

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)

## 截至2023年9月30日止三個月及九個月的未經審核業績 以及公司進展

再鼎醫藥有限公司（「本公司」）謹此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9月30日止三個月及九個月的未經審核簡明合併業績（「**2023年第三季度業績**」）以及近期產品亮點及公司進展和2023/2024年的預期重要里程碑事件。2023年第三季度業績乃根據有別於國際財務報告準則的美國公認會計準則編製。

承董事會命  
再鼎醫藥有限公司  
董事、董事長兼首席執行官  
杜瑩

香港，2023年11月8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、Richard Gaynor醫學博士、梁穎宇女士、William Lis先生、Scott W. Morrison先生、Leon O. Moulder, Jr.先生、Michel Vounatsos先生及Peter Wirth先生。

\* 僅供識別

## 再鼎醫藥公佈2023年第三季度財務業績和公司進展

- 2023年第三季度的產品總收入為6,920萬美元，同比增長22%；按固定匯率計算同比增長27%
- 衛偉迦®(艾加莫德α注射液)自9月在中國商業化上市以來，實現銷售收入490萬美元
- 穩健的資產負債狀況，截至2023年9月30日現金儲備為8.222億美元，而截至2023年6月30日為8.764億美元
- 公司將於美國東部時間2023年11月8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11月7日 — 再鼎醫藥(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年第三季度的財務業績，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：「2023年第三季度，我們實現了多個重要里程碑，包括在中國成功上市衛偉迦用於治療全身型重症肌無力(gMG)患者，以及艾加莫德用於慢性炎性脫髓鞘性多發性神經根神經病(CIDP)的關鍵性臨床研究取得陽性結果。這些進展突顯了我們堅定不移為亟需患者提供創新藥物的承諾。國家藥品監督管理局(NMPA)正在審評審批我們的多個新藥上市申請和正在進行的具有重大市場潛力藥物的關鍵性臨床研究，我們擁有良好優勢，以加速我們的管線進展和拓展我們商業化產品組合，為全球患者帶來更多福祉。」

再鼎醫藥總裁兼首席運營官Josh Smiley表示：「我們的商業化團隊面對第三季度宏觀層面的挑戰，仍實現了同比27%的產品淨收入增長(以固定匯率計算)。則樂仍然是中國內地卵巢癌領域院內銷售領先PARP抑制劑；作為一款有望改變中國gMG患者治療模式的藥物，衛偉迦的商業化上市已展現出令人興奮的趨勢。預計在未來兩到三年內，再鼎至少還將有額外的7款產品上市，有望貢獻重要的收入增長。隨著業務增長與運營效率的提高，將有助於我們在未來實現盈利。」

### 2023年第三季度財務業績

- 2023年第三季度的產品收入為6,920萬美元，2022年同期為5,700萬美元，同比增長22%，按固定匯率計算同比增長27%。產品收入增加主要是由於銷量的增加、衛偉迦的上市以及COVID-19疫情負面影響的減少。中國近期醫藥政策環境的調整給醫院及醫生執業帶來一定影響使公司的收入增長放緩。與2022年同期相比，2023年第三季度的產品收入包括：
  - 則樂產品收入從3,920萬美元增加到4,160萬美元，則樂在被納入NRDL的第三年，繼續保持中國內地卵巢癌領域院內銷售領先PARP抑制劑的地位；
  - 愛普盾產品收入從1,070萬美元增加到1,160萬美元，得益於自費患者對該產品可及性的提高；
  - 擎樂產品收入從550萬美元增加到570萬美元，得益於2023年3月被納入NRDL；
  - 紐再樂產品收入從150萬美元增加到550萬美元，得益於2023年3月被納入NRDL；
  - 衛偉迦產品收入從無增加到490萬美元，因其剛於2023年9月上市。

- 2023年第三季度的研發(R&D)開支為5,880萬美元，2022年同期為9,950萬美元。研發支出的降低主要因為與許可及合作協議有關的預付款和里程碑付款減少導致的許可費減少。
- 2023年第三季度的銷售、一般和行政開支為6,860萬美元，2022年同期為6,660萬美元。這一增長主要歸因於為支持新產品上市而導致的一般銷售費用的增加，部分被專業服務費用減少所抵銷。
- 2023年第三季度虧損淨額為6,920萬美元，每股普通股虧損為0.07美元，2022年同期虧損淨額為1.612億美元，每股普通股虧損為0.17美元。虧損淨額減少主要是由於產品收入的增加、許可費的減少以及從匯兌損失轉為收益的轉換。
- 截至2023年9月30日，現金及現金等價物、短期投資和受限制現金總計為8.222億美元，截至2023年6月30日其為8.764億美元。

## 近期產品亮點和公司進展

自上次財報發佈以來再鼎醫藥主要產品和公司進展包括：

### 商業化產品

- **衛偉迦(艾加莫德, FcRn)**：2023年9月，衛偉迦於中國內地上市，與常規治療藥物聯合，用於治療乙酰膽鹼(AChR)抗體陽性的成人gMG患者。再鼎醫藥的商業化產品數量增加到5款。再鼎醫藥正努力將衛偉迦納入國家醫保藥品目錄(NRDL)，讓這一療法可以惠及更多患者。
- **則樂(尼拉帕利, PARP)**：2023年9月，再鼎醫藥對在中國鉑敏感復發性卵巢癌患者中開展的3期NORA研究進行了最終總生存期(OS)分析，分析結果進一步支持了NMPA對則樂在中國用於鉑敏感復發性卵巢癌患者的批准。最終OS結果顯示，無論患者gBRCA突變狀態如何，與安慰劑相比，尼拉帕利用於復發維持治療表現出了能夠延長患者總生存期(OS)的有利趨勢。我們期待在即將召開的醫學會議上公佈詳細結果。

### 腫瘤領域管線

- **KRAZATI® (adagrasib, KRAS<sup>G12C</sup>)**：
  - **一線非小細胞肺癌(NSCLC)**：2023年10月，再鼎醫藥合作夥伴Mirati Therapeutics (Mirati)在2023年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會上公佈了KRYSTAL-7 2期研究的最新結果，該研究評估了adagrasib聯合帕博利珠單抗一線治療攜帶KRAS<sup>G12C</sup>突變的NSCLC患者。結果表明，adagrasib與免疫檢查點抑制劑聯合一線治療NSCLC具有可控的安全性和持久療效的初步信號。再鼎醫藥在中國內地、香港、澳門和台灣地區(統稱為大中華區)參與了該研究。
  - **二線及以上NSCLC**：2023年9月，Mirati在2023年世界肺癌大會(WCLC)上公佈了KRYSTAL-1研究的1/1b期隊列和2期隊列A匯總分析的兩年隨訪數據，該研究針對經治的KRAS<sup>G12C</sup>突變NSCLC患者。在匯總分析中，adagrasib顯示出持久的療效和可控的長期安全性。我們正在大中華區參與對經治的KRAS<sup>G12C</sup>突變NSCLC患者進行的KRYSTAL-12 3期驗證性研究。

- **瑞普替尼(ROS1/TRK)：**
  - **NTRK陽性實體瘤：**2023年8月，NMPA藥品審評中心(CDE)授予瑞普替尼突破性治療認定(BTD)，用於治療NTRK基因融合的晚期實體瘤患者，這些患者在接受TRK酪氨酸激酶抑制劑(TKIs)治療後病情出現進展。該BTD是基於1/2期TRIDENT-1研究中全球和中國入組患者的數據支持。
  - **ROS1陽性NSCLC：**2023年8月，再鼎醫藥合作夥伴百時美施貴寶(BMS)公佈了註冊性研究TRIDENT-1的最新結果，針對TKI初治或既往接受過一種TKI且未接受過化療的ROS1陽性局部晚期或轉移性NSCLC患者，瑞普替尼繼續證實具有高應答率和持久應答，包括良好的顱內應答。再鼎醫藥正在大中華區參與這項研究。
    - 根據TRIDENT-1研究的結果，美國食品藥品監督管理局(FDA)受理了BMS提交的瑞普替尼用於ROS1陽性NSCLC的新藥上市申請(NDA)，並授予其優先審評資格。處方藥用戶付費方案(PDUFA)目標行動日期為2023年11月27日。
    - 再鼎醫藥向NMPA提交的瑞普替尼用於ROS1陽性NSCLC的NDA已被受理並授予優先審評資格。
- **TIVDAK<sup>®</sup> (tisotumab vedotin)：**2023年10月，再鼎醫藥合作夥伴Seagen Inc.和Genmab A/S在2023年ESMO大會上公佈了全球3期隨機臨床研究innovaTV 301的結果，研究顯示，與單獨化療相比，在系統治療期間或治療後發生疾病進展的復發性或轉移性宮頸癌患者中，接受TIVDAK治療的患者顯著地改善了OS、無進展生存期(PFS)和客觀緩解率，且未觀察到新的安全性信號。我們參與了該全球研究，並正在大中華區開展擴展研究。
- **Odronextamab (CD20xCD3)：**2023年9月，再鼎醫藥合作夥伴再生元宣佈，FDA已受理odronextamab的生物製品許可申請(BLA)並將其納入優先審評，用於治療此前至少兩次全身治療後發生進展的復發／難治性(R/R)濾泡性淋巴瘤(FL)或R/R瀰漫性大B細胞淋巴瘤(DLBCL)的成年患者，PDUFA目標行動日期為2024年3月31日。2023年8月，歐洲藥品管理局(EMA)受理了odronextamab相同適應證的上市申請。
- **ZL-1211 (Claudin18.2)：**基於對競爭格局和市場前景的評估，我們決定終止ZL-1211的內部開發。
- **腫瘤電場治療：**2023年8月，再鼎醫藥合作夥伴NovoCure Limited宣佈，腫瘤電場治療與紫杉醇聯合治療鉑耐藥卵巢癌患者的3期臨床研究INNOVATE-3的最終分析未達到總生存期這一主要終點。再鼎醫藥未參與這一研究。

#### 自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域管線

- **艾加莫德(FcRn)：**2023年9月，NMPA藥品審評中心授予艾加莫德α注射液(皮下注射)BTD，用於治療慢性炎性脫髓鞘性多發性神經根神經病(CIDP)患者。該BTD是基於ADHERE研究中全球和中國入組患者陽性數據的支持。

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

- **精神分裂症**：2023年9月，再鼎醫藥合作夥伴Karuna Therapeutics, Inc. (Karuna)宣佈，基於三項註冊性研究的陽性數據，已向FDA提交了用於精神分裂症的新藥上市申請。再鼎醫藥將繼續為中國內地的註冊性橋接研究招募患者。
- **阿爾茨海默症精神病性障礙(ADP)**：Karuna在第三季度啟動了用於ADP的3期臨床研究ADEPT-2和ADEPT-3。再鼎醫藥計劃明年在大中華區參與這些研究。

## 公司進展

- **組織更新**：2023年9月，再鼎醫藥任命Robert J. Brown博士為腫瘤領域首席醫學官。Brown博士是腫瘤藥物開發的領導者，擁有超過16年的轉化、研究和臨床開發專業經驗。Brown博士將向再鼎醫藥總裁兼全球腫瘤研發負責人Rafael Amado博士匯報，並為我們腫瘤管線的臨床開發提供戰略領導和支持。

## 2023 / 2024年的預期重要里程碑事件

### 腫瘤領域

#### 則樂(尼拉帕利, PARP)

- 再鼎醫藥將在2024年舉行的醫學會議上公佈在中國鉑敏感復發性卵巢癌患者中開展的3期NORA研究最終OS分析結果。

#### 腫瘤電場治療

- NovoCure將於2023年年底前向FDA提交腫瘤電場治療用於鉑類化療後出現進展的二線及以上NSCLC患者的上市前批准申請。
- NovoCure將於2024年第一季度公佈腫瘤電場治療用於腦轉移患者的3期臨床研究METIS的主要數據。再鼎醫藥正在大中華區參與這項研究。
- NovoCure將在2024年下半年公佈腫瘤電場治療用於局部晚期胰腺癌的3期臨床研究PANOV-3的主要數據。再鼎醫藥正在大中華區參與這項研究。

#### 瑞普替尼(ROS1/TRK)

- 瑞普替尼用於局部晚期或轉移性ROS1陽性NSCLC的新藥上市申請，有望於2024年獲得NMPA批准。

#### KRAZATI (adagrasib, KRAS<sup>G12C</sup>)

- 再鼎醫藥將於2024年向NMPA提交adagrasib用於二線及以上KRAS<sup>G12C</sup>突變NSCLC的新藥上市申請。

## **Bemarituzumab (FGFR2b)**

- 再鼎醫藥將於2024年上半年在大中華區加入bemarituzumab聯合納武利尤單抗和化療用於一線治療胃癌或胃食管交界處癌的全球3期研究FORTITUDE-102。

## **ZL-1310 (DLL3 ADC)**

- 再鼎醫藥將於2024年第一季度啓動一項ZL-1310用於治療含鉑化療方案治療後出現進展的二線及以上復發和難治性小細胞肺癌(SCLC)的全球1期研究。

## **自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域**

### **艾加莫德(FcRn)**

- 再鼎醫藥合作夥伴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。再鼎醫藥正在大中華區參與這項研究。
- argenx將於2023年年底左右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的關鍵性數據。再鼎醫藥正在大中華區參與這項研究。
- argenx將在2023年年底之前提交艾加莫德治療CIDP的補充BLA。
- argenx將於2023年第四季度啓動艾加莫德治療甲狀腺眼病(TED)的註冊性研究。再鼎醫藥計劃2024年在大中華區參與這一項目。
- 艾加莫德皮下注射劑型用於gMG的補充BLA有望於2024年獲NMPA批准。

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

- 如KarXT用於精神分裂症的上市申請獲得FDA批准，Karuna將於2024年下半年上市KarXT。

### **XACDURO® (舒巴坦鈉—度洛巴坦鈉)**

- 舒巴坦鈉—度洛巴坦鈉用於由鮑曼不動桿菌—醋酸鈣不動桿菌複合體敏感分離株引起感染的NDA，有望於2024年獲NMPA批准。

### **ZL-1102 (IL-17 Humabody®)**

- 再鼎醫藥將於2024年啓動針對慢性斑塊狀銀屑病的全球2期研究。

## **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11月8日上午8點舉行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/BI87a7a83f6a6441279fddbaae217dd092>

所有與會者都必須在電話會議之前通過上方鏈接完成在線註冊。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。

會議結束後不久，您可訪問再鼎醫藥官網觀看回放。

## 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](http://www.zailaboratory.com)或關注[www.twitter.com/ZaiLab\\_Global](https://www.twitter.com/ZaiLab_Global)。

## 非美國公認會計準則指標

除了根據美國公認會計準則呈現的業績外，我們還披露了經調整的增長率，以排除由於外幣折算為美元產生差異的影響，這是非美國公認會計準則的指標。我們認為這些非美國公認會計準則指標對於了解我們的經營業績和財務業績非常重要，並為投資者提供了趨勢的更多視角。儘管我們相信非美國公認會計準則財務指標可以增強投資者對我們業務和業績的了解，但這些非美國公認會計準則財務指標不應被視為隨附美國公認會計準則財務指標的唯一替代指標。

## 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；臨床開發計劃和相關臨床研究；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(包括我們計劃的現金來源和用途，以及我們預期實現盈利的途徑)。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)與在中國營商有關的風險；和(6)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](http://www.zailaboratory.com)和SEC網站[www.SEC.gov](http://www.SEC.gov)。

有關更多信息，敬請垂詢：

投資者關係：

Christine Chiou / Lina Zhang

+1 (917) 886-6929 / +86 136 8257 6943

christine.chiou1@zailaboratory.com / 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

**zaiLab**

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 9月30日	2022年 12月31日
<b>資產</b>		
<b>流動資產：</b>		
現金及現金等價物	788,806	1,008,470
短期投資	31,600	—
應收賬款(分別經扣減截至2023年9月30日和 2022年12月31日，信用虧損撥備\$12和\$11)	41,596	39,963
應收票據	23,679	8,608
存貨，淨額	44,229	31,621
預付款項及其他流動資產	29,821	35,674
<b>流動資產總額</b>	<b>959,731</b>	<b>1,124,336</b>
非流動受限制現金	1,792	803
長期投資	4,466	6,431
設備預付款項	144	1,396
物業及設備，淨額	55,282	57,863
經營租賃使用權資產	16,398	19,512
土地使用權，淨額	3,057	6,892
無形資產，淨額	1,568	1,511
長期押金	1,256	1,396
<b>資產總額</b>	<b>1,043,694</b>	<b>1,220,140</b>
<b>負債及股東權益</b>		
<b>流動負債：</b>		
應付賬款	55,020	65,974
流動經營租賃負債	6,886	7,050
其他流動負債	62,990	66,818
<b>流動負債總額</b>	<b>124,896</b>	<b>139,842</b>
遞延收益	27,686	21,360
非流動經營租賃負債	9,808	13,343
其他非流動負債	325	—
<b>負債總額</b>	<b>162,715</b>	<b>174,545</b>
<b>承諾及或有事項</b>		
<b>股東權益</b>		
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9月30日及2022年12月31日 已發行股份數分別為973,930,280股及962,455,850股； 截至2023年9月30日及2022年12月31日 發行在外股份數分別為969,037,150股及960,219,570股)	6	6
資本公積	2,954,362	2,893,120
累計虧損	(2,100,551)	(1,861,360)
累計其他綜合收益	47,952	25,685
庫存股(按成本，截至2023年9月30日及 2022年12月31日分別為4,893,130股及2,236,280股)	(20,790)	(11,856)
<b>股東權益總額</b>	<b>880,979</b>	<b>1,045,595</b>
<b>負債及股東權益總額</b>	<b>1,043,694</b>	<b>1,220,140</b>

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9月30日止三個月		截至9月30日止九個月	
	2023	2022	2023	2022
<b>收入</b>				
產品收入，淨額	69,228	56,963	200,889	150,633
合作收入	—	577	—	1,806
總收入	69,228	57,540	200,889	152,439
<b>開支</b>				
銷售成本	(25,479)	(20,044)	(70,579)	(53,094)
研發	(58,767)	(99,524)	(183,920)	(219,462)
銷售，一般及行政	(68,552)	(66,555)	(198,982)	(186,947)
知識產權銷售收益	—	—	10,000	—
經營虧損	(83,570)	(128,583)	(242,592)	(307,064)
利息收益	9,172	3,872	29,493	5,235
匯兌收益(損失)	4,852	(40,442)	(26,315)	(73,052)
其他收入(開支)，淨額	394	3,963	223	(6,415)
除所得稅及分佔權益法投資虧損前虧損	(69,152)	(161,190)	(239,191)	(381,296)
所得稅費用	—	—	—	—
分佔權益法投資虧損	—	—	—	(221)
虧損淨額	(69,152)	(161,190)	(239,191)	(381,517)
普通股股東所佔虧損淨額	(69,152)	(161,190)	(239,191)	(381,517)
每股虧損 — 基本及攤薄	(0.07)	(0.17)	(0.25)	(0.40)
用於計算每股普通股淨虧損淨額的				
加權平均股數 — 基本及攤薄	968,767,730	959,085,960	965,060,570	957,439,910
每股美國存託股份(「美國存託股份」)				
虧損 — 基本及攤薄	(0.71)	(1.68)	(2.48)	(3.98)
用於計算每股美國存託股份淨虧損的				
加權平均美國存託股份數 — 基本及攤薄	96,876,773	95,908,596	96,506,057	95,743,991

再鼎醫藥有限公司  
未經審計簡明合併綜合虧損表  
(以千\$計)

	截至9月30日止三個月		截至9月30日止九個月	
	2023	2022	2023	2022
虧損淨額	(69,152)	(161,190)	(239,191)	(381,517)
其他綜合收益，扣除零稅項：				
外幣換算調整	(4,228)	35,062	22,267	63,194
綜合虧損	(73,380)	(126,128)	(216,924)	(318,323)

再鼎醫藥有限公司  
非美國公認會計準則指標  
(以千\$計)

	截至9月30日		同比增長		截至9月30日		同比增長	
	止三個月		報告數	按固定 匯率*	止九個月		報告數	按固定 匯率*
	2023	2022			2023	2022		
產品收入，淨額	69,228	56,963	22%	27%	200,889	150,633	33%	41%
經營虧損	(83,570)	(128,583)	(35)%	(33)%	(242,592)	(307,064)	(21)%	(17)%

\* 按固定匯率計算的增長率是基於當前和上年同期採用相同外幣匯率的假設計算得出。