

베이진, 2025 년 1 분기 재무 결과 및 비즈니스 업데이트 발표

- 2025 년 1 분기 총 매출은 49% 증가로 11 억 달러 기록, 2024 년 1 분기 대비 강력한 수요 성장에 힘입어 브루킨사®(자누브루티닙) 글로벌 매출은 62% 증가한 7 억 9 천 2 백만 달러 기록
 - GAAP 수익성을 달성하고 영업 현금 흐름 크게 개선
- 6 월 26 일 투자자 알앤디 데이 개최 계획과 함께 후기 단계 혈액학 및 고형 종양 파이프라인 개발
- 사명을 비원 메디신스로 변경하고 스위스로 이전할 수 있는 주주 승인 확보

캘리포니아주 산 카를로스--(BUSINESS WIRE)-- 베이진(BeiGene, Ltd.)(NASDAQ: ONC; HKEX: 06160; SSE: 688235)은 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd.)로 사명을 변경하려는 글로벌 종양학 기업으로서 오늘 2025 년 1 분기의 재무 결과와 기업 업데이트를 발표했다.

"우리는 또 다른 특별한 분기를 보냈으며, 지속적인 글로벌 매출 성장을 통해 1 분기 GAAP 수익성을 달성했습니다. 미국에서 브루킨사는 모든 치료 차수에 걸쳐 새로운 만성 림프구성 백혈병(CLL) 환자 시작의 선두 주자로 남아 있으며, 처음으로 전체 BTKi 시장 점유율 리더가 되었습니다"라고 베이진의 공동 창립자이자 회장 겸 CEO 인 존 V. 오일러(John V. Oyler)가 말했다. "우리는 후기 단계의 혈액학 및 고형 종양 파이프라인 전반에 걸쳐 상당한 진전을 이루었으며, 올해 항체-약물 접합체, 다중특이성 항체 및 표적 단백질 분해제의 광범위한 포트폴리오에 걸쳐 여러 개념 증명 수치가 기대됩니다. 가속화되는 재무 모델링과 6 개 대륙에 걸친 다각화된 글로벌 입지를 통해 우리는 비원 메디신스로 전환하고 스위스로 이전하면서 세계에서 가장 영향력 있는 종양학 혁신 기업 중 하나가 될 수 있는 좋은 입지를 가지고 있습니다."

2025 년 4 분기 재무사항 요약

(미화 천 달러 및 미감사)

3 월 31 일에 끝나는 3 개월

	2025	2024	% 변동
순 제품 매출	\$1,108,530	\$746,918	48%
협업을 통한 순 매출	\$8,749	\$4,734	85%

총 매출	\$1,117,279	\$751,652	49%
GAAP 영업 이익(손실)	\$11,102	\$(261,348)	104%
조정 영업 이익(손실)*	\$139,357	\$(147,341)	195%
GAAP 순이익(손실)	\$1,270	\$(251,150)	101%
조정 순이익(손실)*	\$136,137	\$(145,896)	193%
ADS 에 따른 GAAP 기본 EPS	\$0.01	\$(2.41)	100%
ADS 에 따른 조정 기본 EPS*	\$1.27	\$(1.40)	191%
ADS 에 따른 GAAP 희석 EPS	\$0.01	\$(2.41)	100%
ADS 에 따른 조정 희석 EPS*	\$1.22	\$(1.40)	187%

* 비일반회계기준(GAAP) 재무 척도의 사용에 대한 설명은 이 보도 자료 뒷부분의 "비-GAAP 재무 척도의 사용에 관한 참고 사항" 섹션을 참조하고, 각 비-GAAP 재무 척도를 가장 유사한 GAAP 척도로 조정하려면 이 보도 자료 끝에 있는 표를 참조하라.

2025 년 1 분기 재무적 결과

매출(2025년 1분기)은 전년 기간의 7억 5천 2백만 달러 대비 11억 달러였고, 이는 주로 미국과 유럽에서 브루킨사 제품 매출액 성장에 힘입은 것이다.

제품 매출은 2025년 1분기 총 11억 달러로 전년 동기 7억 4천 7백만 달러에 비해 증가했다. 제품 매출 증가는 주로 브루킨사의 매출 증가에 기인한다. 미국은 계속해서 이 회사의 최대 시장이었고, 전년 동기의 3억 5천 1백만 달러 대비 5억 6천 3백만 달러의 제품 매출을 기록했다. 암젠과 테뮌브라의 라이선스 내 제품도 제품 매출 성장에 기여했다.

- 브루킨사의 2025년 1분기 미국 매출은 총 5억 6천 3백만 달러로 주로 수요에 의해 주도되어 전년 동기 대비 60% 성장했으며, 전분기 대비 증가의 60% 이상이 브루킨사가 미국에서 CLL 및 모든 다른 승인된 적응증에서 신규 환자가 시작하는 제제들 중 선도제품으로 점유율을 계속 높임에 따라 CLL에서의 사용 확대에서 비롯되었다. 브루킨사의 유럽 내 매출은 2025년 1분기에 총 1억 1천 6백만 달러로 독일, 이탈리아, 스페인, 프랑스, 영국을 포함한 모든 주요 유럽시장에서 시장 점유율이 증가한 덕분에 전년 동기 대비 73% 성장했다.
- 테뮌브라의 2025년 1분기 매출은 총 1억 7100만 달러로 전년 동기 대비 18% 성장했다.

매출총이익율(2025년 1분기 글로벌 제품 매출에 대한)은 GAAP 기준으로 전년 동기의 83.3% 대비 85.1%였다. 매출총이익율은 이 회사의 포트폴리오에 있는 다른 제품에 비해 글로벌 브루킨사가 비례적으로 더 높은 매출액 믹스 때문에 증가했다. 매출총이익은 또한 브루킨사와 테뮌브라 모두의 영업 생산성 개선 비용의 혜택을 받았다. 감가상각을 포함하지 않는 조정 기준으로 제품매출액 비율로서 매출총이익률은 전년 동기의 83.7%에 비해 2025년 1분기에 85.5%로 증가했다.

영업 비용

다음 표는 2025년 1분기의 영업 비용을 요약한 것이다.

	GAAP			비-GAAP		
(비감사, 천 단위, 백분율 제외)	2025년 1분기	2024년 1분기	% 변동	2025년 1분기	2024년 1분기	% 변동
연구 및 개발	\$481,887	\$460,638	5%	\$421,195	\$405,440	4%

판매, 일반 및 관리	\$459,288	\$427,427	7%	\$395,511	\$372,146	6%
총 영업 비용	\$941,175	\$888,065	6%	\$816,706	\$777,586	5%

연구 및 개발(R&D) 비용(2025 년 1 분기)은 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했는데, 이는 주로 전임상 프로그램을 임상으로, 초기 임상 프로그램을 후기 단계로 진행했기 때문이다. 2025 년과 2024 년의 1 분기에 각각 인허가 자산에 대해 진행 중인 R&D 와 관련된 선불 수수료 및 일정별 지급금(milestone payments)은 총 영(0) 달러 및 총 3 천 5 백만 달러였다.

판매, 일반 및 관리(SG&A) 비용(2025 년 1 분기)은 주로 미국과 유럽에서 BRUKINSA 의 글로벌 상업 확장에 대한 지속적인 투자로 인해 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했다. 제품 매출액의 SG&A 비용 비율은 2025 년 1 분기에 전년 동기의 57%에 비해 41%로 증가했다.

순이익/(손실) 및 주당순이익

2025 년 1 분기 GAAP 순이익은 전년 동기 손실 대비 개선되었는데, 이는 주로 매출 성장과 영업 레버리지 개선에 기인한다.

2025 년 1 분기 기본 및 희석 주당순이익은 모두 전년 동기 주당 0.19 달러, 미국주식예탁증서(American Depositary Share, ADS)당 2.41 달러의 기본 손실에 비해 각각 주당 0.00 달러와 ADS 당 0.01 달러였다.

영업에 의해 제공된 현금(2025 년 1 분기)은 4 천 4 백만 달러로 전년 동기 대비 3 억 5 천 3 백만 달러 증가했다.

베이진의 2025 년 1 분기 재무제표에 대한 자세한 내용에 대해서는 미국 증권거래위원회에 제출된 베이진의 2025 년 1 분기 분기 보고서 양식 10-Q 를 참조하면 된다.

연간 2025 년 가이드스

베이진은 2025 년 전체 연도 매출 및 지출 가이드스를 유지하고 있다. 가이드스는 아래에 요약되어 있다.

총 매출

49 억 달러에서 53 억
달러로

GAAP 영업 비용(R&D 및 SG&A)

41 억 달러에서 44 억
달러로

추가: GAAP 매출총이익율(80% 중반)

연간 GAAP 영업 이익 플러스

플러스의 영업 활동 현금 흐름
창출

¹ 잠재적인 새롭고 중요한 비즈니스 개발 활동 또는 비정상적/비정상 항목을 가정하지 않는다. 2025 년 1 월 31 일 환율을 가정한다.

베이진의 2025 년 연간 총 매출 가이드스는 49 억 달러에서 53 억 달러로, 브루킨사의 미국 내 리더십 입지와 유럽 및 기타 주요 세계 시장에서의 지속적인 글로벌 확장에 의해 주도된 강력한 매출 성장에 대한 기대를 포함하고 있다. 매출총이익률은 2024 년에 비해 믹스 및 생산 효율성으로 인해 80% 중반이 될 것으로 예상된다. GAAP 기준 통합 운영 비용에 대한 베이진의 가이드스에는 계속해서 의미 있는 영업 레버리지를 제공할 수 있는 속도로 판매 및 연구 부문 모두의 성장을 지원하기 위한 투자 기대치가 포함되어 있다. 주식 기반 보상, 감가 상각 비용과 관련된 비용을 제외한 비 GAAP 영업 비용은 GAAP 영업 비용과 함께 추적될 것으로 예상되며, 조정 항목은 기존 관행에서 변경되지 않는다. 영업 비용 가이드스는 잠재적인 새로운, 중요한 사업 개발 활동 또는 비정상적/비정상 항목을 가정하지 않는다.

1 분기 사업 중요사항

핵심 판매 제품

브루킨사

- 브루킨사는 일본, 유럽 및 브라질을 포함하여 이번 분기에 11 개의 신규 또는 확장된 의료보험료 환급과 함께 현재 전 세계 75 개 시장에서 승인을 받았다.

- 스위스에서 지그프리드(Siegfried)를 대체 원료의약품 제조업체로 추가하는 것에 대한 승인을 유럽의약청(European Medicines Agency)으로부터 받았다.

테빔브라

- 테빔브라는 미국, 유럽 및 중국을 포함하여 이번 분기에 11 개의 신규 의료 보험료 환급과 함께 현재 전 세계 46 개 시장에서 승인을 받았다.
- 종양이 PD-L1(≥ 1)을 발현하는 절제불능 또는 전이성 식도 편평 세포 암종(ESCC)이 있는 성인의 1 차 치료를 위해 백금 함유 화학요법과의 병용 요법으로 미국 식품의약국(FDA)의 승인을 받았다.
- 이미 승인된 200mg Q3W 투여 외에 150mg Q2W 및 300mg Q4W 대체 투여 요법에 대한 FDA 승인을 받았다.
- 절제불능 또는 전이성 ESCC 가 있는 성인 환자의 1 차 및 2 차 치료를 위해 백금 함유 화학요법과 병용하여 일본 승인을 받았다.
- 확대 단계 소세포폐암을 앓고 있는 성인 환자를 위한 1 차 치료법으로 에토포시드 및 백금 화학요법과의 병용 요법으로 유럽연합 집행위원회(European Commission)의 승인을 받았다.

임상 단계 프로그램 선택

혈액학

- 손로토클락스(BCL2 억제제): 발덴스트롬(Waldenström)의 마크로글로불린혈증 치료를 위한 글로벌 제 2 상 임상시험의 지속적인 등록.
- 손로토클락스 BGB-11417-202: 재발/불응성(R/R) CLL 치료를 위해 중국에서 출원.
- 손로토클락스 CELESTIAL-RR MCL BGB-11417-302: R/R MCL 치료를 위한 제 3 상 시험에 등록된 첫 번째 시험대상자 모집 성공.
- 손로토클락스 CELESTIAL-TN CLL BGB-11417-301: 치료 무경험(treatment-naïve, TN) CLL 치료를 위한 제 3 상 시험에 등록된 마지막 시험대상자 모집 성공.
- BGB-16673(BTK CDAC): 2026 년에 데이터 수치가 예상되는 R/R CLL 치료를 위한 제 2 상 시험을 가능하게 하는 잠재적 등록의 실제 등록 지속.
- BGB-16673: R/R CLL 치료를 위해 의사의 선택(IR/VR/BR)과 비교하여 제 3 상 시험 시작

폐암

- 탈라타맵 (AMG757, DLL3xCD3 BiTE): 암젠과 공동으로 2 차 소세포폐암 치료를 위한 제 3 상 임상시험에서 긍정적인 데이터 수치 발표.
- 항-TIGIT 항체: 폐암의 잠재적 치료법으로 오시퍼리맵의 임상 개발 중단.

예상되는 R&D 이정표

- 회사는 6 월 26 일 투자자 R&D 데이를 개최하여 신항 유방암 프랜차이즈와 더 광범위한 고형 종양 포트폴리오를 강조할 예정이다.

프로그램	이정표	시간
브루킨사	정제 제형: FDA 및 유럽연합 집행위원회 승인.	2025 년 하반기
	TN MCL 에 대한 MANGROVE 시험: 제 3 상 임상시험의 중간 분석.	2025 년 하반기
	R/R 여포성 림프종 치료를 위한 MAHOGANY 시험: 제 3 상 시험의 FL 부분의 등록 완료.	2025 년 하반기
테빔브라	다음 질환에 대한 치료제로 EU 승인:	
	신보조/보조 비소세포폐암	2025 년 상반기
	1 차 비인두 암종	2025 년 하반기
	피하 제형: 제 3 상 시험 개시.	2025 년 하반기
혈액학	R/R CLL 의 치료를 위한 항-CD20 항체와 병용한 손로토클락스: 글로벌 제 3 상 임상시험에 첫 시험대상자 등록.	2025 년 상반기
	R/R MCL 치료를 위한 손로토클락스: 제 2 상 임상시험의 데이터 수치 및 잠재적인 글로벌 가속 승인.	2025 년 하반기
	R/R/ CLL 치료를 위한 비공유 BTK 억제제 피르토브루티닙과 비교한 BGB-16673: 제 3 상 직접 비교(head-to-head) 임상시험	2025 년 하반기

폐암	BGB-58067(PRMT5 억제제) 및 BG-89894(MAT2A 억제제): 첫 시험대상자 병용 시험에 등록	2025 년 하반기
유방암과 부인암	BGB-43395(CDK4 억제제): 개념증명 데이터	2025 년 상반기
위장관 암	1 차 HER2 양성 위식도 선암종 치료를 위한 자니다타맙(HER2-이중특이성 항체): 자임웁스(Zymeworks)/재즈(Jazz)와 공동으로 진행한 제 3 상 임상시험의 1 차 무진행 생존 데이터 수치.	2025 년 하반기
염증 및 면역학	BGB-45035(IRAK4 CDAC): 첫 시험대상자 제 2 상 임상시험에 등록	2025 년 하반기
	BGB-45035: 조직 IRAK4 분해에 대한 개념 증명 데이터.	2025 년 하반기

기타 중요사항

- 2025 년 4 월 28 일에 회사 이름을 비원 메디신스로 변경하고 스위스로 이전하기 위한 주주 승인을 받았으며 거래는 올해 말에 종료될 예정이다.
- 이전에 공시된 바와 같이, 베이진이 PGR(Post-Grant Review) 절차에서 이의를 제기한 파마사이클릭스(Pharmacyclics LLC)의 미국 특허 번호 11,672,803 의 모든 청구를 무효화하는 미국 특허청(U.S. Patent Trademark Office) 최종 서면 결정을 **발표했다**.
- 마르첼로 다미아니(Marcello Damiani)**를 최고기술책임자로 임명했다.

컨퍼런스 콜 및 웹캐스트

2025 년 1 분기 회사의 실적 컨퍼런스 콜은 2025 년 5 월 7 일 수요일 오전 8:00(동부 표준시)에 웹캐스트를 통해 방송될 예정이며, 베이진 웹사이트 www.beigene.com 의 투자자 섹션을 통해 확인할 수 있다. 슬라이드 프레젠테이션 및 웹캐스트 다시보기 형식의 추가 정보도 제공된다.

베이진 소개

비원 메디신스로 사명을 변경할 베이진은 전 세계 암 환자들에게 보다 저렴하고 접근성이 높은 혁신적인 치료제를 발견하고 개발하는 글로벌 종양학 기업이다. 폭넓은 포트폴리오를 갖추고 내부 역량과 협업을 통해 다양한 파이프라인의 새로운 치료제의 개발을 가속하고 있다. 베이진은 그 치료제가 필요한 훨씬 더 많은 환자들을 위해 의약품에 대한 접근성을 획기적으로 개선하기 위해 노력하고 있다. 11,000 명 이상의 동료로 구성된 글로벌 팀이 6 개 대륙에 걸쳐 성장하고 있다.

미래예측진술

본 보도 자료는 1995년 제정된 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act of 1995) 및 기타 연방 증권법의 의미 내에서 다음과 같은 미래예측진술을 포함하고 있다: 2025년에 베이진이 달성할 것으로 예상되는 이정표에 관한 진술; 세계에서 가장 영향력 있는 종양학 혁신기업 중 하나가 될 수 있는 베이진의 능력; 베이진의 미래 매출, 영업 이익, 현금 흐름, 영업 비용 및 매출총이익률; "베이진 소개"라는 제목 아래에 있는 베이진의 계획, 약속, 열망 및 목표. 실제 결과는 다양한 요인의 결과로 인해 전망적 진술에 표시된 것과 실질적으로 달라질 수 있다. 이러한 요인에는 의약품 후보물질의 효능과 안전성을 입증하는 베이진의 능력, 추가적인 개발 또는 시판 승인을 뒷받침할 수 없는 의약품 후보물질의 임상적 결과, 임상시험의 개시, 시기 및 진행과 시판 승인에 영향을 미칠 수 있는 규제 기관의 조치, 승인을 받은 경우 시판 의약품 및 의약품 후보물질의 상업적 성공을 달성하는 베이진의 능력, 의약품 및 기술에 대한 지적 재산 보호를 획득하고 유지하는 베이진의 능력, 의약품 개발, 제조, 상업화 및 기타 서비스를 수행하기 위한 베이진의 제3자 의존도, 규제 승인 획득 및 의약품의 상업화에 있어 베이진의 제한된 경험과 운영을 위한 추가 자금을 확보하고 의약품 후보의 개발을 완료하고 수익성을 달성 및 유지할 수 있는 베이진의 능력, 10-Q 양식에 있는 베이진의 가장 최근 분기 보고서의 '위험 요인(Risk Factors)'이라는 제목의 섹션에서 더욱 완전하에 논의된 그런 위험과 베이진이 이후에 미국 증권거래위원회에 제출하는 자료에서 다루는 잠재적 위험, 불확실성 및 기타 중요 요인에 대한 논의 등이 포함된다. 이 보도 자료에 제공된 모든 정보는 이 문서의 날짜를 기준으로 하며 베이진은 법률에서 요구하는 경우를 제외하고 그런 정보를 업데이트할 의무를 지지 않는다. 베이진의 재무 지침은 상당한 불확실성의 영향을 받는 추정치와 가정을 기반으로 한다.

요약 연결재무제표(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러, 미국 예탁 주식(ADS), 주당 및 ADS 데이터 기준은 제외)

3개월 종료일

3월 31일

2025

2024

(미감사)

매출		
순 제품 매출	\$1,108,530	\$746,918
협업 매출	8,749	4,734
총 매출	1,117,279	751,652
매출 원가 -제품	165,002	124,935
매출총이익	952,277	626,717
영업 비용:		
연구 및 개발	481,887	460,638
판매, 일반 및 관리	459,288	427,427
총 영업 비용	941,175	888,065
영업 이익(손실)	11,102	(261,348)
순 이자 수입	5,848	16,160
순 기타 수입	3,950	1,762
법인세비용차감전 이익(손실)	20,900	(243,426)

소득세 비용	19,630	7,724
순 이익(손실)	\$1,270	\$(251,150)
주당 순이익(손실)		
기본	\$ 0.00	\$(0.19)
희석	\$ 0.00	\$(0.19)
가중 평균 발행 주식수—기본	1,390,052,966	1,355,547,626
가중 평균 발행 주식수—희석	1,445,253,219	1,355,547,626
미국예탁주식당(“ADS”)당 순이익(손실)		
기본	\$0.01	\$(2.41)
희석	\$0.01	\$(2.41)
가중평균 발행 ADS-기본	106,927,151	104,272,894
가중평균 발행 ADS-기본	111,173,325	104,272,894

선별 요약 연결 대차 대조표 데이터(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러)

기준일

3 월 31 일,

12 월 31 일,

2025

2024

(미감사)

(기감사)

자산:

현금, 현금성 자산 및
제한된 현금

\$2,530,591

\$2,638,747

순 미수금

717,239

676,278

재고자산

494,660

494,986

순 자산, 플랜트 및 장비

1,598,588

1,578,423

총 자산

5,841,526

5,920,910

부채 및 자본:

미지급금	364,498	404,997
발생 비용 및 기타 미지급금	692,179	803,713
R&D 비용 주당 부채	145,628	165,440
부채	923,627	1,018,013
총 부채	2,342,013	2,588,688
총 자본	\$3,499,513	\$3,332,222

선별 미감사 요약 연결 현금흐름표(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러)

3 개월 종료일

3 월 31 일,

2025

2024

(미감사)

기간 시작 시 현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$2,638,747	\$3,185,984
--------------------------------	-------------	-------------

영업활동에 의해 제공된(에 사용된) 순현금	44,082	(308,572)
투자활동에 사용된 순현금	(121,941)	(209,831)
재무활동에 의해 제공된(에 사용된) 순현금	(33,777)	162,293
환율 변동의 순효과	3,480	(22,438)
현금, 현금성 자산 및 제한된 현금의 순감소	(108,156)	(378,548)
기간말의 현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$2,530,591	\$2,807,436

비-GAAP 재무 척도의 사용에 관한 참고 사항

베이진은 조정된 영업비용(Adjusted Operating Expenses), 조정된 영업손실(Adjusted Operating Loss), 조정된 순이익(Adjusted Net Income), 조정된 주당 순이익(Adjusted Earnings Per Share) 및 기타 특정 비-GAAP 손익계산서(non-GAAP income statement) 항목을 포함한 특정 비-GAAP 재무 척도를 제공하며, 그 각 항목에는 GAAP 수치에 대한 조정이 포함된다. 이러한 비-GAAP 재무 척도는 베이진의 운영 성과에 대한 추가 정보를 제공하기 위한 것이다. 베이진의 GAAP 수치 조정에는 주식 기반 보상, 유형자산 상각 및 무형자산 상각과 같은 해당되는 대로 비현금 항목이 제외된다. 특정 기타 특별 항목 또는 실질적 사건도 발생한 기간 내에 그 규모가 중요한 경우 주기적으로 비-GAAP 조정에 포함될 수 있다. 비-GAAP 조정은 미국 GAAP 당기 법인세 비용(Current Tax Cost)이 있는 한도 내에서 영향을 받는 세금이다. 회사는 현재 순 이연 법인세 자산에 대한 평가 충당금을 기록하고 있으므로 이연 법인세 효과에 대해 기록된 순 영향은 없다. 베이진은 비-GAAP 재무 척도에서 제외되는 비용의 결정과 그런 척도의 사용과 관련된 프로토콜, 통제 및 승인을 안내하는 확립된 비-GAAP 정책을 유지한다. 베이진은 이러한 비-GAAP 재무 척도가 GAAP 수치와 함께 고려될 때 베이진의 운영 성과에 대한 전반적인 이해를 높일 수 있다고 믿는다. 비-GAAP 재무 척도는 투자자들에게 회사의 과거 및 예상 재무 결과 및 추세에 대한 보다 완전한 이해를 제공할 의도로, 또한 기간 간에 그리고 예측된 정보와 관련하여 비교를 용이하게 하기 위해 포함되어 있다. 또한 이러한 비-GAAP 재무 척도는 베이진의 경영진이 계획 및 예측 목적과 회사의 성과를 측정하기 위해 사용하는 지표 중 하나이다. 이러한 비-GAAP 재무 척도들은 GAAP에 따라 계산된 재무 척도들을 대체하거나 그 척도보다 우월한 것이 아니라 추가로

고려되어야 한다. 회사가 사용하는 비-GAAP 재무 척도들은 다른 회사가 사용하는 비-GAAP 재무 척도와 다르게 계산될 수 있으며, 따라서 비-GAAP 재무 척도에 비교할 수 없다.

선택된 GAAP 척도를 비-GAAP 척도로 조정

(단위: 미화 천 달러)

(미감사)

3 개월 종료일

3 월 31 일,

2025

2024

GAAP 의 조정된 매출원가로의 조정 - 제품:

GAAP 매출원가 - 제품	\$165,002	\$124,935
차감: 유형자산 감가상각	2,613	2,345
차감: 무형자산 감가상각	1,173	1,183
조정된 매출원가 - 제품	\$161,216	\$121,407

조정된 연구 및 개발로의 GAAP 조정:

GAAP 연구 및 개발	\$481,887	\$460,638
차감: 주식 기반 보상 비용	41,767	38,045
차감: 유형자산 감가상각	18,925	17,153
조정된 연구 및 개발	\$421,195	\$405,440

조정된 판매, 일반 및 관리로의 GAAP 조정:

GAAP 판매, 일반 및 관리	\$459,288	\$427,427
차감: 주식 기반 보상 비용	53,684	50,669
차감: 유형자산 감가상각	10,076	4,612
차감: 무형자산 감가상각	17	—
조정된 판매, 일반 및 관리	\$395,511	\$372,146

조정된 영업 비용으로의 GAAP 조정

GAAP 영업 비용	\$941,175	\$888,065
------------	-----------	-----------

차감: 주식 기반 보상 비용	95,451	88,714
차감: 유형자산 감가상각	29,001	21,765
차감: 무형자산 감가상각	17	—
조정된 영업 비용	\$816,706	\$777,586

조정된 영업 이익(손실)(으)로의 GAAP 조정:

GAAP 영업 이익(손실)	\$11,102	\$(261,348)
부가: 주식 기반 보상 비용	95,451	88,714
부가: 유형자산 감가상각	31,614	24,110
부가: 무형자산 감가상각	1,190	1,183
조정 영업 이익(손실)	\$139,357	\$(147,341)

조정된 영업 순 이익(손실)(으)로의 GAAP 조정:

GAAP 순이익(손실)	\$1,270	\$(251,150)
부가: 주식기반 보상 비용	95,451	88,714

부가: 유형자산 감가상각	31,614	24,110
부가: 무형자산 감가상각	1,190	1,183
부가: 지분 투자자산 감소	12,376	—
부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과	(5,764)	(8,753)
조정 순이익(손실)	\$136,137	\$(145,896)

조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 기본

GAAP 주당 순이익(손실) - 기본	\$0.00	\$(0.19)
부가: 주식기반 보상 비용	0.07	0.07
부가: 유형자산 감가상각	0.02	0.02
부가: 무형자산 감가상각	0.00	0.00
부가: 지분 투자자산 감소	0.01	0.00
부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과*	(0.00)	(0.01)
조정된 주당 순이익(손실) - 기본	\$0.10	\$(0.11)

조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 회석

GAAP 주당 순이익(손실) - 회석	\$0.00	\$(0.19)
부가: 주식기반 보상 비용	0.07	0.07
부가: 유형자산 감가상각	0.02	0.02
부가: 무형자산 감가상각	0.00	0.00
부가: 지분 투자자산 감소	0.01	0.00
부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과*	(0.00)	(0.01)
조정된 주당 순이익(손실) - 회석	\$0.09	\$(0.11)

조정된 ADS 당 순이익(손실)(으)로의 GAAP 조정 - 기본

GAAP ADS 당 순이익(손실) - 기본	\$0.01	\$(2.41)
부가: 주식기반 보상 비용	0.89	0.85
부가: 유형자산 감가상각	0.30	0.23
부가: 무형자산 감가상각	0.01	0.01
부가: 지분 투자자산 감소	0.12	0.00

부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과*	(0.05)	(0.08)
조정된 ADS 당 순이익(손실) - 기본	\$1.27	\$(1.40)
조정된 ADS 당 순이익(손실)(으)로의 GAAP 조정 - 회석		
GAAP ADS 당 순이익(손실) - 회석	\$0.01	\$(2.41)
부가: 주식기반 보상 비용	0.86	0.85
부가: 유형자산 감가상각	0.28	0.23
부가: 무형자산 감가상각	0.01	0.01
부가: 지분 투자자산 감소	0.11	0.00
부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과*	(0.05)	(0.08)
조정된 ADS 당 순이익(손실) - 회석	\$1.22	\$(1.40)

*비-GAAP 조정의 세금 효과는 해당 조세 관할권의 법정 세율을 기준으로 한다. 회사는 현재 순 이연 법인세 자산에 대한 평가 충당금을 기록하고 있으므로 이연 법인세 효과에 대해 기록된 순 영향은 없음을 유의해야 한다.

이 보도자료는 해당 기업에서 원하는 언어로 작성한 원문을 한국어로 번역한 것이다. 그러므로 번역문의 정확한 사실 확인을 위해서는 원문 대조 절차를 거쳐야 한다. 처음 작성된 원문만이 공식적인 효력을 갖는 발표로 인정되며 모든 법적 책임은 원문에 한해 유효하다.

Contacts

투자자 연락처

라이자 힙스(Liza Heapes)

+1 857-302-5663

ir@beigene.com

미디어 연락처

카일 블랭켄십(Kyle Blankenship)

+1 667-351-5176

media@beigene.com

뉴스 제공: BeiGene, Ltd.