

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)

內幕消息

截至2023年6月30日止三個月及 六個月的未經審核業績以及 公司進展

本公告乃由再鼎醫藥有限公司(「本公司」)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條及根據證券及期貨條例(香港法例第571章)第XIVA部而刊發。

本公司欣然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6月30日止三個月及六個月的未經審核簡明合併業績(「第二季度業績」)以及近期產品亮點及2023年預期里程碑事件和公司進展(「公司進展」)。

第二季度業績乃根據美國公認會計準則(「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(「國際財務報告準則」)。

本公告附件一乃本公司於2023年8月7日(美國東部時間)／2023年8月8日(上海及香港時間)就第二季度業績(除另有規定外，下文所列全部金額均以美元計值)以及公司進展發佈的新聞稿全文，當中部分內容可能構成本公司的內幕消息。

本公司預期於2023年8月31日或之前根據上市規則發佈截至2023年6月30日止六個月的中期業績，其中將載有聲明，顯示根據美國公認會計準則及國際財務報告準則報告的財務報表之間的任何重大差異的財務影響。

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8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

附件一

再鼎醫藥公佈2023年第二季度財務業績和公司進展



再鼎醫藥公佈2023年第二季度財務業績和公司進展

- 2023年第二季度產品收入合計為6,890萬美元，同比增長45%；按固定匯率計算同比增長53%
- 衛偉迦® (艾加莫德 α 注射液) 成為在中國獲批的首個且目前唯一的新生兒Fc受體(FcRn)拮抗劑，用於治療全身型重症肌無力(gMG)；商業化上市準備工作正在進行中；艾加莫德皮下注射劑型用於治療gMG的生物製品上市許可申請(BLA)正在審評中
- VYVGART Hytrulo (efgartigimod alfa和透明質酸酶-qvfc) 用於治療慢性炎性脫髓鞘性多發性神經根神經病(CIDP)的臨床研究ADHERE達到主要終點
- 穩健的資產負債狀況，截至2023年6月30日現金儲備為8.764億美元，截至2023年3月31日的現金儲備為9.314億美元
- 公司將於美國東部時間2023年8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8月7日 — 再鼎醫藥有限公司(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年第二季度的財務業績，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年第二季度，我們繼續成功推進各項業務。我們的商業化產品保持強勁增長，按固定匯率計算，產品淨收入增長了53%，同時我們在多個後期開發項目和早期產品管線都取得了重要進展。最為重要的是，我們的衛偉迦獲國家藥品監督管理局(NMPA)批准上市，作為一款同類首創的療法，它有望顯著改變中國罹患gMG患者的生活，我們在6月30日達成了這一重大里程碑事件，這使得我們有資格參與2024年國家醫保藥品目錄談判。近期艾加莫德用於CIDP治療取得的陽性研究數據，讓我們對其在多個適應證領域成為潛在重磅藥物充滿信心。」

再鼎醫藥總裁兼首席運營官Josh Smiley表示：「展望未來，再鼎醫藥在未來五年內有望實現收入的大幅增長和利潤率的提升。正如我們在2023年投資者日活動上所強調的，再鼎預計到2028年底將擁有超過15個商業化階段產品，並且每年至少提交一個潛在同類首創/同類最優產品管線的新藥臨床研究申請。預計從2023年到2028年，我們強大的管線資產將推動公司保持超過50%的年均複合增長率。在推出新產品和適應證的同時，我們也將繼續保持審慎和資本效率，優化我們的研發工作並提升全公司生產力。我們預計，在這一措施和預期收入增長的雙重驅動下，到2025年年底我們有望實現公司盈利。」

近期產品亮點和公司進展

再鼎醫藥已經建立了差異化的產品和管線組合，其中包括13項處於後期開發階段的管線。自上次財報發佈以來，我們在產品和候選產品方面取得諸多令人興奮的進展，其中包括：

商業化產品

在則樂[®]、擎樂[®]和紐再樂[®]均被納入國家醫保藥品目錄(醫保目錄)以及愛普盾[®]被納入更多補充保險計劃的推動下，2023年第二季度我們每款商業化產品的銷售額相較2022年同期，均保持增長。

在2023年第二季度，我們的商業化產品還取得了以下註冊批准：

- **衛偉迦[®]**：衛偉迦是一款同類首創的FcRn拮抗劑。2023年6月，NMPA批准衛偉迦(艾加莫德 α 注射液)的BLA，與標準治療藥物聯合，用於治療乙醯膽鹼受體(AChR)抗體陽性的成人gMG患者。我們預計今年晚些時候衛偉迦將在中國內地商業化上市。
- **愛普盾**：2023年5月，中國台灣地區藥械審批部門批准腫瘤電場治療愛普盾用於治療膠質母細胞瘤患者的上市許可申請。

關鍵候選產品進展

我們通過研發和商業化運營持續推進我們的候選產品，包括以下臨床研究、註冊審批方面的進展：

腫瘤領域

- **則樂(尼拉帕利, PARP)**：2023年7月，JAMA Oncology發表了3期臨床研究PRIME的研究數據，支持了則樂作為中國更廣泛的新診斷晚期卵巢癌患者維持治療的應用，並證明了相較300mg固定起始劑量，基於基線體重和血小板計數採用則樂200mg或300mg的個體化起始劑量，能夠為患者帶來顯著臨床獲益且提升了安全性和耐受性。這些數據表明，與安慰劑相比，接受則樂維持治療顯著延長了患者無進展生存期，且使疾病進展或死亡風險降低了55%。
- **腫瘤電場治療**：
 - **胰腺癌**：2023年7月，再鼎醫藥合作夥伴NovoCure Limited (NovoCure)宣佈收到來自獨立數據監察委員會的建議，支持繼續進行腫瘤電場治療用於胰腺癌的3期臨床研究PANOVA-3。預先指定的中期分析得出結論，已完成入組的PANOVA-3臨床研究應按計劃進行最終分析。再鼎醫藥在大中華區參與了該研究。
 - **非小細胞肺癌(NSCLC)**：2023年6月，再鼎醫藥和NovoCure宣佈，3期臨床研究LUNAR達到主要終點，證實為接受鉑類化療後的轉移性NSCLC患者帶來具有顯著統計學意義和臨床意義的總生存期改善。再鼎醫藥在大中華區參與了該研究。

- 與標準治療相比，腫瘤電場治療聯合標準治療提供了具有顯著統計學意義和臨床意義的超過3個月的中位總生存期改善，且未增加系統性毒性。
- 腫瘤電場治療聯合免疫檢查點抑制劑在中位總生存期方面實現前所未有的接近8個月的改善。

- **KRAZATI® (adagrasib, KRAS^{G12C}) :**

- 2023年7月，再鼎醫藥完成了全球3期臨床研究KRYSTAL-10在中國的患者入組，該研究旨在評估adagrasib聯合西妥昔單抗對比化療，用於經治的晚期KRAS^{G12C}突變結直腸癌患者。
- 2023年6月，再鼎醫藥完成了全球2期臨床研究KRYSTAL-7在中國的患者入組。該研究旨在評估adagrasib聯合帕博利珠單抗一線治療晚期KRAS^{G12C}突變NSCLC患者。

- **瑞普替尼(ROS1/TRK) :** 繼2023年5月瑞普替尼被納入優先審評後，2023年6月，再鼎醫藥宣佈中國國家藥品監督管理局(NMPA)已受理瑞普替尼的新藥上市申請(NDA)，用於治療ROS1陽性的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者。2023年5月，再鼎醫藥合作夥伴百時美施貴寶(BMS)宣佈，瑞普替尼用於同樣適應證的新藥上市申請已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)受理，並被授予優先審評資格，處方藥用戶付費法案(PDUFA)目標行動日期為2023年11月27日。

- **Bemarituzumab (FGFR2b) :** 2023年7月，再鼎醫藥完成全球3期臨床研究FORTITUDE-101的中國內地首例患者入組，該研究旨在評估bemarituzumab聯合化療，對比安慰劑聯合化療，用於FGFR2b過度表達的胃癌一線治療。

自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域

- **衛偉迦(艾加莫德, FcRn) :**

- **gMG :** 2023年6月，argenx BV(argenx)宣佈FDA批准VYVGART Hytrulo (efgartigimod alfa和透明質酸酶-qvfc) 注射液用於gMG皮下注射。2023年7月，NMPA受理了再鼎醫藥提交的艾加莫德 α 注射液(皮下注射)用於治療成人gMG患者的BLA。
- **CIDP :** 2023年7月，再鼎醫藥和合作夥伴argenx公佈了VYVGART Hytrulo用於成人CIDP患者的全球註冊性研究ADHERE的陽性主要數據。再鼎醫藥在大中華區參與了該研究。研究結果亮點包括：
 - 達到主要研究終點($p = 0.000039$)；與安慰劑相比，VYVGART Hytrulo可降低復發風險61% (HR : 0.39 95% CI : 0.25 ; 0.61)；
 - 在開放標籤A階段，67%的患者確認出現臨床改善(ECI)，表明IgG自身抗體在CIDP的生物學機制中發揮著重要作用；以及
 - 安全性和耐受性與此前的臨床研究和已確認的衛偉迦的安全性特徵一致。

— 大疱性類天疱瘡(BP)：2023年5月，再鼎醫藥在中國入組了艾加莫德皮下注射劑型用於成人BP患者的全球性2/3期研究BALLAD中的首例患者。

- **XACDURO® (舒巴坦鈉 — 度洛巴坦鈉，亞太區權益)**：2023年5月，再鼎醫藥合作夥伴、Innoviva的全資子公司Entasis Therapeutics, Inc. (Entasis)宣佈FDA批准XACDURO用於治療由鮑曼不動桿菌 — 醋酸鈣不動桿菌複合體(不動桿菌)的敏感菌株引起的醫院獲得性細菌性肺炎和呼吸機相關性細菌性肺炎(HABP/VABP)成人患者。在中國，NMPA正在審評公司的新藥上市申請，並已授予優先審評資格。
- **KarXT (xanomeline-trospium，M1/M4型毒蕈碱乙醯膽鹼受體激動劑)**：2023年6月，再鼎醫藥在中國內地入組了評估KarXT治療精神分裂症的註冊性橋接研究的首例患者。

公司進展

- **組織更新**：2023年7月，再鼎醫藥晉升陳婭靜博士為首席財務官(CFO)，自2023年7月7日起生效。此前，陳博士自2021年9月加入公司以來擔任公司高級副總裁兼副首席財務官，幫助管理財務、預算、會計、稅務、資金和採購相關工作。她是一位資深的財務領導者，在生命科學領域擁有超過20年的行業經驗，同時也是一位接受過博士訓練的科學家。加入再鼎醫藥前，她從2006年至2021年期間在阿斯利康工作並擔任過多個職務，職責不斷增加，包括2019年至2021年擔任阿斯利康美國腫瘤業務部首席財務官以及2016年至2019年擔任阿斯利康全球腫瘤業務部財務總監。她的科學背景，結合她豐富的執行管理經驗、在全球領先公司的財務專業知識和敏銳的商業洞察，將為再鼎醫藥帶來獨特的視角，助力推動公司未來的發展。陳博士接任曹基哲先生，曹基哲先生已於2023年7月7日離任。
- **2023年投資者日活動**：再鼎醫藥於2023年6月20日在美國紐約舉辦了投資者日活動。

— 再鼎醫藥公佈了5年增長規劃，包括到2028年底實現以下目標：

- 到2028年擁有超過15款商業化階段產品(目前擁有5款)
- 到2028年擁有超過8款具有全球權利的進入臨床階段的管線(目前擁有3款)，並且每年至少提交1項新藥臨床研究申請(IND)
- 2023年至2028年間保持50%以上的營收複合年增長率
- 實現收入顯著增長和營業利潤率持續提升，到2025年年底實現公司盈利

— 此外，再鼎醫藥重點展示了以艾加莫德為首個的多個銷售峰值可能超過10億美元的關鍵產品。

2023年預期重要里程碑事件

腫瘤領域

腫瘤電場治療

- 再鼎醫藥合作夥伴NovoCure將公佈全球關鍵性臨床研究INNOVATE-3的主要數據解讀，該研究旨在評估腫瘤電場治療聯合紫杉醇治療鉑耐藥卵巢癌患者的療效。

KRAZATI (adagrasib, KRAS^{G12C})

- 再鼎醫藥合作夥伴Mirati Therapeutics, Inc. (Mirati)將更新adagrasib聯合帕博利珠單抗用於治療攜帶KRAS^{G12C}突變的一線NSCLC患者的全球2期研究KRYSTAL-7的臨床數據。再鼎醫藥正在大中華區參與該臨床研究。
- Mirati將公佈通過多種研發路徑開展針對一線KRAS^{G12C}突變NSCLC的臨床開發計劃的進展。
- Mirati將向FDA提交用於治療三線及以上KRAS^{G12C}突變的晚期結直腸癌(CRC)患者的加速審批補充新藥上市申請(sNDA)。

Odronextamab (CD20xCD3)

- 再鼎醫藥合作夥伴再生元將啟動用於治療濾泡性淋巴瘤(FL)和彌漫性大B細胞淋巴瘤(DLBCL) (包括前線治療)的確證性研究。
- 再生元預計將獲得該藥用於治療復發／難治性FL和DLBCL的BLA及上市許可申請的受理。

麥甘樂™ (馬吉妥昔單抗，HER2)

- 用於轉移性HER2陽性乳腺癌患者三線及以上治療的新藥上市申請有望獲得NMPA批准。

自身免疫疾病、感染性疾病和中樞神經系統疾病領域

衛偉迦 (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天庖瘡的註冊性3期研究ADDRESS和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。再鼎醫藥在大中華區參與了這兩項研究。
- argenx將於2023年第四季度啟動艾加莫德治療甲狀腺眼病(TED)的註冊性研究。

KarXT (xanomeline-trospium, M1/M4型毒蕈碱乙酰膽鹼受體激動劑)

- 再鼎醫藥合作夥伴Karuna將於2023年第三季度向FDA提交KarXT用於治療精神分裂症的新藥上市申請。
- Karuna將啟動用於治療阿爾茨海默症精神病性障礙的3期研究ADEPT-2和ADEPT-3。再鼎醫藥計劃在大中華區參與相關研究。

2023年第二季度財務業績

- 2023年第二季度的**產品收入**為6,890萬美元，2022年同期為4,760萬美元，同比增長45%；按固定匯率計算，同比增長53%。產品收入增加主要是由於銷量增加和COVID-19疫情負面影響的減少導致。與2022年同期相比，2023年第二季度的產品收入包括：
 - 則樂產品收入為4,300萬美元，較2022年同期的3,410萬美元增長26%；以及
 - 愛普盾產品收入為1,370萬美元，較2022年同期的1,160萬美元增長了18%；以及
 - 擎樂產品收入從2022年同期的60萬美元增長至750萬美元；以及
 - 紐再樂產品收入從2022年同期的130萬美元增長至460萬美元。
- 2023年第二季度的**研發(R&D)開支**為7,670萬美元，2022年同期為6,610萬美元。研發開支的增長主要是由於研究活動的增加和臨床管線的推進而導致。
- 2023年第二季度的**銷售、一般及行政開支**為6,790萬美元，2022年同期為6,340萬美元。這一增長主要是由於為支持新產品上市而導致的一般銷售費用的增加而導致。
- 2023年第二季度**虧損淨額**為1.209億美元，每股普通股虧損為0.13美元，2022年同期虧損淨額為1.379億美元，每股普通股虧損為0.14美元。虧損淨額減少主要是由於產品收入增長高於經營費用的增長而導致。
- 截至2023年6月30日，**現金及現金等價物、短期投資和受限制現金**總計為8.764億美元，截至2023年3月31日為9.314億美元。

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8月8日上午8點舉辦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/B1b7d99f107c3347f29e117b2b7bc47034>

所有與會者都必須在電話會議之前通過上述鏈接完成在線註冊。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，您可通過再鼎醫藥網站觀看回放。

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或關注公司推特賬號：再鼎醫藥。

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；我們的五年增長戰略的目標和預期(包括我們對商業化階段產品、具有全球權利的臨床階段產品、收入增長／營收複合年增長率、營業利潤率和現金流的預期)；我們的產品的峰值銷售潛力；資金分配和投資策略；臨床開發項目及相關臨床研究；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。除對過往事實的描述外，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)新型冠狀病毒(COVID-19)疫情對我們的業務和經營業績的影響；(6)與在中國營商有關的風險；和(7)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或SEC網站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

The logo for ZaiLab, featuring the word "zai" in a bold, lowercase, red font, followed by "Lab" in a lighter, lowercase, red font. The "i" in "zai" has a dot above it.

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
(千美元(「\$」)，股份數目及每股數據除外)

	2023年 6月30日 \$	2022年 12月31日 \$
資產		
流動資產		
現金及現金等價物	859,155	1,008,470
短期投資	15,500	—
應收賬款(分別經扣減截至2023年6月30日和 2022年12月31日，信用虧損撥備\$14和\$11)	47,283	39,963
應收票據	20,781	8,608
存貨，淨額	36,353	31,621
預付款項及其他流動資產	38,433	35,674
	<hr/>	<hr/>
流動資產總額	1,017,505	1,124,336
非流動受限制現金	1,791	803
長期投資	5,128	6,431
設備預付款項	665	1,396
物業及設備，淨額	56,410	57,863
經營租賃使用權資產	18,537	19,512
土地使用權，淨額	3,067	6,892
無形資產，淨額	1,690	1,511
長期押金	1,580	1,396
	<hr/>	<hr/>
資產總額	1,106,373	1,220,140
	<hr/>	<hr/>
負債及股東權益		
流動負債		
應付賬款	67,031	65,974
流動經營租賃負債	7,299	7,050
其他流動負債	59,024	66,818
	<hr/>	<hr/>
流動負債總額	133,354	139,842
	<hr/>	<hr/>
遞延收益	28,625	21,360
非流動經營租賃負債	11,755	13,343
其他非流動負債	325	—
	<hr/>	<hr/>
負債總額	174,059	174,545
	<hr/>	<hr/>

	2023年 6月30日 \$	2022年 12月31日 \$
承諾及或有事項		
股東權益		
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6月30日及2022年12月31日已發行股份數分別為973,355,390及962,455,850股；截至2023年6月30日及2022年12月31日發行在外股份數分別為968,566,280及960,219,570股)	6	6
資本公積	2,932,053	2,893,120
累計虧損	(2,031,399)	(1,861,360)
累計其他綜合收益	52,180	25,685
庫存股(按成本，截至2023年6月30日及2022年12月31日分別為4,789,110及2,236,280股)	(20,526)	(11,856)
股東權益總額	932,314	1,045,595
負債及股東權益總額	1,106,373	1,220,140

再鼎醫藥有限公司
未經審計簡明合併經營表
(千美元(「\$」)，股份數目及每股數據除外)

	截至6月30日止三個月		截至6月30日止六個月	
	2023	2022	2023	2022
	\$	\$	\$	\$
收入				
產品收入，淨額	68,864	47,575	131,661	93,670
合作收入	—	601	—	1,230
總收入	<u>68,864</u>	<u>48,176</u>	<u>131,661</u>	<u>94,900</u>
開支				
銷售成本	(23,763)	(17,407)	(45,100)	(33,051)
研發	(76,682)	(66,084)	(125,153)	(119,938)
銷售，一般及行政	(67,920)	(63,401)	(130,430)	(120,392)
知識產權銷售收益	10,000	—	10,000	—
經營虧損	(89,501)	(98,716)	(159,022)	(178,481)
利息收益	10,090	1,175	20,321	1,363
匯兌損失	(40,079)	(34,895)	(31,167)	(32,610)
其他開支，淨額	(1,405)	(5,497)	(171)	(10,378)
除所得稅及分佔權益法投資				
虧損前虧損	(120,895)	(137,933)	(170,039)	(220,106)
所得稅費用	—	—	—	—
分佔權益法投資虧損	—	—	—	(221)
虧損淨額	<u>(120,895)</u>	<u>(137,933)</u>	<u>(170,039)</u>	<u>(220,327)</u>
普通股股東所佔虧損淨額	<u>(120,895)</u>	<u>(137,933)</u>	<u>(170,039)</u>	<u>(220,327)</u>
每股虧損 — 基本及攤薄	(0.13)	(0.14)	(0.18)	(0.23)
用於計算每股普通股				
虧損淨額的加權平均股數				
— 基本及攤薄	964,817,310	957,684,820	963,140,360	956,603,250
每股美國存託股份				
(「ADS」) 虧損				
— 基本及攤薄	(1.25)	(1.44)	(1.77)	(2.30)
用於計算每股ADS淨虧損額的				
加權平均ADS				
— 基本及攤薄	96,481,731	95,768,482	96,314,036	95,660,325

再鼎醫藥有限公司
未經審計簡明合併綜合虧損表
(千美元(「\$」))

	截至6月30日止三個月		截至6月30日止六個月	
	2023	2022	2023	2022
	\$	\$	\$	\$
虧損淨額	(120,895)	(137,933)	(170,039)	(220,327)
其他綜合收益，扣除零稅項：				
外幣換算調整	<u>34,908</u>	<u>30,325</u>	<u>26,495</u>	<u>28,132</u>
綜合虧損	(85,987)	(107,608)	(143,544)	(192,195)

再鼎醫藥有限公司
非美國公認會計準則指標
(千美元(「\$」))

	截至6月30日 止三個月		同比增長 按固定 匯率*		截至6月30日 止六個月		同比增長 按固定 匯率*	
	2023	2022	報告數	匯率*	2023	2022	報告數	匯率*
產品收入，淨額	68,864	47,575	45%	53%	131,661	93,670	41%	50%
經營虧損	(89,501)	(98,716)	(9)%	(5)%	(159,022)	(178,481)	(11)%	(6)%

* 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。