

비원 메디신스, 2025년 2분기 재무 결과 및 비즈니스 업데이트 발표

- 2분기 총 매출은 2024년 2분기 대비 42% 증가한 13억 달러로 증가했다
- 글로벌 브루킨사 매출은 2024년 2분기 대비 49% 증가한 9억 5천만 달러로 증가했다
- 미국 예탁주(ADS) 당 회석 GAAP 순이익 0.84 달러, ADS 당 비 GAAP 회석 순이익 2.25 달러 보고
- 향후 18개월 동안 혈액학 및 고형 종양 파이프라인 전반에 걸쳐 20개 이상의 이정표 예상

캘리포니아주 산 카를로스--(BUSINESS WIRE)-- 글로벌 종양학 기업인 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd.)(NASDAQ: ONC; HKEX: 06160; SSE: 688235)가 오늘 2025년 2분기 재무 결과 및 기업 업데이트를 발표했다.

"우리의 강력한 2분기 실적은 글로벌 종양학 최강기업으로서의 우리의 궤적을 강화하고 지속 가능하고 장기적인 성장을 제공할 수 있는 우리의 입증된 능력을 강조합니다"라고 비원의 공동 창립자이자 회장 겸 CEO인 존 V. 오일러(John V. Oyler)가 말했다. "우리는 목적을 가지고 실행하고 전 세계 더 많은 환자에게 혁신적인 의약품을 제공할 것이라는 사명을 추진하고 있습니다. 혈액학 프랜차이즈의 중추인 브루킨사는 미국에서 가장 많이 승인을 받은 적응증을 가진 동급 최고의 BTK 억제자이자 5가지 적응증에 걸쳐 우수한 효능, 유리한 안전성 및 긍정적인 환자 결과로 획득한 위치인 시장 리더로서의 표준을 계속 세우고 있습니다. 이러한 모멘텀을 바탕으로 우리의 두 가지 추가 제 3상 혈액학 자산인 BCL2 억제제 손로토클락스 및 BTK CDAC BGB-16673은 단기적으로 예상되는 중추적인 데이터 판독 및 새로운 시험 시작을 통해 우리의 프랜차이즈 리더십을 더욱 확장할 수 있는 잠재력을 가지고 있습니다. 최근 투자자 R&D 데이에서 우리는 향후 18개월 동안 20개 이상의 예상 R&D 이정표와 함께 대담한 길을 설명했습니다. 여기에는 널리 퍼진 다양한 암을 표적으로 하는 미래의 글로벌 프랜차이즈를 구축하고 있는 우리의 광범위한 고형 종양 파이프라인 전반에 걸친 잠재적으로 유망한 발전이 포함됩니다."

(미화 천 달러 및 미감사)

	6월 30일에 끝나는 3개월			6월 30일에 끝나는 6개월		
	2025년	2024년	% 변동	2025년	2024년	% 변동

순 제품 매출	\$ 1,302,076	\$ 921,146	41 %	\$ 2,410,606	\$ 1,668,064	45 %
협업을 통한 순 매출	\$ 13,224	\$ 8,020	65 %	\$ 21,973	\$ 12,754	72 %
총 매출	\$ 1,315,300	\$ 929,166	42 %	\$ 2,432,579	\$ 1,680,818	45 %
GAAP 영업 이익(손실)	\$ 87,885	\$ (107,161)	182 %	\$ 98,987	\$ (368,509)	127 %
조정 영업 이익(손실)*	\$ 274,945	\$ 48,464	467 %	\$ 414,302	\$ (98,877)	519 %
GAAP 순이익(손 실)	\$ 94,320	\$ (120,405)	178 %	\$ 95,590	\$ (371,555)	126 %
조정 순이익(손 실)*	\$ 252,822	\$ 23,294	985 %	\$ 388,959	\$ (122,602)	417 %
ADS 에 따른 GAAP 기본 EPS	\$ 0.87	\$ (1.15)	176 %	\$ 0.89	\$ (3.56)	125 %

ADS 에 따른 조정 기본 EPS*	\$ 2.33	\$ 0.22	95 9	%	\$ 3.61	\$ (1.17)	40 9	%	
ADS 에 따른 GAAP 회석 EPS	\$ 0.84	\$ (1.15)	17 3	%	\$ 0.85	\$ (3.56)	12 4	%
ADS 에 따른 조정 회석 EPS*	\$ 2.25	\$ 0.22	92 3	%	\$ 3.48	\$ (1.17)	39 7	%	
잉여 현금 흐름*	\$ 219,772	\$ (205,5 38)	20 7	%	\$ 207,447	\$ (670,68 8)	13 1	%
<p>* 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.</p>										

2025년 2분기 재무적 결과

2025년 2분기의 매출은 전년 기간의 9억 2천 9백만 달러 대비 13억 달러였고, 이는 주로 미국과 유럽에서 브루킨사(자누브루티닙) 제품 매출액 성장에 힘입은 것이다.

제품 매출 총액은 전년 동기 9억 2천 1백만 달러에 비해 2025년 2분기에 총 13억 달러였다. 제품 매출 증가는 주로 브루킨사의 매출 증가에 기인한다. 미국은 계속해서 이 회사의 최대 시장이었고, 전년 동기의 4억 7천 9백만 달러 대비 6억 8천 5백만 달러의 제품 매출을 기록했다. 암젠과 테빔브라(티스렐리주맙)의 라이선스 내 제품도 제품 매출 성장에 기여했다.

- 2025년 2분기에 브루킨사의 미국 매출은 총 6억 8천 4백만 달러로 전년 동기 대비 43% 성장했으며, 이는 주로 모든 적응증에 대한 강력한 수요 증가와 순 가격

책정으로 인한 약간의 이점에 힘입은 것이다. 브루킨사는 차별화된 동급 최고의 임상 프로파일로 인해 BTKi 계열 전반에 걸쳐 선도적인 신규 환자 점유율을 계속 유지하고 있다. 2025년 2분기에 유럽에서 브루킨사의 매출은 총 1억 5천만 달러로 전년 동기 대비 85% 증가했으며, 이는 독일, 이탈리아, 스페인, 프랑스 및 영국을 포함한 모든 주요 유럽 시장에서 시장 점유율이 증가한 데 힘입은 것이다.

- 테빔브라의 2025년 2분기 매출은 총 1억 9천 4백만 달러로 전년 동기 대비 22% 성장했다.

2025년 2분기 글로벌 제품 매출의 **매출총이익율**은 GAAP 기준으로 전년 동기의 85.0% 대비 87.4%였다. 매출총이익율은 이 회사의 포트폴리오에 있는 다른 제품에 비해 글로벌 브루킨사가 비례적으로 더 높은 매출액 믹스 때문에 증가했다. 매출총이익은 또한 브루킨사와 테빔브라 모두의 영업 생산성 개선 비용의 혜택을 받았다. 감가상각을 포함하지 않는 조정 기준으로 제품매출액 비율로서 매출총이익률은 전년 동기의 85.4%에 비해 2025년 2분기에 88.1%로 증가했다.

영업 비용

다음 표는 2025년 2분기의 영업 비용을 요약한 것이다.

	GAAP			비-GAAP		
	2025년 2분기	2024년 2분기	% 변동	2025년 2분기	2024년 2분기	% 변동
(비감사, 천 단위, 백분을 제외)						
연구 및 개발	\$ 524,896	\$ 454,466	15 %	\$ 444,057	\$ 382,509	16 %
판매, 일반 및 관리	\$ 537,913	\$ 443,729	21 %	\$ 441,655	\$ 363,922	21 %
총 영업 비용	\$ 1,062,809	\$ 898,195	18 %	\$ 885,712	\$ 746,431	19 %

다음 표는 2025년 상반기의 영업 비용을 요약한 것이다.

	GAAP				비-GAAP			
	2025년 2분기 연누계	2024년 2분기 연누계	% 변동		2025년 2분기 연누계	2024년 2분기 연누계	% 변동	
(비감사, 천 단위, 백분율 제외)								
연구 및 개발	\$ 1,006,783	\$ 915,104	10	%	\$ 865,252	\$ 787,949	10	%
판매, 일반 및 관리	\$ 997,201	\$ 871,156	14	%	\$ 837,166	\$ 736,068	14	%
총 영업 비용	\$ 2,003,984	\$ 1,786,260	12	%	\$ 1,702,418	\$ 1,524,017	12	%

2025년 2분기 연구 및 개발(R&D) 비용은 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했는데, 이는 주로 전임상 프로그램을 임상으로, 초기 임상 프로그램을 후기 단계로 진행한 것과, 개발 선지급 및 일정별 비용에 의한 상쇄 때문이다. 2025년과 2024년의 2분기에 각각 인허가 자산에 대해 진행 중인 R&D와 관련된 선불 수수료 및 일정별 지급금(milestone payments)은 총 0.5 달러 및 총 1천 2백만 달러였다.

2025년 2분기 판매, 일반 및 관리(SG&A) 비용은 주로 미국과 유럽에서 브루킨사의 글로벌 상업 확장에 대한 지속적인 투자로 인해 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했다. 제품 매출액의 SG&A 비용 비율은 2025년 2분기에 전년 동기의 48%에 비해 41%로 증가했다.

순이익/(손실) 및 GAAP/비 GAAP 주당순이익

2025년 2분기 GAAP 순이익은 9억 4천만달러로서 전년 동기 손실 대비 2억 1천 5백만 달러 증가하였는데, 이는 주로 매출 성장과 영업 레버리지 개선에 기인한다.

2025년 2분기 기본 및 희석 주당순이익은 전년 동기 주당 0.09 달러, 미국주식예탁증서(American Depositary Share, ADS)당 1.15 달러의 기본 손실에 비해 각각 주당 0.07 달러와 ADS 당 0.87 및 0.84 달러였다.

2025년 2분기에 잉여 현금 흐름은 2억 2천만 달러로 전년 동기 대비 4억 2천 5백만 달러 증가했다.

비원의 2025년 2분기 재무제표에 대한 자세한 내용에 대해서는 미국 증권거래위원회에 제출된 비원의 2025년 2분기 분기 보고서 양식 10-Q를 참조하면 된다.

연간 2025년 가이드런스

비원은 2025년 연간 매출 가이드نس를 업데이트했고 비용 가이드نس를 유지했다. 가이드نس는 아래에 요약되어 있다.

	이전 2025 회계년도 가이드런스 ¹	현재 2025 회계년도 가이드런스 ¹
총 매출	\$4.9 - \$5.3B	\$5.0 - \$5.3B
GAAP 영업 비용 (R&D 및 SG&A)	\$4.1 - \$4.4B	\$4.1 - \$4.4B
GAAP 매출총이익률 %	중간 범위 80%대	중간 내지 높은 범위 80%대
GAAP 영업 이익	2025 회계년도 플러스	2025 회계년도 플러스
현금 흐름	2025 회계년도 플러스 영업 활동 현금 흐름	2025 회계년도 플러스 잉여 현금 흐름
¹ 잠재적인 새롭고 중요한 비즈니스 개발 활동 또는 비정상적/비정상 항목을 가정하지 않는다. 2025년 6월 30일 환율을 가정한다.		

비원의 2025년 연간 총 매출 가이드نس는 50억 달러에서 53억 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 2024년에 비해 믹스 및 생산

효율성으로 인해 중간 내지 높은 범위의 80%대가 될 것으로 예상된다. GAAP 기준 통합 운영 비용에 대한 비원의 가이드언스에는 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 가이드언스는 잠재적인 새로운, 중요한 사업 개발 활동 또는 비정상적/비경상 항목을 가정하지 않는다.

2분기 사업 중요사항

핵심 판매 제품

브루킨사 (자누브루티닙)

- 브루킨사는 이번 분기에 5 개의 신규 또는 확장된 의료보험료 환급과 함께 현재 전 세계 75 개 시장에서 승인을 받았다.
- 미국 식품의약국(FDA) 승인과 승인된 모든 적응증에 대한 새로운 필름 코팅 정제 제형의 승인을 권고하는 유럽의약품청(EMA) 산하 인체용 의약품위원회(CHMP)의 긍정적인 의견 받음.

테빔브라 (티스렐리주맙)

- 테빔브라는 일본, 유럽 및 호주를 포함하여 이번 분기에 20 개의 신규 의료 보험료 환급과 함께 현재 전 세계 47 개 시장에서 승인을 받았다.
- 전이성 또는 재발성 비인두암 성인 환자의 1 차 치료를 위해 쟈시타빈 및 시스플라틴과 병용하여 유럽연합 집행위원회(EC) 승인 받음.
- 1 차 확장 병기 소세포폐암 치료제로 EC 승인 받음.
- 재발 위험이 높은 절제 가능한 비소세포폐암(NSCLC) 성인 환자의 치료를 위해 신보조 치료로 백금 함유 화학요법과 병용한 테빔브라의 승인을 권장하는 긍정적인 CHMP 의견을 받은 후 보조 치료로 단일 요법으로 계속했다.
- 1 차 위암 및 2 차 식도 편평 세포 암종 치료를 위한 150 Q2W 및 300 Q4W 의 대체 투여 요법에 대한 FDA 승인 받음.

임상 단계 프로그램 선택

혈액학

- 손로토클락스(BCL2 억제제):
- 재발성 또는 불응성(R/R) 만성 림프구성 백혈병(CLL) 및 R/R 맨틀 세포 림프종(MCL) 치료에 대한 우선 검토와 함께 중국에서 제출 승인 획득.
- R/R CLL 치료를 위해 CD20 항체와 병용한 제 3 상 시험에 등록된 첫 번째 시험대상자 등록 성공.
- BGB-16673 (BTK CDAC):

- 이전에 BTK 억제제로 치료받은 발덴스트롬 마크로글로블린혈증(WM) 환자의 치료를 위해 EMA PRIority MEdicines(PRIME) 지정 받음.
- R/R CLL 치료를 위한 글로벌 제 3 상 BGB-16673-302 시험에 등록된 첫 번째 시험대상자 등록 성공.
- R/R CLL 치료를 위한 중국 제 3 상 BGB-16673-303 시험에 등록된 첫 번째 시험대상자 등록 성공.
- R/R WM 치료를 위한 제 2 상 시험을 가능하게 하는 잠재적 등록의 실제 등록 개시.

폐암

- 탈라타맵(AMG 757):
 - 3L+ 소세포폐암(SCLC) 치료를 위해 중국에서 BLA 수락 및 우선 검토 달성.
 - 2L SCLC 치료를 위해 중국에서 BLA 수락 달성.

위장관 암

- 자니다타맵(HER2 표적 이중특이성 항체): 2 차 HER2 고발현 담도암 치료제로 규제 승인을 받고 중국에서 상업적 출시 달성.

염증 및 면역학

- BGB-45035(IRAK4 CDAC): 아토피성 피부염 및 결절성 소양증 치료를 위한 제 1b 상 임상시험에 첫 번째 시험대상자 등록 달성.
- BGB-16673(BTK CDAC): 만성 자발성 두드러기 치료를 위한 제 1 상 시험에 첫 번째 시험대상자 등록 달성.

예상되는 R&D 이정표

프로그램프로그램	이정표	시간
브루킨사	<ul style="list-style-type: none"> • 정제 제형의 EC 승인. • 치료 경험이 없는 MCL 치료를 위한 제 3 상 MANGROVE 시험의 중간 분석. 	2025 년 하반기 2025 년 하반기

<p>테빔브라</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 신보조 및 보조 초기 단계 NSCLC 치료에 대한 EU 승인. • 피하 제형에 대한 제 3 상 시험 시작. 	<p>2025 년 하반기</p> <p>2025 년 하반기</p>
<p>혈액학</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 손로토클락스: R/R MCL 치료를 위해 제 2 상 임상시험의 데이터 수치 및 잠재적인 글로벌 가속 승인 제출. • BGB-16673: R/R/ CLL 치료를 위한 비공유 BTK 억제제 피르토브루티닙과 비교한 제 3 상 직접(head-to-head) 비교 	<p>2025 년 하반기</p> <p>2025 년 하반기</p>
<p>유방암</p>	<ul style="list-style-type: none"> • BGB-43395 (CDK4 억제제): <ul style="list-style-type: none"> • 2 차 호르몬 수용체 양성, HER2 음성 전이성 유방암 치료를 위한 제 3 상 시험 개시. • 1 차 호르몬 수용체 양성, HER2 음성 전이성 유방암 치료를 위한 제 3 상 시험 개시. 	<p>2026 년</p> <p>2026 년</p>
<p>폐암</p>	<ul style="list-style-type: none"> • BGB-58067(PRMT5 억제제) 및 BG-89894(MAT2A 억제제): 첫 시험대상자 병용 시험에 등록 예상. 	<p>2025 년 하반기</p>
<p>위장관 암</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 자니다타맵(HER2 표적 이중특이성 항체): 1 차 HER2 양성 위식도 선암종 치료를 위해 Zymeworks/Jazz 와 협업으로 진행한 제 3 상 시험에서 1 차 무진행 생존 데이터 관독. 	<p>2025 년 하반기</p>
<p>염증 및 면역학</p>	<ul style="list-style-type: none"> • BGB-45035 (IRAK4 CDAC): <ul style="list-style-type: none"> • 첫 시험대상자 제 2 상 임상시험에 등록 예상. • 조직 IRAK4 분해에 대한 개념 증명 데이터. 	<p>2025 년 하반기</p> <p>2025 년 하반기</p>

기타 중요사항

- 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd.)로 사명 변경 및 스위스로의 주소재변경 완료.

컨퍼런스 콜 및 웹캐스트

2025년 2분기 회사의 실적 컨퍼런스 콜은 2025년 8월 6일 수요일 오전 8:00(동부 표준시)에 웹캐스트를 통해 방송될 예정이며, 비원의 웹사이트 www.beonemedicines.com의 투자자 섹션을 통해 확인할 수 있다. 슬라이드 프레젠테이션 및 웹캐스트 다시보기 형식의 추가 정보도 제공된다.

비원 소개

비원 메디신스는 전 세계 암 환자들에게 보다 저렴하고 접근성이 높은 혁신적인 치료제를 발견하고 개발하는, 스위스에 주소를 둔 글로벌 종양학 기업이다. 혈액학과 고형 종양을 아우르는 포트폴리오를 가지고 있는 비원은 내부 역량과 협력을 통해 다양한 새로운 치료제 파이프라인 개발을 가속화하고 있다. 6개 대륙에 걸쳐 11,000명 이상의 동료로 구성된 글로벌 팀이 성장하고 있는 이 회사는 의약품의 필요로 하는 훨씬 더 많은 환자의 의약품 접근성을 근본적으로 개선하기 위해 최선을 다하고 있다.

비원에 대해 자세히 알아보려면 www.beonemedicines.com을 방문하고 [링크드인](#), [엑스](#), [페이스북](#) 및 [인스타그램](#)에서 비원을 팔로우하면 된다.

전망적 진술

본 보도 자료는 1995년 제정된 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act of 1995) 및 기타 연방 증권법의 의미 내에서 다음과 같은 미래예측진술을 포함하고 있다: 비원이 달성할 향후 R&D 이정표; 임상 개발 및 데이터 판독 시기; 성장을 지원하기 위한 지속적인 글로벌 확장 및 투자에 대한 비원의 기대; 전 세계 더 많은 환자에게 혁신적인 의약품을 제공하는 비원의 능력; 비원의 미래 수익, 영업 이익, 현금 흐름, 잉여 현금 흐름, 운영 비용 및 총 마진 비율; "비원 소개"라는 제목 하의 비원의 계획, 약속, 포부 및 목표. 실제 결과는 다양한 요인의 결과로 인해 전망적 진술에 표시된 것과 실질적으로 달라질 수 있다. 이러한 요인에는 의약품 후보물질의 효능과 안전성을 입증하는 비원의 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 비원의 능력, 의약품 및 기술에 대한 지적 재산 보호를 획득하고 유지하는 비원의 능력, 의약품 개발, 제조, 상업화 및 기타 서비스를 수행하기 위한 비원의 제 3자 의존도, 규제 승인 획득 및 의약품의 상업화에 있어 비원의 제한된 경험과 운영을 위한 추가 자금을 확보하고 의약품 후보의 개발을 완료하고 수익성을 달성하고 유지할 수 있는 비원의 능력, 10-Q 양식에 있는 비원의 가장 최근 분기 보고서의 '위험 요인(Risk Factors)'이라는 제목의 섹션에서 더욱 완전하게 논의된 그런 위험과 비원이 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 비원은 법률에서 요구하는 경우를 제외하고 그런 정보를 업데이트할 의무를

지지 않는다. 비원의 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)						
	3 개월 종료일			6 개월 종료일		
	6 월 30 일			6 월 30 일		
	2025 년	2024 년		2025 년	2024 년	
	(미감사)			(미감사)		
매출						
순 제품 매출	\$ 1,302,076	\$ 921,146		\$ 2,410,606	\$ 1,668,064	
협업 매출	13,224	8,020		21,973	12,754	
총 매출	1,315,300	929,166		2,432,579	1,680,818	
매출원가 - 제품	164,606	138,132		329,608	263,067	
매출총이익	1,150,694	791,034		2,102,971	1,417,751	
영업 비용:						

연구 및 개발	524,896	454,466	1,006,783	915,104
판매, 일반 및 관리	537,913	443,729	997,201	871,156
총 영업 비용	1,062,809	898,195	2,003,984	1,786,260
영업 이익(손실)	87,885	(107,161)	98,987	(368,509)
순 이자 수입	3,497	13,225	9,345	29,385
순 기타 수입(비용)	8,167	(11,984)	12,117	(10,222)
법인세비용차감전 이익(손실)	99,549	(105,920)	120,449	(349,346)
소득세 비용	5,229	14,485	24,859	22,209
순 이익(손실)	\$ 94,320	\$ (120,405)	95,590	(371,555)
주당 순이익(손실)				
기본	\$ 0.07	\$ (0.09)	0.07	(0.27)
희석	\$ 0.06	\$ (0.09)	0.07	(0.27)
가중 평균 발행 주식수—기본	1,408,166,754	1,361,082,567	1,399,159,898	1,358,315,145

Weighted-average shares outstanding—diluted	1,463,277,401	1,361,082,567	1,454,296,475	1,358,315,145
가중 평균 발행 주식수—희석				
기본	\$ 0.87	\$ (1.15)	0.89	(3.56)
희석	\$ 0.84	\$ (1.15)	0.85	(3.56)
가중평균 발행 ADS-기본	108,320,520	104,698,659	107,627,684	104,485,780
가중평균 발행 ADS-희석	112,559,800	104,698,659	111,868,960	104,485,780

선별 요약 연결 대차 대조표 데이터(미국 GAAP)	
(단위: 미화 천 달러)	
기준일	
6월 30일	12월 31일

	2025 년	2024 년
	(미감사)	(기감사)
자산:		
현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$ 2,786,086	\$ 2,638,747
순 미수금	770,776	676,278
채고자 산	502,867	494,986
순 자산, 플랜트 및 장비	1,615,792	1,578,423
총 자산	6,298,394	5,920,910
부채 및 자본:		

미지급 금	360,78 3		404,997
발생 비용 및 기타 미지급 금	908,88 2		803,713
R&D 비용 주당 부채	119,87 1		165,440
부채	954,48 5		1,018,01 3
총 부채	2,527,9 19		2,588,68 8
총 자본	\$ 3,770, 475	\$	3,332,22 2

선별 미감사 요약 연결 현금흐름표(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러)

		3 개월 종료일	6 개월 종료일
		6 월 30 일	6 월 30 일

	2025 년		2024 년		2025 년		2024 년	
	(미감사)				(미감사)			
기간 시작 시 현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$	2,530,591	\$	2,807,436	\$	2,638,747	\$	3,185,984
영업활동에 의해 제공된(에 사용된) 순현금		263,598		(95,588)		307,680		(404,160)
투자활동에 사용된 순현금		(66,605)		(111,032)		(188,546)		(320,863)
재무활동에 의해 제공된 순현금		35,025		23,017		1,248		185,310
환율 변동의 순효과		23,477		(5,902)		26,957		(28,340)
현금, 현금성 자산 및 제한된 현금의 순증가(감소)		255,495		(189,505)		147,339		(568,053)

	3 개월 종료일				6 개월 종료일							
	6 월 30 일				6 월 30 일							
	2025 년		2024 년		2025 년		2024 년					
GAAP 의 조정된 매출원가로의 조정 - 제품:												
GAAP 매출원가 - 제품	\$	164,606		\$	138,132		\$	329,608		\$	263,067	
차감: 유형자산 감가상각		3,321			2,684			5,934			5,029	
차감: 무형자산 감가상각		5,749			1,177			6,922			2,360	
차감: 기타		893			—			893			—	
조정된 매출원가 - 제품	\$	154,643		\$	134,271		\$	315,859		\$	255,678	
조정된 연구 및 개발로의 GAAP 조정:												
GAAP 연구 및 개발	\$	524,896		\$	454,466		\$	1,006,783		\$	915,104	

차감: 주식 기반 보상 비용	64,392		55,406		106,159		93,451
차감: 유형자산 감가상각	16,447		16,551		35,372		33,704
조정된 연구 및 개발	\$ 444,057		\$ 382,509		\$ 865,252		\$ 787,949
조정된 판매, 일반 및 관리로의 GAAP 조정:							
GAAP 판매, 일반 및 관리	\$ 537,913		\$ 443,729		\$ 997,201		\$ 871,156
차감: 주식 기반 보상 비용	86,161		75,288		139,845		125,957
차감: 유형자산 감가상각	10,086		4,519		20,162		9,131
차감: 무형자산 감가상각	11		—		28		—
조정된 판매, 일반 및 관리	\$ 441,655		\$ 363,922		\$ 837,166		\$ 736,068
조정된 영업 비용으로의 GAAP 조정							

GAAP 영업 비용	\$ 1,062,809			\$ 898,195			\$ 2,003,984			\$ 1,786,260
차감: 주식 기반 보상 비용	150,553			130,694			246,004			219,408
차감: 유형자산 감가상각	26,533			21,070			55,534			42,835
차감: 무형자산 감가상각	11			—			28			—
조정된 영업 비용	\$ 885,712			\$ 746,431			\$ 1,702,418			\$ 1,524,017
조정된 영업 이익(손실)(으)로의 GAAP 조정:										
GAAP 영업 이익(손실)	\$ 87,885			\$ (107,161)			\$ 98,987			\$ (368,509)
부가: 주식 기반 보상 비용	150,553			130,694			246,004			219,408
부가: 유형자산 감가상각	29,854			23,754			61,468			47,864
부가: 무형자산 감가상각	5,760			1,177			6,950			2,360
부가: 기타	893			—			893			—

조정 영업 이익(손실)	\$ 274,945	\$ 48,464	\$ 414,302	\$ (98,877)
조정된 영업 순 이익(손실)(으)로의 GAAP 조정:				
GAAP 순이익(손실)	\$ 94,320	\$ (120,405)	\$ 95,590	\$ (371,555)
부가: 주식기반 보상 비용	150,553	130,694	246,004	219,408
부가: 유형자산 감가상각	29,854	23,754	61,468	47,864
부가: 무형자산 감가상각	5,760	1,177	6,950	2,360
부가: 기타	893	—	893	—
부가: 지분 투자자산 감소	3,118	—	15,494	—
부가: 개별 세금 항목	(14,210)	1,513	(8,737)	2,403
부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과 ¹	(17,466)	(13,439)	(28,703)	(23,082)
조정 순이익(손실)	\$ 252,822	\$ 23,294	\$ 388,959	\$ (122,602)
조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 기본				

GAAP 주당 순이익(손실) - 기본	\$ 0.07			\$ (0.09)			\$ 0.07			\$ (0.27)
부가: 주식기반 보상 비용	0.11			0.10			0.18			0.16
부가: 유형자산 감가상각	0.02			0.02			0.04			0.04
부가: 무형자산 감가상각	0.00			0.00			0.00			0.00
부가: 기타	0.00			0.00			0.00			0.00
부가: 지분 투자자산 감소	0.00			0.00			0.01			0.00
부가: 개별 세금 항목	(0.01)			(0.00)			(0.01)			0.00
부가: 비-GAAP 조정 소득세 효과 ¹	(0.01)			(0.01)			(0.02)			(0.02)
조정된 주당 순이익(손실) - 기본	\$ 0.18			\$ 0.02			\$ 0.28			\$ (0.09)
조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 회석										
GAAP 주당 순이익(손실) - 회석	\$ 0.06			\$ (0.09)			\$ 0.07			\$ (0.27)

부가: 주식기반 보상 비용	0.10			0.09			0.17			0.16
부가: 유형자산 감가상각	0.02			0.02			0.04			0.04
부가: 무형자산 감가상각	0.00			0.00			0.00			0.00
부가: 기타	0.00			0.00			0.00			0.00
부가: 지분 투자자산 감소	0.00			0.00			0.01			0.00
부가: 개별 세금 항목	(0.01)			0.00			(0.01)			0.00
부가: 비-GAAP 조정된 소득세 효과 ¹	(0.01)			(0.01)			(0.02)			(0.02)
조정된 주당 순이익(손실) - 회석	\$ 0.17			\$ 0.02			\$ 0.27			\$ (0.09)
조정된 ADS 당 순이익(손실)(으)로 의 GAAP 조정 - 기본										
GAAP ADS 당 순이익(손실) - 기본	\$ 0.87			\$ (1.15)			\$ 0.89			\$ (3.56)
부가: 주식기반 보상 비용	1.39			1.25			2.29			2.10

부가: 유형자산 감가상각	0.28			0.23			0.57			0.46
부가: 무형자산 감가상각	0.05			0.01			0.06			0.02
부가: 기타	0.01			0.00			0.01			0.00
부가: 지분 투자자산 감소	0.03			0.00			0.14			0.00
부가: 개별 세금 항목	(0.13)			0.01			(0.08)			0.02
부가: 비-GAAP 조정된 소득세 효과 ¹	(0.16)			(0.13)			(0.27)			(0.22)
조정된 ADS 당 순이익(손실) - 기본	\$ 2.33			\$ 0.22			\$ 3.61			\$ (1.17)
조정된 ADS 당 순이익(손실)(으)로 의 GAAP 조정 - 회석										
GAAP ADS 당 순이익(손실) - 회석 ²	\$ 0.84			\$ (1.13)			\$ 0.85			\$ (3.56)
부가: 주식기반 보상 비용	1.34			1.23			2.20			2.10
부가: 유형자산 감가상각	0.27			0.22			0.55			0.46

부가: 무형자산 감가상각	0.05			0.01			0.06			0.02	
부가: 기타	0.01			0.00			0.01			0.00	
부가: 지분 투자자산 감소	0.03			0.00			0.14			0.00	
부가: 개별 세금 항목	(0.13)		0.01			(0.08)		0.02	
부가: 비-GAAP 조정된 소득세 효과 ¹	(0.16)		(0.13)		(0.26)		(0.22)
조정된 ADS 당 순이익(손실) - 회석	\$ 2.25			\$ 0.22			\$ 3.48			\$ (1.17)

- 비-GAAP 조정된 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.
- 2024년 2분기의 경우 ADS 당 GAAP 회석 손실에는 이번 조정의 목적을 위해 발행 회석 ADS에 기인한 ADS 당 손실 0.02 달러가 포함된다. 회사가 GAAP 순손실 포지션에 있었기 때문에 US GAAP 목적으로 회석 가중 평균 발행 주식수가 계산되지 않았다.

	3개월 종료일 6월 30일		6개월 종료일 6월 30일	
	2025년	2024년	2025년	2024년
잉여 현금흐름(비-GAAP):				

영업활동에 의해 제공된(에 사용된) 순현금(GAAP)	\$ 263,598	\$ (95,588)	\$ 307,680	\$ (404,160)
차감: 부동산, 공장 및 장비 구매	(43,826)	(109,950)	(100,233)	(266,528)
잉여 현금흐름(비- GAAP)	\$ 219,772	\$ (205,538)	\$ 207,447	(670,688)

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@beonemed.com

미디어 연락처

카일 블랭켄십(Kyle Blankenship)

+1 667-351-5176

media@beonemed.com

뉴스 제공: BeOne Medicines Ltd.