遞交首項新藥上市許可申請(BLA)
- 將於2021年上半年和2021年年中在中國分別遞交針對MSI-H/dMMR實體瘤以及針對二線食管鱗狀細胞癌(ESCC)的sBLA
- 將於2021年在中國獲批用於治療一線非鱗狀NSCLC患者以及獲批用於治療二或三線肝細胞癌(HCC)患者
- 將在美國臨床腫瘤學會(ASCO)2021年線上年會中公佈臨床數據，包括以下海報展示：
 - 一項百澤安®對比化療用於治療二線晚期不可切除ESCC患者的RATIONALE 302臨床試驗(NCT03430843)
 - 一項百澤安®作為單藥用於治療既往接受過治療的局部晚期不可切除或MSI-H/MRD實體瘤患者的2期臨床試驗(NCT03736889)
- 將於2021年公佈一項百澤安®聯合化療對比安慰劑聯合化療用於治療一線鼻咽癌(NPC)患者的3期臨床試驗(NCT03924986)主要結果
- 將於2021年完成一項百澤安®對比安慰劑聯合放化療用於治療局限性ESCC患者的3期臨床試驗(NCT03957590)的患者入組

帕米帕利：一款在研高選擇性PARP1和PARP2小分子抑制劑

帕米帕利預計里程碑事件

- 於2021年上半年在中國獲批用於治療既往接受過至少兩線化療、伴有胚系BRCA突變的復發晚期卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌患者
- 將於2021年或2022年上半年公佈帕米帕利作為針對鉑敏感復發性卵巢癌(OC)患者維持治療的3期臨床試驗(NCT03519230)主要結果
- 將在ASCO 2021年線上年會上公佈臨床數據，包括以下海報展示：
 - 帕米帕利在中國用於治療胚系BRCA突變的局部晚期或轉移性HER2陰性乳腺癌患者的2期臨床試驗(NCT03575065)
 - 帕米帕利對比安慰劑作為對鉑類一線化療回應的無法手術的局部晚期或轉移性胃癌患者維持治療的2期臨床試驗(NCT03427814)

Ociperlimab (BGB-A1217)：一款具有強效Fc功能的在研TIGIT單克隆抗體

- 在下列臨床試驗中開展患者入組：
 - 一項ociperlimab聯合百澤安®用於治療先前接受過治療的復發或轉移性宮頸癌患者的AdvanTIG-202 2期臨床試驗(NCT04693234)
 - 一項ociperlimab聯合百澤安®對比百澤安®聯合安慰劑用於治療PD-L1高表達的不可切除、局部晚期、復發或轉移性ESCC患者的AdvanTIG-203 2期臨床試驗(NCT04732494)

Ociperlimab 預計里程碑事件

- 將在ASCO 2021年線上年會中公佈一項ociperlimab聯合百澤安®用於治療晚期實體瘤患者的1期劑量遞增試驗(NCT04047862)的臨床數據
- 將於2021年上半年啟動一項ociperlimab聯合百澤安®用於治療PD-L1高表達且無EGFR敏感突變或ALK易位的一線局部晚期、不可切除或轉移性NSCLC患者的AdvanTIG-302全球3期臨床試驗(NCT04746924)的患者入組
- 將於2021年啟動一項ociperlimab聯合百澤安®和同步放化療用於治療既往未接受過治療的局部晚期不可切除NSCLC患者的全球3期AdvanTIG-301臨床試驗(NCT04866017)的患者入組

早期自主研發項目

- 宣佈一項在研造血幹細胞激酶1(HPK1)抑制劑BGB-15025的1期臨床試驗(NCT04649385)已完成首例患者給藥。BGB-15025的設計旨在成為一款高活性、高選擇性的HPK1小分子口服抑制劑，代表了一種創新型腫瘤免疫方案，是目前最早進入臨床研究階段的HPK1抑制劑之一
- 繼續推動早期自主研發管線，包括BGB-11417(一款針對腫瘤正處於1期臨床開發的BCL-2抑制劑)、BGB-A445(一款與百澤安®聯合針對實體瘤目前處於1期臨床開發的非配位體抗OX40單克隆抗體)，以及BGB-10188(一款與百悅澤®或百澤安®聯合針對腫瘤目前處於1期臨床開發的PI3K δ 抑制劑)

早期自主研發項目預計里程碑事件

- 將於2021年啟動一項百濟神州在研BCL-2抑制劑BGB-11417針對急性髓細胞性白血病(AML)和骨髓增生異常綜合症(MDS)的1期臨床試驗(NCT04771130)。BGB-11417的設計旨在成為一款高活性、高選擇性的BCL-2小分子抑制劑
- 將於2021年上半年啟動一項BGB-A425的1/2期臨床試驗(NCT03744468)的2期部分

安進公司合作項目

- BLINCYTO®注射用貝林妥歐單抗針對兒童復發或難治性B細胞急性淋巴細胞白血病(ALL)的sBLA已在中國被受理並納入優先審評

其他合作項目

Sitravatinib：一款在研受體酪氨酸激酶(RTK)抑制劑，抑制TAM (TYRO3、AXL、MERTK) 受體家族、分裂受體家族 (VEGFR 2和KIT) 和RET。百濟神州獲得Mirati Therapeutics授予sitravatinib在亞洲(不包括日本)、澳大利亞和紐西蘭的授權

- 在AACR 2021年年會上的兩項口頭報告中公佈百澤安®聯合與Mirati Therapeutics合作開發的sitravatinib的臨床數據。公佈的數據來自一項1b期臨床試驗(NCT03666143)的兩個佇列，分別用於治療PD-1/PD-L1療法難治性或耐藥性的不可切除或轉移性黑色素瘤患者以及用於治療晚期鉑類耐藥卵巢癌(PROC)患者
- 完成了一項Sitravatinib作為單藥治療和聯合百澤安®用於治療局部晚期或轉移性HCC或胃／胃食管連接癌(GC/GEJC)患者的1/2期臨床試驗(NCT03941873)患者入組

Sitravatinib 預計里程碑事件

- 將於2021年啟動一項sitravatinib聯合百澤安®用於治療鱗狀和非鱗狀NSCLC患者的3期臨床試驗

生產運營

- 宣佈NMPA已批准廣州生物藥生產基地用於開展百澤安®的商業化生產。廣州生物藥生產基地為百濟神州全資擁有，佔地超過10萬平方米（1000000平方英尺），獲批8000升產能用於商業化生產，為中國市場生產和商業化供應百澤安®。目前廣州生物藥生產基地正在進行的另一階段建設，預計將在2022年底前完成，屆時，總產能將達到64000升

新冠肺炎疫情影響和應對措施

- 公司預計新冠肺炎病毒(COVID-19)引起的世界衛生危機將繼續對其業務造成一定的負面影響，包括商業銷售、藥政溝通、檢查及申報、臨床試驗的患者、參與以及數據公佈。該全球大流行對全球的影響仍存在不確定性。公司正在努力減少疫情導致的工作延遲和中斷，並繼續按照在全球範圍內制定的商業化、藥政事物以及臨床開發目標開展工作

其他發展

- 宣佈任命Julia Wang (王愛軍) 為首席財務官，於2021年6月30日正式生效。王愛軍女士將接任此前宣佈將從百濟神州退休的梁恆博士。為確保工作有序交接，梁恆博士將留任至6月30日
- 繼續開展在上海證券交易所科技創新板(STAR Market)進行首次公開募集普通股的申請工作，預計將在2021年完成。具體時間視市場環境、股東和監管批准情況而定

2021年第一季度財務業績

現金、現金等價物、受限資金和短期投資截至2021年3月31日的三個月現金、現金等價物、受限資金和短期投資為48億美元；相比較，截至2020年12月31日的持有額為47億美元，實現了1.621億美元的增長

- 截至2021年3月31日的三個月經營活動所用現金為1.251億美元，其中包括與諾華的合作協議作為預付款收到的6.5億美元；資本支出為0.424億美元；支付授權藥物預付款所用現金為0.85億美元；募集資金所得現金為1.074億美元，其中包括銀行貸款和員工認股選擇權的行使

收入截至2021年3月31日的三個月的收入為6.059億美元；相比較，去年同期收入為0.521億美元

- 截至2021年3月31日的三個月產品收入為1.061億美元；相比較，去年同期為0.521億美元。收入包括：
 - 百澤安[®]在華產品收入為0.489億美元；相比較，去年同期收入為0.205億美元
 - 百悅澤[®]的產品收入為0.221億美元；相比較，去年同期收入為0.007億美元
 - 安進公司授權百濟神州在華銷售的第一款產品安加維[®]的產品收入為0.145億美元。公司自2020年7月開始進行安加維[®]銷售活動
 - 百時美施貴寶授權在華銷售產品的產品收入為0.203億美元；相比較，去年同期為0.308億美元。本季度產品收入出現下滑，主要由於在2020年3月NMPA暫停ABRAXANE[®]供應后，百時美施貴寶實施了相應的產品自願召回
- 截至2021年3月31日的三個月合作項目收入為4.998億美元，主要來自諾華公司共6.5億美元預付款收入的部分確認。去年同期無合作項目收入

費用截至2021年3月31日的三個月費用為5.357億美元；相比較，去年同期費用為4.258億美元

- **銷售成本**截至2021年3月31日的三個月銷售成本為0.327億美元；相比較，去年同期為0.141億美元。銷售成本增加主要歸因於百澤安[®]、百悅澤[®]和安加維[®]產品銷售增加，其中部分與百時美施貴寶公司授權銷售產品的銷量下滑相抵消
- **研發(R&D)費用**截至2021年3月31日的三個月研發費用為3.207億美元；相比較，去年同期的研發費用為3.043億美元。研發費用的增加主要歸因於用於正在進行以及新啟動的後期關鍵性臨床試驗持續增長的費用，新增的藥物註冊登記準備，以及與商業化前活動和供應相關的生產成本。2021年第一季度，授權候選藥物的研發相關預付款為0.85億美元，比去年同期的0.43億美元減少了0.345億美元。2021年第一季度，研發相關股權獎勵支出為0.219億美元；相比較，去年同期為0.204億美元
- **銷售、一般及行政管理(SG&A)費用**截至2021年3月31日的三個月銷售、一般及行政管理費用為1.821億美元；相比較，去年同期為1.071億美元。銷售、一般及行政管理費用的增加主要歸因於員工人數的增加，以及公司打造全球佈局而不斷擴大全球商業團隊規模的相關費用增加。2021年第一季度，銷售、一般及行政管理相關的股權獎勵支出為0.239億美元；相比較，去年同期為0.179億美元
- **淨收益**截至2021年3月31日的三個月，淨收入為0.665億美元，即每股基本及稀釋后收益分別為0.06美元和0.05美元，或每股美國存托股(0.31)或每股美國存托股(0.35億美元)，即每股基本及稀釋後收益分別為0.06美元和0.05美元，或每股美國存托股(0.31億美元)，淨收益為0.665億美元，即每股基本及稀釋後收益分別為0.06美元和0.05美元，或每股美國存托股(0.31)或每股美國存托股(0.15億美元) ADS)基本和稀釋後收益分別為0.73美元和0.69美元；相比較，去年同期淨虧損為3.637億美元，即每股0.36美元，或每股ADS 4.70美元

財務摘要

簡要合併資產負債表摘要數據(美國一般公認會計準則)

(單位為1000美元)

	截至	
	2021年 3月31日 (未經審計)	2020年 12月31日 (經審計)
資產：		
現金、現金等價物、限制性現金和 短期投資	\$ 4,820,878	\$ 4,658,730
應收賬款	84,010	60,403
營運資本	4,028,437	3,885,491
固定資產淨值	373,949	357,686
總資產	5,821,004	5,600,757
負債和擁有者權益：		
應付賬款	146,923	231,957
應計費用及其他應付款	312,134	346,144
遞延收入	150,245	—
債務	598,062	518,652
總負債	1,817,417	1,731,514
擁有者權益合計	\$ 4,003,587	\$ 3,869,243

簡要合併營運報表(美國一般公認會計準則)

(除普通股數量、ADS數量、每股普通股和每股ADS資料外，單位為1000美元)

	截至3月31日的三個月	
	2021	2020
	(未經審計)	
收入：		
產品收入淨額	\$ 106,117	\$ 52,059
合作收入	499,755	—
總收入	<u>605,872</u>	<u>52,059</u>
費用：		
產品銷售成本	32,685	14,149
研發費用[1]	320,726	304,302
銷售、一般及行政費用	182,106	107,081
無形資產攤銷	188	283
費用總計	<u>535,705</u>	<u>425,815</u>
營運損失	70,167	(373,756)
利息收入(費用)淨值	(4,179)	6,690
其他收入(費用)淨值	(4,123)	3,681
稅前損失	61,865	(363,385)
所得稅(費用)收益	(4,630)	1,554
淨虧損	66,495	(364,939)
減：歸屬於少數股東權益的淨收益(損失)	—	(1,204)
歸屬於百濟神州的淨虧損	<u>\$ 66,495</u>	<u>\$ (363,735)</u>
歸屬於百濟神州的每股淨虧損		
基本	<u>\$ 0.06</u>	<u>\$ (0.36)</u>
稀釋後	<u>\$ 0.05</u>	<u>\$ (0.36)</u>
用於計算每股普通股淨損失的加權平均數		
基本	<u>1,188,943,726</u>	<u>1,005,347,581</u>
稀釋後	<u>1,257,489,671</u>	<u>1,005,347,581</u>
每股ADS歸屬於百濟神州的淨虧損		
基本	<u>\$ 0.73</u>	<u>\$ (4.70)</u>
稀釋後	<u>\$ 0.69</u>	<u>\$ (4.70)</u>
用於計算每股ADS淨損失的ADS加權平均數		
基本	<u>91,457,210</u>	<u>77,334,429</u>
稀釋後	<u>96,729,975</u>	<u>77,334,429</u>

[1] 截至3月31日的2021年第一季度和2020年第一季度研發費用包括正在進行研發的授權藥物相關預付款，分別為0.85億美元和0.43億美元。

關於百濟神州

百濟神州是一家立足科學的全球生物科技公司，專注於開發創新、可負擔的藥物，以為全球患者改善治療效果和提高藥物可及性。公司廣泛的藥物組合目前包括40多款臨床候選藥物，通過強化公司自主競爭力以及與其他公司開展合作，我們致力於加速現有多元、創新藥物管線的開發進程，希望能在2030年之前為全球20多億人全面改善藥物可及性。百濟神州在全球五大洲打造了一支近6000人的團隊。欲瞭解更多信息，請訪問www.beigene.com.cn。

百濟神州前瞻性聲明

本新聞稿包含根據《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律中定義的前瞻性聲明，包括有關百濟神州候選藥物的臨床數據以及藥品批准，後期臨床試驗的開展和預計數據公佈，計劃中新增的產品批准和商業發佈，百濟神州產品和候選藥物預期的臨床開發計劃、藥政註冊里程碑和商業化進程，百濟神州產品上市成功以及收入增長，公司位於廣州的生物製藥基地額外建設的預期完成時程表，公司完成上海證券交易所科技創新板首次公開募集普通股的時間表以及是否能夠完成，新冠肺炎全球大流行對公司臨床開發、商業化運營以及其他業務帶來的影響，以及「近期業務亮點和預計里程碑事件」標題下的本公司的計劃及預期的事件及里程碑，以及「關於百濟神州」標題下的計劃、承諾、抱負以及目標。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明有重大差異。這些因素包括了以下事項的風險：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時間表和進展以及藥物上市審批；百濟神州的上市藥物及候選藥物(如能獲批)獲得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的知識產權保護的能力；百濟神州依賴第三方進行藥物開發、生產和其他服務的情況；百濟神州取得監管審批和商業化醫藥產品的有限經驗，及其獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和實現並保持盈利的能力；新冠肺炎全球大流行對百濟神州的臨床開發、監管、商業化運營以及其他業務帶來的影響；以及百濟神州在最近年度報告的10-K表格中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向美國證券交易委員會期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其他重要因素的討論。本新聞稿中的所有信息僅及於新聞稿發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該些信息。

投資者聯繫人

周密
+86 10-5895-8058
ir@beigene.com

媒體聯繫人

呂磊
+86 10-6844-5311
media@beigene.com

ABRAXANE®為Abraxis Biosciences LLC (隸屬百時美施貴寶) 註冊商標

安加維®和倍利妥®為安進公司註冊商標