

## 百济神州公布 2019 年第四季度和全年财务业绩

美国麻省剑桥和中国北京，2020 年 3 月 2 日 – 百济神州（纳斯达克代码：BGNE；香港联交所代码：06160）是一家处于商业阶段的生物医药公司，专注于用于癌症治疗的创新型分子靶向和免疫肿瘤药物的开发和商业化。公司今天公布近期业务亮点、预计里程碑事件，以及 2019 年第四季度和全年财务业绩。

百济神州创始人、首席执行官兼董事长欧雷强先生表示：“自 2010 年和王晓东院士一起成立百济神州以来，我们已经走过了十个年头。最近我们公布了两项 3 期临床试验数据、BRUKINSA™（泽布替尼）和百泽安®在美国和中国分别获批、与安进公司建立的合作关系正式生效，为新的一年开了个好头。我们将就安进的三款商业阶段药物开展商业化发展，并对其 20 款候选药物进行临床开发。我们相信十周年的百济神州会持续 2019 的强劲发展势头，不断进步。未来的两年，我们预计将推进多至八款药物上市并继续推动临床开发，有望公布 10 多项 3 期或潜在的支持注册的临床试验结果。我们也继续推进公司早期药物管线，其中多款自主研发或授权引进药物即将进入临床开发阶段或公布概念验证数据。”

百济神州中国区总经理兼公司总裁吴晓滨博士表示：“尽管新冠病毒疫情对我们在中国的业务带来了一定的挑战，我们的团队继续推进公司的各项业务，为患者服务。疫情警报拉响之后，我们立刻采取了安全措施以保护在武汉和其他地区的员工，我们也很欣慰地报告所有百济神州的员工目前都安全。此外，百济神州是第一批采购安全防护设备的医药公司并将物资运抵疫情重灾区的各大医院。虽然我们预计此次疫情将对我们在中国的多项业务产生影响，我们仍然朝着百泽安®在今年第一季度商业化上市的目标努力。”

### 近期业务亮点

#### 商业运营

- BRUKINSA™（泽布替尼）获得美国食品药品监督管理局（FDA）加速批准用于治疗既往接受过至少一项疗法的成年套细胞淋巴瘤（MCL）患者，并于获批一周之内商业上市
- 百泽安®（替雷利珠单抗注射液）获得国家药品监督管理局（NMPA）批准用于治疗至少经过二线系统化疗的经典霍奇金淋巴瘤（cHL）患者，计划于本月实现商业化上市
- 截至 2019 年 12 月 31 日的年度产品收入为 2.226 亿美元，主要来自 ABRAXANE®、瑞复美®和维达莎®在中国销售带来的收入，相比较 2018 年同期的产品收入，实现了 70.1% 的增加。截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度收入为 5689 万美元。百济神州在新基物流有限责任公司（属于百时美施贵宝）的独家授权下，在华销售 ABRAXANE®、瑞复美®和维达莎®
- 在中国递交了瑞复美®（来那度胺）联合利妥昔单抗用于治疗复发或难治性（R/R）惰性淋巴瘤（滤泡型淋巴瘤或边缘区淋巴瘤）患者的进口药品新适应症上市申请（sNDA），该 sNDA 已被受理被纳入优先审评

- ABRAXANE®被纳入国家医疗保障局药品集中采购名单，于 2020 年第二季度正式生效

## 临床项目

**BRUKINSA™ (泽布替尼)**，一款设计旨在最大化布鲁顿酪氨酸激酶 (BTK) 占有率、最小化脱靶效应的小分子抑制剂；在美国已获批

- 公布 BRUKINSA™ (泽布替尼) 对比伊布替尼用于治疗华氏巨球蛋白血症 (WM) 患者的 ASPEN 3 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03053440) 结果。尽管该试验的主要终点深度缓解 (非常好的部分缓解[VGPR]或更好) 未能达到有统计学意义的优效性，相比伊布替尼，泽布替尼取得了更高的 VGPR 率 (28.4%，对比所有接受治疗患者中的 19.2%)。同时泽布替尼在安全性和耐受性上对比伊布替尼也有显著改善。ASPEN 是迄今为止在 WM 患者中开展的最大规模的 3 期临床试验，也是 BTK 抑制剂对比试验的首次数据公布
- 完成了用于治疗 R/R 边缘区淋巴瘤 (MZL) 患者的 MAGNOLIA 2 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03846427) 的患者入组
- 在第 61 届美国血液学协会 (ASH) 年会上公布了以下数据：
  - 在一项口头报告中首次公布了用于治疗缺失染色体 17p 的初治 (TN) 慢性淋巴细胞白血病 (CLL) 或小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL) 患者的 SEQUOIA 临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03336333) C 组数据
  - 在一项口头报告中公布了用于治疗 CLL 或 SLL 患者的 1/2 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT02343120) 的更新数据
  - 在一项海报展示中公布了泽布替尼联合百泽安®用于治疗既往接受过治疗的 B 细胞恶性淋巴瘤患者的 1b 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT02795182) 的更新数据
- 在日本启动了泽布替尼用于治疗成熟 B 细胞恶性肿瘤患者的 1/2 期临床试验

## 泽布替尼预计里程碑事件

- 于 2020 年上半年在中国获批用于治疗 R/R MCL 患者以及 R/R CLL 或 SLL 患者
- 最早于 2020 年下半年公布泽布替尼对比苯达莫司汀联合利妥昔单抗用于治疗 TN CLL 或 SLL 患者的 SEQUOIA 临床试验的主要数据
- 于 2020 年在中国递交用于治疗 WM 患者的 sNDA
- 与 FDA 和欧洲药品管理局 (EMA) 就 ASPEN 数据开展对话，并在 2020 年的一场主要医学会议上公布 ASPEN 3 期临床试验数据

- 于 2020 年完成泽布替尼对比伊布替尼用于治疗 R/R CLL 或 SLL 患者的 ALPINE 3 期临床试验扩展后的患者入组

**百泽安® (替雷利珠单抗注射液)**，一款设计旨在避免与巨噬细胞中 Fc 受体结合、针对免疫检查点受体 PD-1 的人源化 IgG4 单克隆抗体

- 公布替雷利珠单抗联合化疗用于治疗一线鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者的关键 3 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03594747) 在预先计划的中期分析中, 经独立评审委员会 (IRC) 评估, 达到提高无进展生存期 (PFS) 这一试验主要终点。两组百泽安®试验组的安全性数据与各试验治疗已知的风险相符, 未出现新的安全警示
- 获得了 FDA 授予的在肝细胞癌 (HCC) 和食管鳞状细胞癌 (ESCC) 两项适应症中的孤儿药物认定
- 在 2019 年欧洲肿瘤内科学会 (ESMO) 亚洲大会上公布了百泽安®联合化疗用于治疗用于治疗胃/胃食管结合部 (G/GEJ) 腺癌患者以及 ESCC 患者的 2 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03469557) 的更新数据

**百泽安® 预计里程碑事件**

- 于 2020 年在中国获批用于治疗局部晚期或转移性尿路上皮癌 (UC) 患者
- 于 2020 年在中国递交用于治疗一线鳞状 NSCLC 患者的 sNDA
- 于 2020 年就百泽安®用于治疗二或三线 HCC 患者的全球 2 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03419897) 的初步结果与药品监管机构进行沟通
- 于 2020 年公布在中国开展的百泽安®联合化疗对比化疗用于治疗一线非鳞状 NSCLC 患者的 3 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03663205) 的主要数据
- 于 2020 年完成在中国开展的用于治疗错配修复缺陷 (dMMR) 或高微卫星不稳定 (MSI-H) 实体瘤患者的关键性 2 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03736889) 的患者入组
- 于 2020 年初完成百泽安®对比多西他赛用于治疗二或三线 NSCLC 患者的 3 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03358875) 全球部分的患者入组, 以及百泽安®对比化疗用于治疗二线晚期 ESCC 患者的全球 3 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03430843) 患者入组并于 2020 年或 2021 年初公布这两项试验的主要结果。

**Pamiparib**，一款在研高选择性 PARP1 和 PARP2 小分子抑制剂

- 宣布了将 pamiparib 对比安慰剂作为在以铂类药物为基础的一线化疗后产生缓解的不可手术的局部晚期或转移性胃癌患者维持治疗的临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT03427814; 或 BGB-290-303) 由 3 期转为 2 期的计划。公司还将对 2 期临床试验数

据进行分析以评估 **pamiparib** 在这项适应中的潜力，以及作为单药疗法或与其他疗法结合的潜在开发计划。

#### **Pamiparib** 预计里程碑事件

- 于 2020 年就在中国开展的用于治疗既往接受过治疗的三线或以上携带 **BRCA1/2** 突变的晚期卵巢癌（**OC**）患者的关键性 2 期临床试验（[clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) 登记号：**NCT03333915**）的初步结果与药品监管机构进行沟通，并可能在中国递交针对该适应症的新药上市申请（**NDA**）
- 于 2020 年或 2021 年上半年公布 **pamiparib** 作为铂敏感复发性 **OC** 患者维持治疗的 3 期临床试验（[clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) 登记号：**NCT03519230**）的主要结果
- 于 2020 年公布 **pamiparib** 联合百泽安<sup>®</sup>用于治疗晚期实体瘤患者的 1 期临床试验（[clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) 登记号：**NCT02660034**）的更新结果

**Sitravatinib**，一款在研的酪氨酸激酶抑制剂，可有效抑制受体酪氨酸激酶（**RTKs**），其中包括 **TAM** 家族受体（**TYRO3**、**Axl**、**MER**）和 **split** 家族受体（**VEGFR2**、**KIT**）及 **RET**，由 **Mirati Therapeutics** 授权在亚洲（日本除外）、澳大利亚和新西兰的开发

- 在 2019 年 12 月举办的 **ESMO** 肿瘤免疫学会会上的一项口头报告中公布了 **sitravatinib** 联合百泽安<sup>®</sup>用于治疗铂类耐药 **OC** 患者的 1b 期临床试验（[clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) 登记号：**NCT03666143**）数据

#### **Sitravatinib** 预计里程碑事件

- 于 2020 年在一场医学会议上公布 **sitravatinib** 联合百泽安<sup>®</sup>的 1 期临床试验数据

**ZW25**，一款在研 **Azymetric™** 双特异性抗体，与 **Zymeworks** 合作开展 2 期临床开发

#### **ZW25** 预计里程碑事件

- 为计划中的针对复发性 **HER2** 阳性胆道癌（2020 年）以及针对一线 **HER2** 阳性胃食管腺癌（2020 年末和 2021 年初）的注册性试验的临床开发和患者入组提供支持
- 于 2020 年初启动一项 1b/2 期临床试验用于评估 **ZW25** 联合化疗和百泽安<sup>®</sup>对比 **ZW25** 联合化疗治疗晚期 **HER2** 阳性乳腺癌或 **G/GEJ** 腺癌患者

**Lifirafenib**，一款在研 **RAF** 二聚体抑制剂

#### **Lifirafenib** 预计里程碑事件

- 于 2020 年在同行评议期刊上发表 1 期数据

**BGB-A1217**，一款在研 **TIGIT** 单克隆抗体

### **BGB-A1217 预计里程碑事件**

- 于 2020 年或 2021 年初公布 1 期临床试验

### **BGB-A445, 一款在研非配位体抗 OX40 激动性单克隆抗体**

- 启动了 BGB-A445 作为单药或联合百泽安®用于治疗晚期实体瘤患者的 1 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT04215978)

### **BGB-3245, 一款在临床前研究中展示了对抗单聚体和二聚体 B-RAF 突变型活性的在研 B-RAF 抑制剂, 目前由百济神州和 SpringWorks Therapeutics 共同持有的 MapKure 进行开发**

- 启动了用于治疗携带特定 v-RAF 鼠肉瘤病毒癌基因同源物 B (B-RAF) 基因突变型晚期或复发性患者的 1 期临床试验 (clinicaltrials.gov 登记号: NCT04249843)

### **BGB-11417, 一款在研 Bcl-2 小分子抑制剂**

- 在澳大利亚和美国启动了用于治疗成熟 B 细胞恶性肿瘤患者的 1 期临床试验的安排

### **BGB-11417 预计里程碑事件**

- 于 2020 年第一季度或第二季度初开展用于治疗成熟 B 细胞恶性肿瘤患者的 1 期临床试验患者入组

### **生产基地**

- 广州生物药品生产基地于 2019 年 12 月获得药物生产许可证
- 启动了百泽安®生产程序验证
- 开启广州生物药品生产基地二期工程以扩大生产能力, 预计于 2020 年底之前完成

### **公司发展**

- 宣布了与安进公司达成的全球战略合作正式生效, 将负责在中国商业化安加维® (XGEVA®) 地舒单抗注射液、KYPROLIS®注射用卡非佐米和 BLINCYTO®注射用倍林妥莫单抗, 并合作开发 20 款在研的安进抗肿瘤管线药物。安进购入了约 28 亿美元的百济神州美国存托股 (ADS), 约为公司 20.5% 的股份
- 宣布了与 EUSA Pharma 签署就其孤儿生物制剂药物 SYLVANT® (司妥昔单抗) 在大中华地区以及 QARZIBA®▼ (dinutuximab beta) 在中国大陆的独家开发和商业化协议
- 宣布了与 Leap Therapeutics 就其抗 Dickkopf-1 (DKK1) 抗体 DKN-01 在亚洲 (日本除外)、澳大利亚和新西兰的临床开发和商业化达成独家选择权和授权许可协议

### **新冠病毒疫情影响预期**

- 公司预计，新冠病毒（COVID-19）疫情将对包括商业销售、药政沟通和检查，以及临床试验患者招募在内的中国业务带来一定的负面影响，取决于疫情的发展范围和持续时间，对公司的影响主要将在第一季度但可能更久。公司正在努力减少疫情导致的工作延迟和中断，继续按照在中国制定的临床开发、药政事务以及商业化目标开展工作。

## **2019年第四季度和全年财务业绩**

**现金、现金等价物、受限资金和短期投资** 截至 2019 年 12 月 31 日为 9.855 亿美元，相比较，2019 年 9 月 30 日的持有额为 12.8 亿美元，2018 年 12 月 31 日的持有额为 18.1 亿美元。截至 2019 年 12 月 31 日的现金和现金等价物不包括从 2020 年 1 月 2 日正式生效的安进合作协议中向其出售 ADS 所获得的 28 亿美元。

- 2019 年第四季度的现金和短期投资总额减少了 2.9109 亿美元。经营活动所用现金为 2.6718 亿美元。资本支出为 1546 万美元，用于授权协议预付款的现金为 2000 万美元。
- 截至 2019 年 12 月 31 日的全年的现金和短期投资减少了 8.2372 亿美元。经营活动所用现金为 7.5027 亿美元。资本支出为 8961 万美元，用于授权协议预付款的现金为 6900 万美元。

**收入** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的收入分别为 5689 万美元和 4.2821 亿美元，相比较，2018 年同期收入分别为 5867 万美元和 1.9822 亿美元。季度同比略有减少主要归因于与新基公司关于百泽安®合作协议终止后缺少合作收入，其中部分与 ABRAXANE®、瑞复美®和维达莎®在华的产品收入以及 BRUKINSA™（泽布替尼）在美的产品收入的增加相抵消。年度同比增加主要归因于与新基公司（属于百时美施贵宝）就终止百泽安®合作协议获得的 1.5 亿美元，以及产品收入的增加。

- 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的产品收入分别为 5689 万美元和 2.226 亿美元，相比较，2018 年同期产品收入分别为 3776 万美元和 1.3089 亿美元。
- 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的合作收入分别为零和 2.0562 亿美元，相比较，2018 年同期的合作收入分别为 2091 万美元和 6743 万美元。2019 年全年收入包括与新基公司就终止百泽安®合作所获得的 1.5 亿美元。

**费用** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的费用分别为 4.4493 亿美元和 13.9 亿美元，相比较，2018 年同期的费用分别为 3.3948 亿美元和 9.0399 亿美元。

- **销售成本** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的销售成本分别为 1798 万美元和 7119 万美元，相比较，2018 年同期的销售成本分别为 919 万美元和 2871 万美元。销售成本与收购 ABRAXANE®、瑞复美®和维达莎®用于中国分销有关。
- **研发（R&D）成本** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的研发成本分别为 2.8326 亿美元和 9.2734 亿美元，相比较，2018 年同期的研发成本分别为 2.5746 亿美元和

6.7901 亿美元。研发成本的增加主要归因于泽布替尼和百泽安®关键性临床试验持续进行的患者入组和扩展，后期候选药物的注册登记，商业化前生产和供应，以及临床前项目的扩展。研发费用的总体增加还归因于员工股权奖励支出的增加，截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的股权奖励支出分别为 2169 万美元和 7629 万美元，相比较，2018 年同期的股权奖励支出分别为 1609 万美元和 5438 万美元。该增加主要由于员工人数增加和股票价格的上涨。

- **销售、一般及行政管理（SG&A）费用** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的销售、一般及行政管理费用分别为 1.4335 亿美元和 3.8825 亿美元，相比较，2018 年同期的销售、一般及行政管理费用分别为 7249 万美元和 1.9539 亿美元。销售、一般及行政管理费用的增加主要归因于员工人数的增加，包括扩大商业团队规模以支持在华和在美上市产品的分销，日益增多的商业活动以及提高的专业服务费和运营活动发展所需成本的增加。销售、一般及行政管理费用的总体增加还由于与此相关的股票期权费用的增加。截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的股票期权费用分别为 1665 万美元和 5786 万美元，相比较，2018 年同期的股票期权费用分别为 987 万美元和 3274 万美元。该增加主要由于员工人数增加和股票价格的上涨。
- **净亏损** 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年的净亏损分别为 3.8806 亿美元和 9.4863 亿美元，或每股 0.49 美元和 1.22 美元，或每股 ADS 6.39 美元和 15.8 美元；相比较，2018 年同期的净亏损分别为 2.6826 亿美元和 6.7377 亿美元，或每股 0.35 美元和 0.93 美元，或每股 ADS 4.52 美元和 12.15 美元。

## 财务摘要

简要合并资产负债表摘要数据（美国一般公认会计准则）

（单位为 1,000 美元）

（经审计）

	截至	
	2019 年 12 月 31 日	2018 年 12 月 31 日
<b>资产：</b>		
现金、现金等价物、限制性现金和短期投资 [1]	\$ 985,503	\$ 1,809,222
应收账款	70,878	41,056
营运资本	862,384	1,697,390
固定资产净值	242,402	157,061
总资产	\$ 1,612,289	\$ 2,249,684
<b>负债和所有者权益：</b>		
应付账款	\$ 122,488	\$ 113,283
应计费用及其他应付款	163,556	100,414
银行贷款	83,311	49,512
股东贷款	157,384	148,888
总负债	633,934	496,037
少数股东权益	16,150	14,445
所有者权益合计	\$ 978,355	\$ 1,753,647

[1] 截至 2019 年 12 月 31 日的现金、现金等价物、受限资金和短期投资不包括从 2020 年 1 月 2 日正式生效的安进合作协议中获得的 28 亿美元。

## 简要合并营运报表（美国一般公认会计准则）

（除普通股数量、ADS 数量、每股普通股和每股 ADS 数据外，单位为 1,000 美元）

	截至 12 月 31 日的 3 个月		截至 12 月 31 日的 12 个月	
	2019	2018	2019	2018
	(未经审计)		(经审计)	
收入：				
产品收入净额	\$ 56,892	\$ 37,762	\$ 222,596	\$ 130,885
合作收入	—	20,908	205,616	67,335
总收入	56,892	58,670	428,212	198,220
费用：				
产品销售成本	(17,984)	(9,193)	(71,190)	(28,705)
研发费用 [1]	(283,259)	(257,464)	(927,338)	(679,005)
销售、一般及行政费用	(143,354)	(72,490)	(388,249)	(195,385)
无形资产摊销	(332)	(331)	(1,326)	(894)
费用总计	(444,929)	(339,478)	(1,388,103)	(903,989)
营运损失	(388,037)	(280,808)	(959,891)	(705,769)
利息收入（费用）净值	(438)	5,950	9,131	13,947
其他收入（费用）净值	8,141	(396)	7,174	1,993
税前损失	(380,334)	(275,254)	(943,586)	(689,829)
所得税（费用）收益	(7,561)	8,544	(6,992)	15,796
净亏损	(387,895)	(266,710)	(950,578)	(674,033)
减：归属于少数股东权益的净收益（损失）	166	1,545	(1,950)	(264)
归属于百济神州的净亏损	\$ (388,061)	\$ (268,255)	\$ (948,628)	\$ (673,769)
归属于百济神州的每股净亏损，基本和稀释后	\$ (0.49)	\$ (0.35)	\$ (1.22)	\$ (0.93)
用于计算每股普通股净损失的加权平均数，基本和稀释后	788,899,247	771,982,215	780,701,283	720,753,819
每股 ADS 归属于百济神州的净亏损，基本和稀释后	\$ (6.39)	\$ (4.52)	\$ (15.80)	\$ (12.15)
用于计算每股 ADS 净损失的 ADS 加权平均数，基本和稀释后	60,684,557	59,383,247	60,053,945	55,442,601

[1] 截至 2019 年 12 月 31 日的第四季度和全年研发费用包括用于正在开展的研发合作的费用，分别为 2000 万美元和 5000 万美元。

## 关于百济神州

百济神州是一家全球性的、商业阶段的、以研发为基础的生物科技公司，专注于分子靶向和免疫肿瘤疗法的研发。百济神州目前在中国大陆、美国、澳大利亚和欧洲拥有 3500 多名员工，在研产品线包括新型口服小分子类和单克隆抗体类抗癌药物。百济神州目前也正在打造抗癌治疗的药物组合方案，旨在为癌症患者的生活带来持续、深远的影响。百济神州在美国销售其自主研发的 BTK 抑制剂 BRUKINSA™（泽布替尼）；在中国，其抗 PD1 抗体药物百泽安®（替雷利珠单抗）已经获得上市批准。在新基物流有限责任公司（属于百时美施贵宝公司）的授权下，百济神州在华销售 ABRAXANE®注射用紫杉醇（白蛋白结合型）、瑞复美®（来那度胺）和维达莎®（注射用阿扎胞苷）<sup>i</sup>；在安进公司的授权下，百济神州计划在华销售安加维®（XGEVA®）地舒单抗注射液<sup>ii</sup>。欲了解更多信息，请访问 [www.beigene.cn](http://www.beigene.cn)。

## 前瞻性声明

本新闻稿包含根据《1995 年私人证券诉讼改革法案》（Private Securities Litigation Reform Act of 1995）以及其他联邦证券法律中定义的前瞻性声明。包括有关百济神州候选药物令人鼓舞的临床数据、本公司药物产品收入、后期临床试验和预计数据公布、本公司药物候选物的预计的商业发布、预期的临床开发计划、药政注册里程碑和商业化进程、新冠病毒对公司临床开发、商业以及其他业务运营带来的影响，以及“近期业务亮点和预计里程碑事件”标题下的本公司的计划及预期的里程碑事件。由于各种重要因素的影响，实际结果可能与前瞻性声明有重大差异。这些因素包括了以下事项的风险：百济神州证明其候选药物功效和安全性的能力；候选药物的临床结果可能不支持进一步开发或上市审批；药政部门的行动可能会影响到临床试验的启动、时间表和进展以及产品上市审批；百济神州的上市产品及药物候选物（如能获批）获得商业成功的能力；百济神州对其技术和药物知识产权保护获得和维护的能力；百济神州依赖第三方进行药物开发、生产和其他服务的情况；百济神州有限的营运历史和获得进一步的营运资金以完成候选药物开发和商业化的能力；新冠病毒对公司临床开发、商业以及其他业务运营带来的影响；以及百济神州在最近季度报告的 10-Q 表格中“风险因素”章节里更全面讨论的各类风险；以及百济神州向美国证券交易委员会会后呈报中关于潜在风险、不确定性以及其他重要因素的讨论。本新闻稿中的所有信息仅及于新闻稿发布之日，除非法律要求，百济神州并无责任更新该些信息。

投资者联系人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒体联系人

吕磊

+86 10-6844-5311

media@beigene.com

---

<sup>i</sup> ABRAXANE®为 Abraxis 有限责任公司（属于百时美施贵宝公司）注册商标；瑞复美®和维达莎®为新基医药公司（属于百时美施贵宝公司）的注册商标。

<sup>ii</sup> 安加维®（XGEVA®）为安进公司的注册商标。