

## 百济神州公布 2021 年第二季度财务业绩

- 2021年第二季度产品收入共计1.386亿美元；相较去年同期的0.656亿美元增长了111%；在中国获批五项新适应症并上市两款新产品
- 公布百悦泽®用于治疗慢性淋巴细胞白血病（CLL）或小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）的两项全球3期试验期中分析的积极结果：其中SEQUOIA试验针对一线治疗，ALPINE试验针对复发难治的情况
  - 启动两项具有强效Fc功能的在研抗TIGIT单克隆抗体ociperlimab针对NSCLC的3期临床试验
  - 宣布将通过在美国新建生产基地扩充全球生产能力

美国麻省剑桥和中国北京，2021年8月5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制药公司。公司今日公布其近期业务亮点、预计里程碑事件以及2021年第二季度及上半年财务业绩。

百济神州创始人、董事长兼首席执行官欧雷强（John V. Oyler）先生表示：“我们在第二季度继续践行公司核心战略目标，并进一步为提高百济神州在全球肿瘤患者中的影响力做出努力。我们正在不断提升创新药物的全球可及性，包括在中国获批5项新适应症和上市两款新产品，百悦泽®在智利、阿联酋和以色列获批商业化上市，百悦泽®在全球多个地区提交注册申报，以及我们自主研发和合作引进的候选药物及临床阶段的管线药物进展顺利。我们在管线药物方面取得了三个关键成绩，包括第一，持续的临床数据证明了百悦泽®作为同类最优药物的实力，正如两项全球性临床试验SEQUOIA和ALPINE试验结果所证明的那样，这两个试验的期中分析均在有效性上获得积极结果，且安全性特征与我们对全球2300余位入组试验患者的观察结果一致；第二，百泽安®在中国扩展了新适应症，这也展示了其在中国进入医保目录的能力和在全球其他地区进行申报的潜力；第三，我们进一步推进差异化的临床3期抗TIGIT抗体ociperlimab项目。我们认为这是全球正在开发的最先进的抗TIGIT分子之一。此外，我们还持续巩固包括研究、临床开发、商业化和生产在内的内部关键战略能力，也包括计划在美国新建生产和临床研发基地。我们将继续履行使命，为全世界几十亿患者提供可及可负担的创新药。”

### 近期业务亮点及预计里程碑事件

#### 商业运营

- 第二季度不断有新产品上市，销售额不断增长，其中百悦泽®在美国的销售额加速增长，随着百泽安®、百悦泽®和安加维®纳入国家医保目录（2021年3月1日生效），中国首个完整季度销售情况显示，三款药品满足了日益增长的患者需求；
- 自百泽安®、百悦泽®以及安加维®纳入医保以来，第二季度医院进院数量显著增加，分别达到纳入医保前的约13倍、28倍和23倍。

#### 研发项目

**百悦泽®（泽布替尼）：**一款旨在最大化靶点占有率、最小化脱靶效应的小分子布鲁顿酪氨酸激酶（BTK）抑制剂，在美国、中国、加拿大和其他国际市场已获批多项特定适应症，目前正在全球范围内进行更多审批流程。

- 在中国获得国家药品监督管理局（NMPA）附条件批准，用于治疗既往至少接受过一种治疗的成人华氏巨球蛋白血症（WM）患者；
- 新适应症上市许可申请（sNDA）获得美国食品药品监督管理局受理并授予优先审评资格，用于治疗先前接受过至少一项CD20导向疗法的成年边缘区淋巴瘤（MZL）患者。处方药使用者费用法案（PDUFA）日期为2021年9月19日；
- 在加拿大获批用于治疗既往至少接受过一种治疗的成年套细胞淋巴瘤（MCL）患者；

- 继续在新市场推进百悦泽®。百悦泽®已在智利、以色列和阿联酋上市，用于治疗既往至少接受过一种治疗的成年套细胞淋巴瘤（MCL）患者。迄今为止，已递交超过 30 项针对多项适应症的上市申请，覆盖美国、欧盟和其他 20 多个国家或地区。本季度，药监部门已受理百悦泽®的 5 项上市申请；
- 纳入美国国家综合癌症网络®（NCCN）肿瘤学临床实践指南（NCCN 指南®），作为初治和复发/难治性（R/R）WM 患者的 1A 类首选治疗方案。百悦泽®尚未在中国和加拿大以外的地区获批用于该适应症；
- 宣布 3 期 SEQUOIA 试验（NCT03336333）期中分析的积极结果。该分析对比了百悦泽®与苯达莫司汀联合利妥昔单抗（B+R），用于治疗未显示 17p13.1 染色体缺失（del[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）患者的数据。SEQUOIA 试验达到了独立审查委员（IRC）评估的 PFS 的主要终点，与 B+R 联合疗法相比，百悦泽®的 PFS 方面也显示了具有统计学显著性的改善。同时该研究中百悦泽®耐受良好，符合已知的安全性特征；
- 公布 3 期 ALPINE 研究（NCT03734016）期中分析的积极结果。这些结果在 2021 年欧洲血液学会（EHA2021）第 26 届线上大会公布。ALPINE 试验显示，对比伊布替尼，百悦泽®用于治疗患有复发或难治性（R/R）慢性淋巴细胞白血病（CLL）或小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）的成年患者时，在研究主要终点，即研究者评估的总缓解率（ORR），和关键次要终点房颤或房扑事件率方面均显示出了优效性；
- 在 EHA2021 报告的其他数据包括：
  - 在 R/R MCL 患者中开展的关键 2 期试验（NCT03206970）的 35 个月随访结果；
  - 在 R/R CLL 或 SLL 患者中开展的关键 2 期试验（NCT03206918）的 34 个月随访结果；
- 完成全球性 2 期 ROSEWOOD 试验（NCT03332017）的患者入组，与奥妥珠单抗联合对比奥妥珠单抗单药治疗 R/R 滤泡性淋巴瘤患者。

#### 百悦泽® 预计里程碑事件

- 将于 2021 年在美国获批用于治疗 WM 患者和既往接受过至少一项 CD20 导向疗法的 MZL 患者。继续推进百悦泽®在全球新的地区扩展新的适应症，包括有望于 2021 年在中东、南美、澳大利亚和俄罗斯获批用于治疗 MCL 患者，在欧盟和澳大利亚获批用于治疗 WM 患者；
- 将于 2021 年在一场重要医学会议上报告 3 期 SEQUOIA 试验（NCT03336333）中百悦泽®对比苯达莫司汀联合利妥昔单抗（B+R）治疗 TN CLL/SLL 患者的结果；
- 将于 2022 年报告 3 期 ALPINE 试验（NCT03734016）的进一步结果。

**百泽安®（替雷利珠单抗）：**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。百泽安®在中国已获批用于多项特定适应症，目前正在进一步开发，以在全球范围内获得更多上市批准。

- 获得 NMPA 批准用于晚期非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）患者的一线治疗；
- 获得 NMPA 附条件批准用于治疗至少经过一种全身治疗的肝细胞癌（HCC）患者；
- NMPA 药品审评中心（CDE）已受理百泽安®用于治疗既往接受过一线标准化疗后进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞状细胞癌（ESCC）患者的新适应症上市申请（sBLA）；
- CDE 已受理百泽安®用于治疗既往经治、局部晚期不可切除或转移性高度微卫星不稳定型（MSI-H）或错配修复缺陷型（dMMR）实体瘤患者的新适应症上市申请，并授予优先审评资格；

- 报告了百泽安®联合化疗对比安慰剂联合化疗，作为用于一线治疗复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的 3 期 RATIONALE 309 临床试验（NCT03924986）在期中分析中达到主要终点；
- 在 EHA 2021 网络大会上口头展示环节报告了关键 2 期试验（NCT03209973）在中国复发或难治性（R/R）cHL 患者中的长期随访结果；
- 在 2021 年美国临床肿瘤学会年会（ASCO 2021）的两场海报展示中报告了数据：
  - 百泽安®对比化疗用于二线治疗晚期不可切除/转移性食管鳞状细胞癌患者的全球 3 期 RATIONALE 302 试验（NCT03430843）的主要结果；
  - 治疗先前接受过治疗的局部晚期不可切除或转移性 MSI-H 或 dMMR 实体瘤患者的 2 期临床试验（NCT03736889）结果；
- 完成了百泽安®对比安慰剂联合同步放化疗在局限性 ESCC 患者中的 3 期试验（NCT03957590）的患者入组

#### 百泽安® 预计里程碑事件

- 与诺华合作，于 2021 年在中国以外递交首个新药上市许可申请（BLA）；
- 2021 年内将向 CDE 递交百泽安®联合化疗作为一线治疗复发或转移性鼻咽癌（NPC）患者的 sBLA。

**百汇泽®（帕米帕利）：**一款 PARP1 和 PARP2 的选择性小分子抑制剂，在中国获得附条件批准用于既往接受过至少两线化疗、伴有胚系 BRCA（gBRCA）突变的晚期卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者。

- 获得 NMPA 附条件批准用于治疗既往接受过至少两线化疗、伴有胚系 BRCA（gBRCA）突变的晚期卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者。百济神州已完成百汇泽®在中国的商业化上市。
- 在 ASCO2021 的两场海报展示中报告了数据：
  - 治疗携带有害或疑似有害 BRCA1/2 突变（gBRCA1/2m），且既往接受过不超过两线化疗的局部晚期或转移性 HER2 阴性（HER2[-]）乳腺癌患者的 2 期试验（NCT03575065）结果
  - 百汇泽®对比安慰剂对铂类一线化疗响应的无法手术的局部晚期或转移性胃癌患者维持治疗的 2 期 PARALLEL 303 试验（NCT03427814）结果。

#### 百汇泽® 预计里程碑事件

- 将于 2021 年或 2022 年上半年公布百汇泽®作为针对铂敏感复发性卵巢癌患者维持治疗的 3 期临床试验（NCT03519230）主要结果。

**Ocipерlimab (BGB-A1217)：**一款具有强效 Fc 功能的在研 TIGIT 单克隆抗体

- 已在如下临床试验中启动患者入组：
  - Ociperlimab 联合百泽安®对比度伐利尤单抗同步放化疗（cCRT）用于治疗既往未经治疗的局部晚期不可切除 NSCLC 患者的 3 期 AdvanTig-301 临床试验（NCT04866017）；
  - Ociperlimab 联合百泽安®用于一线治疗肿瘤 PD-L1 高表达且无致敏 EGFR 突变或 ALK 易位的局部晚期、不可切除或转移性的 NSCLC 患者的 3 期 AdvanTIG-302 临床试验（NCT04746924）；
  - Ociperlimab 联合百泽安®加放化疗用于未经治疗的局限期小细胞肺癌患者的 2 期 AdvanTIG-204 临床试验（NCT04952597）；

- 在 ASCO 2021 上公布 ociperlimab 联合百泽安®用于治疗晚期实体瘤患者的 1 期剂量递增研究 (NCT04047862) 的临床数据。

#### **BGB-11417: 一款在研 BCL-2 抑制剂**

- 在 EHA 2021 上报告了在 R/R 非霍奇金淋巴瘤 (NHL) 患者中进行首次人体 1 期试验 (NCT04277637) 剂量递增的初步结果;
- 已在如下临床试验中启动患者入组:
  - 与百悦泽®联合治疗成熟 B 细胞恶性肿瘤成年患者的 1 期临床试验 (NCT04277637);
  - 在中国, BGB-11417 用于成熟 B 细胞恶性肿瘤成年患者的 1 期临床试验 (NCT04883957);
  - BGB-11417 用于急性髓系白血病 (AML) 和骨髓增生异常综合征 (MDS) 患者的 1 期试验 (NCT04771130)

#### **BGB-11417 预计里程碑事件**

- 将于 2021 年启动伴有 t (11;14) 染色体易位的多发性骨髓瘤患者的 1 期临床试验患者入组。

#### **早期自主研发项目**

- 继续推动早期自主研发管线的剂量递增研究, 包括 BGB-A445 (一款作为单药或联合百泽安®治疗实体瘤的在研非配位竞争性抗 OX40 单克隆抗体), BGB-15025 (一款作为单药或联合百泽安®治疗实体瘤的在研造血干细胞激酶 1[HPK1]抑制剂), BGB-10188 (一款作为单药或联合百悦泽®治疗血液恶性肿瘤、或联合百泽安®治疗实体瘤的在研 PI3Kδ 抑制剂)。

#### **早期自主研发项目预计里程碑事件**

- 将于 2021 年下半年启动 BGB-A425 (在研 TIM3 单克隆抗体) 联合百泽安®的 1/2 期试验 (NCT03744468) 的 2 期部分。

#### **安进公司合作项目**

- 在中国获得附条件批准凯洛斯® (注射用卡非佐米) 联合地塞米松用于治疗既往至少接受过两种治疗 (包括蛋白酶体抑制剂和免疫调节剂) 的成年 R/R 多发性骨髓瘤患者。这是凯洛斯®在中国获批的首项适应症。

#### **其他合作项目**

**Sitravatinib**: 一款在研受体酪氨酸激酶 (RTK) 抑制剂, 可抑制 TAM (TYRO3、AXL、MERTK) 受体家族、分裂受体家族 (VEGFR 2 和 KIT) 和 RET。百济神州获得 Mirati Therapeutics 授予 Sitravatinib 在亚洲 (不包括日本)、澳大利亚和新西兰的授权。

- 启动了一项 Sitravatinib 联合百泽安®用于鳞状及非鳞状 NSCLC 患者的 3 期试验 (NCT04921358)。

#### **生产运营**

- 宣布在新泽西州霍普韦尔 (Hopewell) 的普林斯顿西部创新园区建设新的生产和临床研发中心。百济神州已签署一项采购协议, 收购一块面积约 42 英亩 (约 17 万平方米) 的场地, 其中超过 100 万平方英尺 (约 9.3 万平方米) 为可开发地产。新基地在满足购买协议完成成交并获得当地批准后, 预计于 2023 年建成。
- 苏州小分子创新药物产业化基地项目正式启动奠基。基地总建筑面积超过 82000 平方米, 预计 2023 年完成建

设。在基地完成建设后，基地的规划总产能将在原有基础上最高提升 10 倍，预计年产固体制剂 10 亿片/粒。

### 新冠肺炎疫情影响和应对措施

- 公司预计新冠肺炎病毒（COVID-19）引起的世界卫生危机将继续对其业务造成一定的负面影响，包括商业销售、药政沟通、检查及申报、临床项目患者入组、参与和数据公布。但疫情全球大流行对未来的影响仍存在不确定性。公司正在努力减少疫情导致的工作延迟和中断，并继续按照在全球范围内制定的商业化、药政事务以及临床开发目标开展工作。

### 企业发展

- 上海证券交易所科创板上市委员会批准了公司的上市申请。公司的普通股预计于 2021 年内在科创板上交易，具体上市时间视市场情况和监管批准进度而定；
- 与 Shoreline Biosciences 签署了全球独家战略合作协议，联动 Shoreline 的 iPSC NK 细胞技术与百济神州的临床前研发和临床开发能力，开发并商业化一系列基于 NK 细胞疗法的产品组合，用于治疗各类恶性肿瘤；
- 执行委员会新增四位领导人：
  - Clare Fisher，业务扩展和并购高级副总裁
  - Christiane Langer，医学博士，全球（大中华区以外）医学事务高级副总裁
  - Bob Mecca，财务高级副总裁
  - Adam Roach，副总裁，亚太区（大中华区以外）商业负责人

### 2021 年第二季度财务业绩

**现金、现金等价物、受限资金和短期投资** 截至 2021 年 6 月 30 日为 44 亿美元；相比较，截至 2021 年 3 月 31 日为 48 亿美元，2020 年 12 月 31 日为 47 亿美元。

- 截至 2021 年 6 月 30 日的三个月，经营活动现金支出为 4.203 亿美元，主要由于净亏损 4.803 亿美元，以及净经营资产和负债增加 4290 万美元（被 1.029 亿美元的非现金费用抵消后）；资本支出为 3850 万美元；药政里程碑类现金支出为 750 万美元；财务活动现金支出 3560 万美元，主要支出为银行贷款利息和员工股权行权。

**收入** 截至 2021 年 6 月 30 日前的三个月内，营收为 1.5 亿美元，2020 年同期数据为 0.656 亿美元。

- 截至 2021 年 6 月 30 日前的 3 个月内，产品总收入为 1.386 亿美元（2020 年同期数据为 0.656 亿美元），由以下部分组成：
  - 百泽安®中国销售收入 7490 万美元，去年同期数据为 2940 万美元；
  - 百悦泽®销售收入 4240 万美元，去年同期数据为 700 万美元；
  - 公司第三款自主研发药物百汇泽®中国销售收入 220 万美元。百汇泽®于 2021 年 5 月在中国上市销售。
  - 在与安进的合作框架下，百济神州首款授权引入药物安加维®在中国销售收入为 330 万美元。百济神州于 2020 年 7 月上市销售该药品。
  - 百时美施贵宝公司授权引入产品在中国销售收入 1340 万美元。去年同期数据为 2920 万美元。

- 截至 2021 年 6 月 30 日前的三个月内，合作营收为 1140 万美元，主要来自于 2021 年第一季度与诺华的合作项目下延期偿付的部分首付款得到承兑。去年同期无合作营收。

**费用** 截至 2021 年 6 月 30 日前的三个月内支出为 6.248 亿美元。2020 年同期数据为 4.245 亿美元。

- 销售成本** 截至 2021 年 6 月 30 日的三个月内的销售成本为 3630 万美元，2020 年同期数据为 1430 万美元。销售增加主要归因于百泽安®、百悦泽®和安加维®产品销售增加，其中部分与百时美施贵宝公司授权销售产品的销量下滑相抵消。
- 研发费用** 截至 2021 年 6 月 30 日的三个月，研发支出为 3.561 亿美元，2020 年同期数据为 2.86 亿美元。研发费用增加主要归因于员工人数增加、对外研究和开发相关活动（包括公司持续开展的自主研究和临床试验）的费用增加；同时我们还为持续开展的研发项目支付了 4500 万美元的首付款。研发费用的增加与百泽安®和百悦泽®临床试验的费用降低部分相抵。此外，2021 年第二季度，研发相关股权奖励支出为 3020 万美元，2020 年同期数据为 2370 万美元。
- 销售、一般及行政管理（SG&A）费用** 截至 2021 年 6 月 30 日的三个月，SG&A 费用为 2.323 亿美元，2020 年同期数据为 1.240 亿美元。SG&A 支出上涨主要是因为员工人数增加，以及公司打造全球布局而不断扩大全球商业团队规模的相关费用增加。此外，2021 年第二季度，销售、一般及行政管理相关的股权奖励支出为 3460 万美元，2020 年同期数据为 2180 万美元。
- 净亏损** 截至 2021 年 6 月 30 日前的三个月内的净亏损为 4.803 亿美元，相当于每股亏损 0.40 美元（美国存托股每股亏损 5.23 美元）；2020 年同期净亏损为 3.352 亿美元，相当于每股亏损 0.33 美元（美国存托股每股亏损 4.31 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 1000 美元）

	截止日期	
	2021 年 6 月 30 日 (未审计)	2020 年 12 月 31 日 (已审计)
<b>资产</b>		
现金、现金等价物、受限资金和短期投资	\$ 4,392,137	\$ 4,658,730
应收账款净额	73,787	60,403
运营资金	3,556,725	3,885,491
固定资产净值	395,167	357,686
总资产	5,524,116	5,600,757
<b>负债和所有者权益</b>		
应付账款	168,826	231,957
应计费用及其他应付款项	398,856	346,144
递延收益	138,877	—
债务	629,658	518,652
总负债	1,917,341	1,731,514
总所有者权益	\$ 3,606,775	\$ 3,869,243

## 简明合并营运报表（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 1000 美元）

	截至 6 月 30 日前 三个月内		截至 6 月 30 日前 六个月内	
	2021	2020	2021	2020
	(未审计)		(未审计)	
收入：				
产品收入净额	\$ 138,624	\$ 65,635	\$ 244,741	\$ 117,694
合作收入	11,368	—	511,123	—
总收入	149,992	65,635	755,864	117,694
费用：				
产品销售成本	36,263	14,307	68,948	28,456
研发费用 <sup>[1]</sup>	356,091	285,968	676,817	590,270
销售、一般和行政管理费用	232,289	124,049	414,395	231,130
无形资产摊销	187	188	375	471
费用总计	624,830	424,512	1,160,535	850,327
营运损失	(474,838)	(358,877)	(404,671)	(732,633)
利息收入（支出）净值	(4,866)	1,108	(9,045)	7,798
其他收入（支出）净值	(867)	19,976	(4,990)	23,657
税前损失	(480,571)	(337,793)	(418,706)	(701,178)
所得税支出（收益）	(230)	(1,475)	(4,860)	79
净亏损	(480,341)	(336,318)	(413,846)	(701,257)
已扣除：归属于少数股东权益的净损失	—	(1,116)	—	(2,320)
归属于百济神州的净亏损	\$ (480,341)	\$ (335,202)	\$ (413,846)	\$ (698,937)
归属于百济神州的每股损失：				
基本和稀释后股价	\$ (0.40)	\$ (0.33)	\$ (0.35)	\$ (0.69)
流通股加权平均数：				
基本和稀释后份额	1,194,071,476	1,010,230,470	1,191,521,766	1,007,967,904
归属于百济神州的 ADS 每股净亏损				
基本和稀释后股价	\$ (5.23)	\$ (4.31)	\$ (4.52)	\$ (9.01)
流通 ADS 加权平均数：				
基本和稀释后份额	91,851,652	77,710,036	91,655,520	77,535,993

[1] 截至 2021 年 6 月 30 日前的三个月和六个月内的研发支出包括由正持续的研发项目和授权引入产品产生的首付款支出，分别为 4500 万美元和 5350 万美元；去年同期数据分别为零和 4300 万美元。

## 关于百济神州

百济神州是一家立足科学的全球性生物制药公司，专注于开发创新、可负担的药物，旨在为全球患者改善治疗效果，提高药物可及性。目前公司广泛的药物组合包括 40 多款临床候选药物。公司通过加强自主研发能力和合作，加速推进多元、创新的药物管线开发。我们致力于在 2030 年前为全球 20 多亿人全面改善药物可及性。百济神州在全球五大洲打造了一支近 7000 人的团队。欲了解更多信息，请访问 [www.beigene.com.cn](http://www.beigene.com.cn)。

## 前瞻性声明

本新闻稿包含 1995 年《私人证券诉讼改革法案》和其他联邦证券法所定义的前瞻性声明，包括百济神州有关候选药物的临床数据和获批信息；后期临床研究的开展和数据公布；产品的最新上市申请和上市计划；上市药物和候选药物的临床开发、注册里程碑和商业化进程；商业化进展和营收增长；正在建设的生产基地的预计产能和完工时间；可能完成在上海证券交易所科创板上市的预计时间线和计划的首次公开募股时间；新冠肺炎全球大流行对百济神州的临床开发、药政、商业化以及其他业务带来的影响；以及在“关于百济神州”标题下述的百济神州的计划、承诺、抱负和目标。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；监管当局的行为对临床试验的启动、时间线和进展以及药物上市审批的影响；百济神州在上市药物及候选药物（如能获批）中获得商业成功的能力；百济神州获得和维护对其药物和技术的知识产权保护的能力；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；百济神州取得监管审批和商业化医药产品的有限经验，及其获得进一步的营运资金以完成候选药物开发和实现并保持盈利的能力；新冠肺炎全球大流行对百济神州的临床开发、监管、商业化运营以及其他业务带来的影响；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期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

---

凯洛斯®（KYPROLIS®）和安加维®（XGEVA®）为安进公司的注册商标。