

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)

2020 財政年度財務業績公告

我們謹此發佈我們截至2020年12月31日止財政年度的經審核業績(「**2020 財政年度業績公告**」)。隨附的經審核合併財務報表乃根據美利堅合眾國公認會計準則編製。2020 財政年度業績公告可於香港聯合交易所有限公司網站www.hkexnews.hk及本公司網站www.zailaboratory.com瀏覽。

承董事會命
再鼎醫藥有限公司
杜瑩
董事、董事長兼首席執行官

香港
2021年3月1日

於本公告日期，本公司董事會包括董事杜瑩博士及傅濤先生；以及獨立董事陳凱先博士、John Diekman博士、梁穎宇女士、William Lis先生、Leon O. Moulder, Jr. 先生及Peter Wirth先生。

* 僅供識別

再鼎醫藥公佈2020年下半年及 全年財務業績

— 本公司於今日早上8時正(美國東部時間)舉行電話會議及網路直播

上海及三藩市，2021年3月1日 — 再鼎醫藥有限公司(納斯達克代碼：ZLAB；香港聯交所代碼：9688)是一家創新型及處於商業化階段的生物製藥公司，於今日公佈2020年下半年及全年財務業績，以及最新公司發展。

再鼎醫藥創始人、董事長兼首席執行官杜瑩博士表示：「再鼎醫藥於2020年再創佳績。我們成功推出了可同時用於治療二線及一線卵巢癌的則樂(ZEJULA)，並於中國推出用於治療復發及新發膠質母細胞瘤的愛普盾(Optune)。另外，在中國內地就用於治療晚期胃腸道間質瘤(GIST)的擎樂以及用於治療社區獲得性細菌性肺炎(CABP)、急性細菌性皮膚及皮膚結構感染(ABSSSI)的紐再樂提交新藥上市申請(NDA)，兩項申請均獲中國國家藥品監督管理局(國家藥監局)授予優先審批資格；與四間公司建立全新的戰略性合作夥伴關係，合作開發五種創新藥物，不僅使再鼎醫藥產品管線進一步擴大，而且這些創新產品有望解決臨床上未滿足的重大醫療需求。同時攜手合作夥伴，持續推進項目的臨床開發，我們目前擁有21項候選產品，包括17項處於臨床開發階段的產品、11項處於後期開發階段的產品及五項已在美國獲批的產品。我們擁有全球權利的內部開發產品管線增至七項，其中三項處於全球臨床開發階段。」

「展望2021年，我們預期QINLOCK及NUZYRA將會取得批准並於中國上市，使我們的商業化產品總數增至四項。此外，則樂用於治療二線卵巢癌的適應症獲納入了國家醫保藥品目錄，預期此舉將帶動該產品於今年及其後錄得強勁銷量增長。2021年，我們亦計劃在中國為針對間皮瘤的腫瘤電場治療及針對HER2陽性乳腺癌的MARGENZA提交上市申請。我們預期與國家藥監局就efgartigimod的潛在快速審批途徑進行商議，而efgartigimod已由我們的合作夥伴argenx在美國提交上市申請用於治療全身型重症肌無力。我們亦預期將會取得多項產品及候選產品的新臨床資料。」

「再鼎醫藥專注於在中國在腫瘤、自身免疫性疾病及抗感染三個治療領域內奠定強大的基礎。在腫瘤領域，我們聚焦佔中國新發癌症患者人數一半以上的五大癌種，包括肺癌、胃癌、女性癌症、腦癌及血液腫瘤，其中我們在肺癌及胃癌方面更是擁有世界一流的候選產品組合。我們計劃繼續全方位擴展產品管線，在縱向深入拓展這些重點範疇的同時，橫向擴展至擁有重大醫療需求缺口的新治療領域。」

「我們立志於未來三年成為全球領先的生物醫藥公司。除尋求現有管線的產品穩步在中國獲得批准並上市，以及建立新戰略性合作及變革性的合作夥伴關係外，我們亦以發現及研發創新藥物為目標。為達成此目標，我們將不斷擴大現有營運規模，目前在全球八個營運地點擁有近1,200名僱員。儘管COVID-19疫情帶來的挑戰還將持續，再鼎醫藥同仁將致力延續過往的業績，實現我們改善全球人類健康的整體目標。」

近期產品摘要及預計里程碑

腫瘤

則樂® (尼拉帕利)

則樂為一種口服、每日一次的小分子聚(ADP-核糖) PARP 1/2抑制劑。其為唯一在美國、歐盟及中國獲批無論患者生物標記物狀態均可單藥用於晚期卵巢癌患者的PARP抑制劑。

2020年下半年業務進展

- 2020年12月，則樂被納入由中國國家醫療保障局發佈的國家醫保藥品目錄。
- 2020年9月，國家藥監局批准則樂的補充新藥上市申請(sNDA)，以作為對一線鉑類化療完全或部分緩解的晚期上皮性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌的成人患者的維持治療。
- 2020年9月，則樂在中國用於復發性卵巢癌患者的維持治療所進行的隨機、雙盲及安慰劑對照的III期研究(NORA)發佈詳細正面結果。NORA研究顯示無論生物標記物狀態如何個體化起始劑量治療方案都能顯著改善PFS並提高安全性。
- 自於2020年1月在中國內地上市後，則樂已被列入中國各省市政府所推出的67項商業健康保險計劃及44項補充保險計劃。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 完成則樂與tebotelimab (PD-1 x LAG-3)聯合用藥治療胃癌的臨床1b期研究入組。
- 於下半年公佈在中國開展的則樂用於治療一線卵巢癌患者的III期(PRIME)研究的主要結果。
- 於下半年提交用於卵巢癌後線治療的補充新藥上市申請(sNDA)。
- 繼續探索其他適應症及與其他藥物聯合治療機會。

腫瘤電場治療

腫瘤電場治療為一種使用調整至特定頻率的電場阻斷癌細胞分裂、抑制腫瘤生長並可能導致癌細胞死亡的癌症療法。

2020年下半年業務進展

- 2020年8月，在香港上市Optune Lua™用於治療惡性胸膜間皮瘤(MPM)。
- 自2020年6月在中國內地上市後，愛普盾®已被納入10項補充保險計劃，並成為首個獲得中國商業健康保險支援的創新醫療器械。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 提交用於治療惡性胸膜間皮瘤(MPM)上市許可申請(MAA)。
- 參與針對非小細胞肺癌(NSCLC)的全球LUNAR III期關鍵研究、針對局部晚期胰腺癌的PANOVA-3 III期關鍵研究、針對復發性卵巢癌的INNOVATE-3 III期關鍵研究及針對非小細胞肺癌腦轉移的METIS III期關鍵研究。
- 完成針對一線胃腺癌的臨床II期探索性研究入組。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 上半年獲得針對晚期肝癌臨床II期HEPANOVA研究資料。
- 於下半年完成針對復發性卵巢癌的INNOVATE-3 III期關鍵研究的中期分析。
- 於下半年完成針對NSCLC的LUNAR III期關鍵研究的中期分析。

擎樂®(瑞派替尼)

擎樂為一種開關調控酪氨酸激酶抑制劑，可廣泛抑制KIT及PDGFR α 激酶信號通路。是唯一在美國獲批的用於治療既往接受過三種或以上酪氨酸激酶抑制劑治療的晚期GIST患者的療法。

2020年下半年及2021年初至今的業務進展

- 2021年3月，香港衛生署批准擎樂在香港上市用於治療既往接受伊馬替尼，舒尼替尼和瑞戈非尼治療的晚期GIST成人患者。
- 2020年12月，擎樂用於治療二線GIST患者的註冊性橋接研究完成大中華地區的首例患者給藥。

- 2020年8月，擎樂用於治療四線GIST患者的新藥上市申請(NDA)獲國家藥監局授予優先審評資格。
- 2020年7月，國家藥監局受理擎樂用於四線GIST治療的NDA。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 擎樂有望於上半年獲得國家藥監局批准用於四線GIST治療並上市。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 擎樂有望於下半年獲得用於二線GIST患者治療的INTRIGUE III期研究的主要資料。

Odronextamab

*Odronextamab*為一種雙特異性單克隆抗體，旨在通過聯結並活化細胞毒性T細胞(與CD3結合)及淋巴瘤細胞(與CD20結合)，觸發抗腫瘤作用。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 視美國食品藥品監督管理局(FDA)的回饋意見而定，於上半年完成全球II期潛在關鍵研究在大中華地區的首例患者入組。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 完成針對B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)的II期潛在關鍵研究的患者入組。
- 開展針對濾泡性淋巴瘤(FL)及彌漫性大B細胞淋巴瘤(DLBCL)與化療聯用治療的OLYMPIA III期驗證性研究，並探索其他藥物聯合治療的機會。
- 開展皮下注射劑型的開發。

Repotrectinib

*Repotrectinib*為一種新一代酪氨酸激酶抑制劑(TKI)，旨在有效靶向ROS1及TRK A/B/C，對既往未接受過TKI治療或既往接受過TKI治療的患者具有治療潛力。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 於上半年完成全球TRIDENT-1 II期註冊性研究在大中華地區首例患者入組。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 計劃於上半年與FDA討論repotrectinib用於治療既往未接受過TKI治療的ROS1陽性NSCLC的註冊路徑。
- 開展一項針對KRAS突變型NSCLC的II期聯合用藥研究。
- 於下半年公佈進行中的TRIDENT-1研究佇列的臨床資料。

MARGENZA™ (Margetuximab)

MARGENZA為一種經Fc優化的單克隆抗體，用於靶向人表皮生長因數受體2 (HER2)。

2020年下半年業務進展

- 2020年12月，我們的合作夥伴MacroGenics宣佈FDA批准MARGENZA與化療聯用，用於治療已接受兩種或以上先前抗HER2方案(其中至少一種用於轉移性疾病)的轉移性HER2陽性乳癌成年患者。
- 2020年10月，我們宣佈了在評估margetuximab(作為研究性藥劑)與檢查點抑制劑聯用(不論是否與化療聯用)作為HER2陽性胃癌或胃食管交接處(GEJ)癌患者的潛在一線治療的全球MAHOGANY研究大中華地區首例患者給藥。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 提交治療已接受過療法的轉移性HER2陽性乳癌的NDA。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 獲得MAHOGANY研究A部分的初始資料。
- 完成SOPHIA研究的最終總生存期(OS)分析，這是一項隨機、開放標籤的III期臨床研究，旨在評估接受過HER2靶向治療的HER2陽性轉移性乳腺癌患者中，MARGENZA聯合化療對比曲妥珠單抗聯合化療的療效。

Bemarituzumab

*Bemarituzumab*是一種處於開發階段的同類首創抗體，作為針對FGFR2b過度表達的胃癌及GEJ癌的靶向療法。

2020年下半年業務進展

- 2020年11月，我們的合作夥伴Five Prime Therapeutics公佈了全球、隨機、雙盲及安慰劑對照臨床II期FIGHT研究所取得的主要正面結果。與安慰劑組相比，FIGHT研究中bemarituzumab治療組的全部三個療效終點(PFS、OS及客觀緩解率(ORR))均取得了預先設定的統計學顯著性。研究結果其後於2021年1月舉行的2021年美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤年度研討會(ASCO GI)上發佈。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 與我們的合作夥伴Five Prime Therapeutics攜手開展針對胃癌的III期關鍵研究。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 開展針對胃癌的III期關鍵研究及針對其他FGFR2b陽性癌症的臨床開發。

CLN-081

*CLN-081*為一種口服、小分子、下一代、不可逆的表皮生長因數受體(EGFR)抑制劑可以選擇性地靶向表達EGFR突變型的細胞，包括EGFR外顯20 (exon20)子插入突變。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 於下半年為全球潛在關鍵研究招募首位大中華地區患者入組。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 公佈全球1/2a期的臨床資料更新。

TPX-0022

*TPX-0022*為一種口服的多靶點激酶抑制劑，具有新型三維大環結構，可抑制基因靶點突變的MET、CSF1R (集落刺激因數1受體)及SRC激酶。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 於下半年公佈SHIELD-1研究的I期最新資料，並在取得FDA回饋意見後開展SHIELD-1研究的II期部分。

Tebotelimab

*Tebotelimab*為一種以PD-1及LAG-3為靶向的研究性、同類首創、雙特異性四價DART分子。

2020年下半年業務進展

- 2020年11月，我們的合作夥伴MacroGenics在腫瘤免疫治療學會(SITC)年會上發佈tebotelimab聯合margetuximab用於治療晚期HER2陽性腫瘤的I期臨床研究資料。
- 2020年12月，我們的合作夥伴MacroGenics在美國血液學會年會(ASH)上發佈在I期臨床研究中復發性或難治性DLBCL組的研究數據。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 根據I/II期概念驗證研究資料決定是否進行tebotelimab聯合布立尼布用於治療肝細胞癌的下一步臨床研究。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- 提供包括未來開發計劃的最新臨床開發方案。

Retifanlimab

*Retifanlimab*為一種可抑制PD-1的研究性單克隆抗體。

2020年下半年業務進展

- 2020年10月，我們宣佈了retifanlimab聯合鉑類化療用於治療一線轉移性NSCLC患者的全球III期研究完成在大中華地區首位患者給藥。
- 2020年10月，我們宣佈在retifanlimab用於先前接受過治療的晚期MSI-H子宮內膜癌患者的全球潛在註冊性研究完成在大中華地區首位患者給藥。

2021年合作夥伴業務進展

- 2021年1月，我們的合作夥伴Incyte宣佈FDA已受理retifanlimab用於已接受過療法的晚期肛管鱗狀細胞癌(SCAC)患者的生物製劑許可申請(BLA)的優先審批資格(PDUFA執行日期為2021年7月25日)。

自身免疫疾病

Efgartigimod

*Efgartigimod*為一種抗體片段，旨在減少致病免疫球蛋白G (IgG) 抗體及阻斷IgG回收過程。*Efgartigimod*與新生Fc受體(FcRn)結合，後者於體內廣泛表達及在挽救IgG抗體的退化方面發揮核心作用。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 與國家藥監局討論取得efgartigimod治療全身型重症肌無力(gMG)的潛在註冊加速審評路徑。
- 繼續與argenx合作，探索及推進其他適應症的臨床開發。

合作夥伴於2021年的預期里程碑事件

- efgartigimod用於治療gMG患者的上市申請有望獲得FDA批准並於全球上市。
- 繼續針對慢性炎症性脫髓鞘性多發性神經病(CIDP)的ADHERE註冊性研究的入組。
- 開展第五種及第六種適應症的臨床研究。

抗感染

紐再樂® (甲氧磺酸奧馬環素)

紐再樂為一種每日一次靜脈或口服使用的氨甲基環素類抗菌藥，用於治療成人CABP及ABSSSI。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 紐再樂用於治療CABP及ABSSSI的上市申請有望獲得國家藥監局批准並上市。

Sulbactam-Durlobactam(SUL-DUR)

Sulbactam-Durlobactam為 β -內酰胺/ β -內酰胺酶抑制劑的組合，對不動桿菌生物體(包括碳青黴烯耐藥菌株)具有獨特活性。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 完成全球ATTACK III期研究的大中華地區患者入組招募。

擁有全球智慧財產權的內部項目

ZL-2309 (CDC7)

ZL-2309為一種口服、選擇性及ATP競爭性細胞分裂週期7 (CDC7)激酶抑制劑。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 對經選定的腫瘤類型啟動生物標誌物驅動的概念驗證性(POC)研究。

ZL-1201 (CD47)

ZL-1201為一種經改良以降低效應物功能及專門靶向CD47的人源化IgG4單克隆抗體。其治療潛力將通過單藥療法及聯合用藥療法在實體瘤及血液系統惡性腫瘤中進行評估。

- 2020年6月，完成了在I期研究中的首次人體給藥。

ZL-1102 (IL-17)

ZL-1102為具有高親和力及活性的IL-17靶向新型人源納米抗體。有別於與其他抗IL-17產品，正在開發的ZL-1102將用於慢性斑塊狀銀屑病(CPP)的局部治療。

- 於2020年7月，完成了I期研究首次人體給藥。

業務拓展

2020年下半年及2021年初業務進展

- 於2021年1月，我們就TPX-0022簽訂了大中華地區開發及商業化獨家授權協議，擴展了與Turning Point Therapeutics的合作。
- 於2021年1月，我們宣佈了與argenx在大中華地區開發及商業化efgartigimod簽訂獨家授權協議。
- 於2020年12月，我們宣佈了在大中華地區開發、生產及商業化CLN-081簽訂獨家授權協議。
- 於2020年7月，我們宣佈與Turning Point Therapeutics在大中華地區開發及商業化repotrectinib簽訂獨家授權協議。

再鼎醫藥於2021年的預期里程碑事件

- 繼續尋求鞏固及變革性的業務拓展機會。

公司最新動態

- 再鼎醫藥繼續在美國建立其早期發現、臨床開發、業務拓展及法律事務的業務團隊及能力。擴展了三藩市灣區的研究中心及其位於麻塞諸塞州劍橋市的辦事處。
- 再鼎醫藥繼續提升研發及其他運營能力，並在中國蘇州開發新的園區。
- 再鼎醫藥持續聘請專業人員。截至2021年1月31日，再鼎醫藥共有1,194名全職員工，其中450名及592名員工分別從事研發及商業活動。
- 再鼎醫藥委聘若干擁有豐富全球經驗的管理人員，包括Alan Sandler博士擔任總裁兼腫瘤領域全球開發負責人；Ty Edmondson擔任首席法務官；Ann Beasley擔任首席合規官。
- 2020年9月，再鼎醫藥成功在香港聯合交易所主板進行二次上市，扣除包銷折扣，佣金及其他發售開支前所得款項總額約為68.3億港元(8.81億美元)。
- 截至2020年12月7日，再鼎醫藥被入恒生綜合中型股指數。

2020年全年財務業績

- 2020年全年的收入為4,900萬美元，其中包括則樂銷售收入3,210萬美元及愛普盾銷售收入1,640萬美元。而2019年全年收入則為1,300萬美元，其中則樂和愛普盾的銷售收入分別為660萬美元和640萬美元。
- 2020年的研發開支為2.227億美元，而2019年則為1.422億美元。研發開支的增加主要由於授權協議的預付款和里程碑付款、進行中及新開展的後期臨床研究費用、增聘研發人員的工資及工資相關開支，以及內部開發專案擴展而產生的相關費用所致。
- 2020年的銷售、一般及行政開支為1.113億美元，而2019年則為7,020萬美元。有關增加主要由於新增商業化團隊的工資及工資相關開支以及再鼎醫藥持續在中國擴展其商業經營的相關成本所致。
- 2020年全年，再鼎醫藥虧損淨額為2.689億美元(或普通股股東應佔每股虧損為3.46美元)，而2019年全年的虧損淨額則為1.951億美元(或普通股股東應佔每股虧損為3.03美元)。
- 截至2020年12月31日，現金及現金等價物、短期投資及受限制現金共合計為11.875億美元，而截至2019年12月31日則為2.764億美元。

電話會議及網路直播資料

再鼎醫藥將於美國東部時間2021年3月1日上午八時整舉行現場電話會議及網路直播。您可透過訪問本公司網站<http://ir.zailaboratory.com>收聽現場網路直播。參與者必須於電話會議開始前進行登記。有關詳情如下：

登記連結：<http://apac.directeventreg.com/registration/event/3008148>
會議編號：3008148

所有參與者必須於電話會議開始前使用上文提供的連結完成網上登記程序。登記後，各參與者將收到一個用以參與電話會議的撥號號碼、會議密碼及獨有接入登記編號。

電話會議後，將於短時間內提供重播，並可透過訪問本公司網站<http://ir.zailaboratory.com>收聽重播。

關於再鼎醫藥

再鼎醫藥有限公司(納斯達克代碼：ZLAB；香港聯交所代碼：9688)是一家處於商業化階段的創新型生物製藥公司，致力於為中國及全球的腫瘤、自身免疫性及感染性疾病患者提供創新藥物。我們致力於滿足快速增長的醫藥市場所帶來的巨大未滿足的醫療需求。為達到這一目標，公司經驗豐富的團隊已與全球領先的生物製藥公司建立了戰略合作，打造起由創新藥物組成的廣泛產品管線。再鼎醫藥已建立起具有強大藥物研發和轉化研究能力的內部團隊，並將打造擁有國際智慧財產權的候選藥物管線。我們的遠景是成為一家全面整合的創新生物製藥公司，研發、生產並銷售創新產品，為促進全世界人類的健康福祉而努力。

有關公司的更多資訊，請訪問www.zailaboratory.com或關注公司領英帳號：<https://www.linkedin.com/company/zai-lab/>及twitter帳戶：www.twitter.com/ZaiLab_Global

再鼎醫藥的前瞻性陳述

本新聞稿載有關於再鼎醫藥的未來期望、計劃及前景的陳述，包括但不限於有關我們發展產品管線的能力及進一步展示我們的商業及開發能力、我們經批准產品及候選產品的預期里程碑的陳述，以及使用「預計」、「相信」、「預期」、「計劃」及其他類似用語的其他陳述。該等陳述構成前瞻性陳述(定義見《1995年私人證券訴訟改革法案》)。前瞻性陳述並非歷史事實的陳述，亦非對日後表現的擔保或保證。前瞻性陳述乃基於再鼎醫藥截至本新聞稿日期的期望及假設而作出，但受制於固有不確定性、風險及可能與前瞻性陳述所預期的情況迥然不同的事態變化。實際結果可能因多種重要因素而與該等前瞻性陳述所述者迥然不同，該等重要因素包括但不限於(1)再鼎醫藥於未來取得額外資金的能力；(2)再鼎醫藥的候選產品的臨床及臨床前開發結果；(3)相關監管機構就再鼎醫藥的候選產品監管批准所作出的決定內容及時機；(4)再鼎醫藥自候選產品產生收入的能力；(5)新型冠狀病毒(COVID-19)疫情對整體經濟、監管及政治環境的影響；及(6)於再鼎醫藥於2021年3月1日提交的截至2020年12月31日止財政年度的年度報告(表格10-K)，以及向證券交易委員會提交的其他文件中所討論的其他因素。再鼎醫藥預期，期後事件及發展將導致再鼎醫藥的期望及假設改變，但其並無責任公開更新或修改任何前瞻性陳述(無論是因為出現新資料、未來事件或其他原因，惟倘法律可能規定則除外)。該等前瞻性陳述不得被視為代表再鼎醫藥截至本新聞稿日期後任何日期的意見。

患者應參閱處方資料內有關則樂、愛普盾、擎樂、MARGENZA及紐再樂的重要安全性信息。

有關更多資料，敬請垂詢：

再鼎醫藥聯絡方式：

再鼎醫藥

曹基哲，首席財務官

+86 137 6151 2501

billy.cho@zailaboratory.com

媒體：陳曉昱

+86 18500155011

xiaoyu.chen@zailaboratory.com

投資者關係：Mike Zanoni

Endurance Advisors，代表再鼎醫藥

610-442-8570

mzanoni@enduranceadvisors.com



再鼎醫藥有限公司

再鼎醫藥有限公司
經審計合併資產負債表
(千美元(「\$」)，股份數目及每股數據除外)

	截至12月31日	
	2019年	2020年
	\$	\$
資產		
流動資產：		
現金及現金等價物	75,932	442,116
短期投資	200,000	744,676
應收賬款(經扣減截至2019年及2020年12月31日撥備零及\$1)	3,791	5,165
存貨	6,005	13,144
預付款項及其他流動資產	6,736	10,935
流動資產總值	292,464	1,216,036
非流動受限制現金	510	743
於被投資公司股權投資	2,398	1,279
設備預付款項	440	274
物業及設備，淨額	21,353	29,162
經營租賃使用權資產	15,071	17,701
土地使用權，淨額	7,655	7,908
無形資產，淨額	1,148	1,532
長期押金	377	862
可收回增值稅	13,737	22,141
資產總值	355,153	1,297,638
負債及股東權益		
流動負債：		
短期借貸	6,450	—
應付賬款	22,660	62,641
流動經營租賃負債	4,351	5,206
其他流動負債	13,174	30,196
流動負債總額	46,635	98,043
遞延收入	2,881	16,858
非流動經營租賃負債	10,977	13,392
負債總額	60,493	128,293
股東權益		
普通股(每股面值0.00006美元；500,000,000股法定股本股份；截至2019年及2020年12月31日分別68,237,247股及87,811,026股已發行及發行在外股份)	4	5
額外實繳資本	734,734	1,897,467
累計虧絀	(444,698)	(713,603)
累計其他綜合收益(虧損)	4,620	(14,524)
股東權益總額	294,660	1,169,345
負債及股東權益總額	355,153	1,297,638

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

	截至12月31日止年度		
	2018年 \$	2019年 \$	2020年 \$
收入	129	12,985	48,958
開支：			
銷售成本	(43)	(3,749)	(16,736)
研發	(120,278)	(142,221)	(222,711)
銷售、一般及行政	(21,576)	(70,211)	(111,312)
經營虧損	(141,768)	(203,196)	(301,801)
利息收入	3,261	8,232	5,120
利息開支	(40)	(293)	(181)
其他收入，淨額	59	938	29,076
除所得稅及分佔權益法投資虧損前虧損	(138,488)	(194,319)	(267,786)
所得稅費用	—	—	—
分佔權益法投資虧損	(587)	(752)	(1,119)
虧損淨額	<u>(139,075)</u>	<u>(195,071)</u>	<u>(268,905)</u>
普通股股東應佔虧損淨額	<u>(139,075)</u>	<u>(195,071)</u>	<u>(268,905)</u>
每股虧損(基本及攤薄)	(2.64)	(3.03)	(3.46)
計算每股普通股虧損淨額(基本及攤薄) 所用加權平均股份	52,609,810	64,369,490	77,667,743

再鼎醫藥有限公司
 經審計合併綜合虧損表
 (千美元(「\$」)，股份數目及每股數據除外)

	截至12月31日止年度		
	2018年 \$	2019年 \$	2020年 \$
虧損淨額	(139,075)	(195,071)	(268,905)
其他綜合收益(虧損)，扣除零稅項： 外幣換算調整	2,212	1,958	(19,144)
綜合虧損	<u>(136,863)</u>	<u>(193,113)</u>	<u>(288,049)</u>