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)

# 2021年第一季度財務業績公告

我們謹此發佈我們截至2021年3月31日止第一季度的未經審核業績(「2021年第一季度業績公告」)。2021年第一季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5月10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、梁顥宇女士、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2021年第一季度財務業績

一公司將於美國東部時間今天上午8:00召開電話和網絡會議

中國上海和美國舊金山,2021年5月10日—再鼎醫藥(納斯達克代碼:ZLAB;香港聯交所代碼:9688)今天公佈了2021年第一季度的財務業績,以及最近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:「2021年第一季度,再鼎醫藥各項業務持續表現良好。我們通過多項戰略合作,進一步增強了我們在胃癌和肺癌領域的產品組合;我們與argenx就efgartigimod達成了獨家協議,這一單產品多適應症的候選藥物將顯著的夯實我們在自身免疫領域的佈局;我們不斷推進臨床項目,希望盡早有關鍵數據公佈;擎樂獲國家藥品監督管理局(國家藥監局)批准上市,它不僅是我們過去15個月內在中國獲批的第三個創新腫瘤產品,還是我們胃癌產品管線中的第一個商業化產品,為再鼎醫藥成為胃癌領域的全球領導者奠定了堅實的基礎;則樂被納入國家醫保目錄後進一步提高了產品的可及性,助力公司收入實現了穩定的增長。此外,我們的合作夥伴也喜訊頻傳:FDA接受了efgartigmod治療全身性重症肌無力(gMG)的上市申請;腫瘤電場治療用於非小細胞肺癌的III期關鍵性研究LUNAR在加速中期分析的基礎上被建議在減少樣本量後繼續進行;Bemarituzumab用於FGFR2b過度表達胃癌患者一線治療被FDA認定為突破性療法。

「近期完成的總額接近8.6億美元的全球公開募資大大鞏固了我們的資金狀況,讓我們可以通過更充沛的資金,達成新的戰略合作、推進臨床管線開發、擴大商業化及研發團隊以推動收入增長、加強全球自主研發管線以加速公司的發展。

「我們的目標是在2021年繼續推進不同階段產品管線的進展。我們期待國家藥監局批准紐再樂用於治療社區獲得性細菌性肺炎(CABP)和急性細菌性皮膚和皮膚結構感染(ABSSI)的上市申請。我們計劃在中國提交margetuximab用於治療Her2陽性乳腺癌、腫瘤電場治療用於治療間皮瘤,則樂用於卵巢癌後線治療的上市申請。我們還在向國家藥監局諮詢efgartigimod在中國用於治療gMG的註冊途徑。我們預計還將披露多項數據,包括腫瘤電場用於肝癌和卵巢癌的治療、擎樂用於二線GIST的治療、margetuximab用於胃癌的治療、CLN-081用於非小細胞肺癌的治療,TPX-0022用於非小細胞肺癌和胃癌的治療。

「我們的使命是解決中國和全球患者急需的未滿足醫療需求,我們相信我們已經建立了 一個可持續的平台以實現這一願景。我們的團隊將再接再厲,不斷實現增長目標。我堅 信再鼎的未來將更加美好。|

# 近期產品亮點及預期的里程碑事件

#### 腫瘤領域

# 則樂®(尼拉帕利)

則樂是一種口服、每日一次的小分子聚腺苷二磷酸 — 核糖聚合酶(PARP) 1/2抑制劑,是唯一在美國、歐盟及中國內地(下稱「中國」)獲批的無論患者生物標記物狀態如何,均可單藥用於晚期卵巢癌患者的PARP抑制劑。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

- 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卵巢癌患者一線維持治療的III期臨床研究PRIME 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。
- 繼續探索其他適應症及與其他藥物聯用的機會。

## 腫瘤電場治療

腫瘤電場治療是一種利用特定電場頻率干擾腫瘤細胞分裂,抑制腫瘤增長並使受電場影響的癌細胞死亡的腫瘤治療手段。

#### 近期產品亮點

- 2021年4月,再鼎醫藥合作夥伴Novocure宣佈了用於含鉑化療失敗的IV期非小細胞肺癌的III期關鍵性臨床研究LUNAR的最新進展。Novocure被通知,基於獨立數據監察委員會(DMC)對目前入組時間和觀察到的事件數量進行的例行審查,LUNAR研究預先設定的中期分析被加快。DMC認為,對隨機分配到對照組的患者來說,繼續招募患者直至534例,且進行18個月隨訪,可能是不必要且不符合醫學倫理的。DMC還建議將研究樣本量減少至約276例,並將隨訪時間縮短至12個月。Novocure已向美國食品藥品監督管理局(FDA)提交研究性器械豁免(IDE)的補充材料,目前正在等待監管機構的回覆。
- 再鼎醫藥已在大中華區啟動LUNAR研究,並將助力加速開發腫瘤電場治療用於全球的非小細胞肺癌及其他癌種的患者。

# 再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

- 提交用於治療惡性胸膜間皮瘤的上市許可申請。
- 加入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2021年預期的里程碑事件

- 在第二季度收到FDA對IDE包括III期關鍵性臨床研究LUNAR的建議方案變更申請的回 覆。
- 第二季度獲得針對晚期肝癌臨床II期HEPANOVA研究的最終數據。
- 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。

### 擎樂®(瑞派替尼)

擎樂是一款開關控制酪氨酸激酶抑制劑,可廣泛抑制KIT及PDGFR  $\alpha$  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。

## 近期產品亮點

 於2021年3月,再鼎醫藥宣佈,國家藥品監督管理局已批准了擎樂的新藥上市申請 (NDA)用於治療已接受過包括伊馬替尼在內的3種或以上激酶抑制劑治療的晚期胃腸 道間質瘤(GIST)成人患者。這是再鼎醫藥在過去15個月裡在中國獲批上市的第三個 創新腫瘤產品。

#### 再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

- 於2021年5月完成擎樂用於GIST四線治療的商業上市。
- 下半年在台灣地區獲批。

#### 合作夥伴2021年預期的里程碑事件

第四季度獲得擎樂用於GIST二線治療的INTRIGUE III期研究的主要數據。

#### **Odronextamab**

Odronextamab是一款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2021年預期的里程碑事件

• 視美國食品藥品監督管理局(FDA)的反饋意見而定,入組全球II期潛在關鍵研究在大中華區的首例患者。

合作夥伴2021年預期的里程碑事件

- 視FDA對更新研究方案的反饋而定,於第二季度重啓針對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。
- 啟動與化療聯合治療濾泡性淋巴瘤(FL)及彌漫性大B細胞淋巴瘤(DLBCL)的OLYMPIA III期驗證性研究,並探索與其他藥物聯合治療的機會。
- 啟動皮下注射劑型的開發。

### Repotrectinib

Repotrectinib是新一代酪氨酸激酶抑制劑(TKI),旨在有效作用於ROS1及TRK A/B/C,對既往未接受過TKI治療或既往接受過TKI治療的患者均有治療潛力。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

第二季度完成全球TRIDENT-1 II期註冊性研究在大中華區的首例患者入組。

合作夥伴2021年預期的里程碑事件

- 完成正在進行的TRIDENT-1研究用於既往未接受過TKI治療的ROS1陽性的非小細胞肺癌患者的入組目標。預計2022年第一季度將召開FDA會議,討論盲態獨立中心審查(BICR)主要結果。
- 於年中啟動TRIDENT-2研究,一項針對KRAS突變實體瘤的1b/2期聯合研究。
- 下半年提供正在進行的TRIDENT-1研究的臨床數據更新。
- 下半年報告兒童和年輕成人患者1/2期CARE研究的初始臨床數據。

# MARGENZA<sup>TM</sup> (Margetuximab)

MARGENZA是一種靶向作用於人表皮生長因子受體2 (HER2)的Fc段優化的單克隆抗體。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

• 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2021年預期的里程碑事件

- 於第三季度獲得MAHOGANY研究A部分的初始數據。
- 第三季度完成SOPHIA研究的最終總生存期分析,SOPHIA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是一款同類首創抗體作為針對FGFR2b過度表達的腫瘤靶向療法,正在進行用於一線治療FGFR2b過度表達的胃癌及胃食管交界處癌的研究。

近期產品亮點

• 2021年4月,FDA授予了bemarituzumab突破性療法認定,與改良的FOLFOX 6聯用作為成纖維細胞生長因子受體2b(FGFR2b)過度表達、人表皮生長因子受體2(HER2-)陰性的轉移性和局部進展性胃和胃食管交界處腺癌患者的一線治療方案,基於FDA批准的伴隨診斷分析顯示,至少10%的腫瘤細胞為FGFR2b過度表達。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

• 啟動針對胃癌的III期關鍵研究。

### **CLN-081**

CLN-081是一種口服、小分子、下一代、不可逆的表皮生長因子受體(EGFR)抑制劑,可以選擇性地靶向作用於表達EGFR突變型的細胞,包括EGFR外顯子20 (exon20)插入突變。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

• 下半年完成全球潛在關鍵研究的大中華區首位患者入組。

合作夥伴2021年預期的里程碑事件

• 全球1/2a期研究的臨床數據更新。

#### **TPX-0022**

TPX-0022是一款口服多靶點激酶抑制劑,具有新型三維大環結構,可抑制基因靶點突變的MET、CSF1R(集落刺激因子1受體)及SRC激酶。

合作夥伴2021年預期的里程碑事件

- 下半年公佈SHIELD-1研究的I期臨床數據更新,並視FDA的反饋意見而定,啟動 SHIELD-1研究的II期部分。
- 下半年啟動與EGFR靶向療法聯用的1b/2期SHIELD-2研究。

#### **Tebotelimab**

Tebotelimab是一款靶向作用於PD-1及LAG-3的處於研究階段的、同類首創、雙特異性四價DART分子。

再鼎醫藥和合作夥伴2021年預期的里程碑事件

提供包括未來開發計劃在內的最新臨床開發進展。

#### Retifanlimab

Retifanlimab是一款處於研究階段的可抑制PD-1的單克隆抗體。

近期產品亮點

• 於2021年1月,再鼎醫藥合作夥伴Incyte宣佈FDA受理retifanlimab用於經治肛管鱗狀細胞癌(SCAC)的上市申請並授予優先評審資格,處方藥使用者費用法案(PDUFA)執行日期為2021年7月25日。

# 自身免疫疾病領域

## **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並在挽救IgG抗體的退化方面 發揮核心作用。

近期產品亮點

• 國家藥品監督管理局受理五項臨床研究申請(CTA)。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

- 向國家藥品監督管理局諮詢efgartigimod治療全身型重症肌無力(gMG)的潛在加速註冊 路徑。
- 繼續與argenx合作,探索及推進其他適應症的臨床開發。
- 其他適應症的臨床研究申請獲批。

合作夥伴2021年預期的里程碑事件

- efgartigimod用於治療gMG患者的上市申請有望獲得FDA批准(PDUFA的藥證審批時程為2021年12月17日)並於全球上市。
- 繼續針對慢性炎症性脱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。

#### 抗感染領域

#### 紐再樂®(甲苯磺酸奧馬環素)

紐再樂是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2021年預期的里程碑事件

紐再樂用於治療CABP及ABSSSI的上市申請有望獲得國家藥品監督管理局批准並上市。

#### **Sulbactam-Durlobactam (SUL-DUR)**

Durlobactam是一種 β - 內醯胺酶抑制劑,與sulbactam聯用對鮑曼不動桿菌(包括碳青黴烯耐藥菌株)具有獨特活性。

再鼎醫藥和合作夥伴2021年的預期里程碑事件

• 完成全球ATTACK III期研究的患者入組,並預計將於下半年發佈初步數據解讀。

# 擁有全球知識產權的內部項目

## ZL-2309 (CDC7)

ZL-2309是一款口服活性、選擇性、ATP競爭性細胞分裂周期7(CDC7)激酶抑制劑。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

• 在選定的腫瘤中啟動一項生物標誌物驅動的概念驗證性(POC)研究。

#### 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。

再鼎醫藥2021年預期的里程碑事件

預計將於下半年發佈初步數據解讀。

#### 業務拓展

- 2021年1月,再鼎醫藥宣佈與argenx就efgartigimod在大中華區的開發及商業化達成獨家授權協議。Efgartigimod是一款抗體片段,旨在減少致病性免疫球蛋白G(IgG)抗體並阻斷IgG循環,有潛力用於治療重症肌無力、尋常性天皰瘡、免疫性血小板減少症、慢性炎症性脱髓鞘性多發性神經病及另外數種適應症。
- 2021年1月,再鼎醫藥就TPX-0022簽訂了大中華區開發及商業化獨家授權協議,擴展了與Turning Point Therapeutics的合作。TPX-0022是一種多靶點激酶抑制劑,可抑制MET、CSF1R和SRC基因靶點突變,有潛力用於治療晚期或轉移性實體腫瘤。

#### 公司最新動態

 2021年4月,再鼎醫藥宣佈完成美國預託股份和普通股份的全球發售,包括充分行使 綠鞋期權,支付予再鼎醫藥的所得款項總額為8.575億美元。此次發售採用兩地交易 結構,在納斯達克和香港聯交所均為行業首創。

- 自2020年1月在中國內地商業上市以來,則樂已被納入由各省或市政府發起的67個商業健康險和52個城市普惠險。自2020年6月在中國內地商業上市以來,愛普盾已被納入13個城市普惠險。
- 為了專注於再鼎醫藥的業務發展和其他戰略目標,於2021年5月7日,傅濤擔任再鼎醫藥首席策略官這一新職務,並不再繼續擔任總裁及首席運營官的職務,且辭任再鼎醫藥董事會。
- 再鼎醫藥團隊持續壯大並聘請專業人才。截至2021年4月15日,再鼎醫藥共有1,354名 全職員工,其中從事研發和商業化崗位的員工分別為514名和683名。

### 2021年第一季度財務業績

- 截至2021年3月31日止三個月,產品淨收入為2,010萬美元,2020年同期收入為820萬美元。其中包括則樂銷售收入1,260萬美元(2020年同期為630萬美元)和愛普盾銷售收入710萬美元(2020年同期為190萬美元)。
- 截至2021年3月31日止三個月的研發支出為2.039億美元,2020年同期為3,370萬美元。 研發開支的增加主要由於支付給argenx公司的6,230萬美元預付款(以再鼎的股權支付,並因若干限制而按協議完成當日的股份公允價值計算)和7,500萬美元的開發成本共擔付款,以及支付給Turning Point的2,500萬美元預付款;正在進行及新啟動的後期臨床研究的相關費用;增聘研發人員的工資及工資相關開支。
- 截至2021年3月31日止三個月的銷售、一般及行政開支為3,580萬美元,2020年同期為 1,870萬美元。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 續在中國擴展商業經營的相關開支所致。
- 截至2021年3月31日止三個月,再鼎醫藥虧損淨額為2.329億美元(或普通股東應佔每股虧損為2.64美元),2020年同期的虧損淨額為4,800萬美元(或普通股東應佔每股虧損為0.66美元)。虧損淨額的增加主要由於與argenx和Turning point的戰略合作相關付款,均記為研發費用。
- 截至2021年3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10.142億美元,而截至2020年12月31日則為11.875億美元。此外,2021年4月,再鼎醫藥宣佈完成一次全球後續發售,包括美國預託股份發售和普通股份發售,在扣除佣金及其他發售開支後,再鼎醫藥的預期總收入約為8.181億美元。

# 電話會議及網路直播資料

再鼎醫藥將於美國東部時間今天(2021年5月10日)上午八時整舉行現場電話會議及網絡直播。您可透過訪問本公司網站http://ir.zailaboratory.com收聽現場網絡直播。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/2374839

會議編號: 2374839

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(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.zailaborary.com或關注公司領英帳號: https://www.linkedin.com/company/zai-lab/及twitter賬戶: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、計劃及前景的提述,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「旨在」、「預計」、「相信」、「估計」、「預期」、「擬」、「可 能 |、「計劃 |、「預見 |、「預測 |、「尋求 |、「目標 |、「潛在 |、「將會 |、「或會 |、「可能 會 | 、「應 | 、「繼續 | 、「擬定 | 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,亦非對日後表現的 保證。前瞻性陳述乃基於再鼎醫藥截至本新聞稿日期認為合理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 際經營業績、財務狀況及流動資金以及再鼎醫藥所經營的行業的發展可能因多種重要 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)再鼎醫藥成功 商業化經批准產品並自有關產品產生收入的能力;(2)再鼎醫藥為其營運及業務計劃提 供資金以及就有關活動獲得資金的能力;(3)再鼎醫藥的候選產品的臨床及臨床前開發 結果;(4)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;(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。

# 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 未經審核簡明合併資產負債表 (千美元(「\$」),股份數目及每股數據除外)

	截至 2021年 3月31日 \$	至 2020年 12月31日 \$
資產 流動資產: 現金及現金等價物 短期投資 應收賬項(分別經扣減截至2021年及 2020年3月31日撥備\$2及\$1) 存貨 預付款項及其他流動資產	1,013,420 	442,116 744,676 5,165 13,144 10,935
流動資產總值 非流動受限制現金 於被投資公司股權投資 設備預付款項 物業及設備,淨額 經營租賃使用權資產 土地使用權,淨額 無形資產,淨額 長期押金 可收回增值税	1,049,185 743 1,473 244 29,016 16,652 7,784 1,585 910 23,698	1,216,036 743 1,279 274 29,162 17,701 7,908 1,532 862 22,141
資產總值 負債及股東權益	1,131,290	1,297,638
流動負債: 應付賬款 流動經營租賃負債 其他流動負債	41,415 5,602 45,639	62,641 5,206 30,196
流動負債總額 遞延收入 非流動經營租賃負債	92,656 16,657 12,307	98,043 16,858 13,392
負債總額	121,620	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2021年及2020年3月31日分別88,519,172股及 74,666,725股已發行及發行在外股份) 額外實繳資本 累計虧絀 累計其他綜合虧損	5 1,967,802 (946,513) (11,624)	5 1,897,467 (713,603) (14,524)
股東權益總額	1,009,670	1,169,345
負債及股東權益總額	1,131,290	1,297,638

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

	截至3月31日止三個月	
	2021年	2020年
	\$	\$
收入 開支:	20,103	8,218
銷售成本	(7,505)	(2,084)
研發	(203,852)	(33,742)
銷售、一般及行政	(35,838)	(18,714)
經營虧損 利息收入 利息開支 其他開支淨額	(227,092) 214 — (6,227)	(46,322) 1,655 (59) (3,125)
除所得税及分佔權益法投資收益(虧損)前虧損 所得税開支	(233,105)	(47,851)
分佔權益法投資收益(虧損)	195	(137)
虧損淨額	(232,910)	(47,988)
普通股股東應佔虧損淨額	(232,910)	(47,988)
每股虧損(基本及攤薄) 計算每股普通股虧損淨額(基本及攤薄)	(2.64)	(0.66)
所用加權平均股份	88,374,928	72,956,538

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

	截至3月31日止三個月	
	2021年	2020年
	\$	\$
虧損淨額 其他綜合收益,扣除零税項:	(232,910)	(47,988)
外幣換算調整		3,539
綜合虧損	(230,010)	(44,449)