

비원 메디신스, 2025 년 3 분기 재무 실적 및 비즈니스 업데이트 발표

- 3 분기 총 매출 2024 년 3 분기 대비 41% 증가한 14 억달러 기록
- 글로벌 브루킨사(BRUKINSA®, 자누브루티닙) 매출 2024 년 3 분기 대비 51% 증가한 10 억달러 기록
- 회석 GAAP 주당순이익 미국예탁주식(ADS) 기준 1.09 달러, 비 GAAP 회석 주당순이익 ADS 기준 2.65 달러
- 미국혈액학회(ASH) 연례회의에서 47 건의 초록 채택

샌카를로스, 캘리포니아--(BUSINESS WIRE)-- 글로벌 종양학 기업 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd., 나스닥: ONC, 홍콩증권거래소: 06160, 상하이증권거래소: 688235)가 2025 년 3 분기 재무 실적 및 기업 업데이트를 발표했다.

존 V. 오일러(John V. Oyler) 비원 공동창립자 겸 회장 겸 최고경영자는 "이번의 강력한 재무 실적은 탁월한 매출 성장과 탄탄한 대차대조표를 갖춘 글로벌 종양학 리더로서의 입지를 다지고 있음을 보여준다"며 "브루킨사는 장기적인 효능 및 안전성 데이터와 지속적인 BTK 억제라는 과학적 가설을 뒷받침하는 누적된 증거를 바탕으로 이제 BTKi 계열에서 글로벌 매출 선두주자가 됐다"고 말했다. 오일러 최고경영자는 "우리의 후기 단계 혈액학 포트폴리오는 인상적인 임상 결과를 입증한 잠재적 동급 최고 BCL2 억제제 손로토클락스(sonrotoclax)와 BTK CDAC BGB-16673 을 통해 계속 발전하고 있으며, 이는 만성림프구성백혈병(CLL)을 포함한 B 세포 악성종양 분야에서의 리더십을 더욱 강화한다"며 "업계에서 가장 유망한 종양학 파이프라인 중 하나를 보유한 우리는 장기적인 가치를 창출할 여러 데이터 및 규제 목표 달성을 앞두고 있다"고 덧붙였다.

(단위: 천 달러, 미감사)

	9 월 30 일 마감 3 개월						9 월 30 일 마감 9 개월					
	2025		2024		% 변동률		2025		2024		% 변동률	
제품 순매출	\$ 1,395,013		\$ 993,447		40 %		\$ 3,805,619		\$ 2,661,511		43 %	
기타 매출	\$ 17,271		\$ 8,152		112 %		\$ 39,244		\$ 20,906		88 %	

총 매출	\$ 1,412,284	\$ 1,001,599	41 %	\$ 3,844,863	\$ 2,682,417	43 %
영업이익(손실)	\$ 163,114	\$ (120,265)	236 %	\$ 262,101	\$ (488,774)	154 %
조정 영업이익(손실)	\$ 341,184	\$ 65,630	420 %	\$ 755,486	\$ (33,247)	2372 %
GAAP 순이익(손실)	\$ 124,841	\$ (121,350)	203 %	\$ 220,431	\$ (492,905)	145 %
조정 순이익(손실)*	\$ 303,663	\$ 51,582	489 %	\$ 692,622	\$ (71,020)	1075 %
GAAP ADS 당 기본 주당 순이익(EPS)	\$ 1.13	\$ (1.15)	198 %	\$ 2.03	\$ (4.71)	143 %
조정 ADS 당 기본 EPS*	\$ 2.76	\$ 0.49	463 %	\$ 6.38	\$ (0.68)	1038 %

GAAP ADS 당 희석 EPS			\$ 1.09			\$ (1.15)			19 5 %			\$ 1.96			\$ (4.71)			142 %
조정 ADS 당 희석 EPS*			\$ 2.65			\$ 0.48			45 2 %			\$ 6.14			\$ (0.68)			100 3 %
잉여현금흐 름*			\$ 354,46 9			\$ 54,714			54 8 %			\$ 561,91 6			\$ (615,97 4)			191 %
* 비 GAAP 재무지표 사용에 대한 설명은 본 보도자료 뒷부분의 ‘비 GAAP 재무 지표 사용에 관한 참고사항’ 섹션을 참조하고, 각 비 GAAP 재무지표를 가장 비교 가능한 GAAP 지표로 조정한 내용은 본 보도자료 말미의 표를 참조.																		

2025 년 3 분기 재무 실적

2025 년 3 분기 매출은 14 억달러로, 주로 미국과 유럽에서의 브루킨사 제품 판매 성장에 힘입어 전년 동기의 10 억달러보다 증가했다.

제품 매출은 2025 년 3 분기 14 억달러로 전년 동기 9 억 9300 만달러보다 증가했다. 제품 매출 증가는 주로 브루킨사 판매 증가에 기인한다. 미국은 전년 동기 5 억 400 만달러 대비 7 억 4300 만달러의 제품 매출을 기록하며 계속해서 회사의 최대 시장 자리를 유지했다. 암젠(Amgen)으로부터 라이선스 도입한 제품과 테빔브라(TEVIMBRA®, 티슬렐리주맵)도 제품 매출 성장에 기여했다.

- 2025 년 3 분기 브루킨사의 미국 매출은 총 7 억 3900 만달러로, 주로 모든 적응증에 걸친 견고한 수요 성장과 순판가가 소폭 상승한 영향에 힘입어 전년 동기 대비 47% 성장했다. 브루킨사는 차별화된 동급 최고 임상 프로파일 덕분에 BTKi 계열에서 신규 환자 점유율 1 위를 유지하고 있다. 2025 년 3 분기 유럽에서의 브루킨사 매출은 총 1 억 6300 만달러로, 독일, 이탈리아, 스페인, 프랑스, 영국 등 유럽 주요 시장 전역의 시장 점유율 증가에 힘입어 전년 동기 대비 68% 성장했다.
- 테빔브라 판매는 2025 년 3 분기 1 억 9100 만달러로 전년 동기 대비 17% 성장했다.

2025 년 3 분기 글로벌 제품 매출 대비 매출총이익률은 GAAP 기준으로 85.9%로 전년 동기의 82.8%보다 증가했다. 매출총이익률 증가는 포트폴리오의 다른 제품에 비해 글로벌 브루킨사의 판매 비중이 비례적으로 높아졌기 때문이다. 매출총이익은 또한 브루킨사와

테빔브라 모두의 생산성 향상에 힘입었다. 감가상각 및 무형자산상각을 포함하지 않는 조정 기준으로, 제품 매출 대비 매출총이익률은 2025 년 3 분기 86.3%로 증가해 전년 동기 84.9%를 기록한 것과 비교된다.

영업비용

다음 표는 2025 년 3 분기 영업비용을 요약한 것이다.

		GAAP						비 GAAP					
(미감사, 단위: 천 달러, 백분율 제외)		2025 년 3 분기		2024 년 3 분기		% 변동 률		2025 년 3 분기		2024 년 3 분기		% 변동 률	
연구개발	\$	523,662		\$ 496,179		6 %		\$ 445,904		\$ 405,545		10 %	
판매관리 비	\$	528,998		\$ 455,223		16 %		\$ 434,484		\$ 380,737		14 %	
총영업비 용	\$	1,052,660		\$ 951,402		11 %		\$ 880,388		\$ 786,282		12 %	

다음 표는 2025 년과 2024 년 9 월 30 일 마감 연간 누계 기간의 영업비용을 요약한 것이다.

		GAAP						비 GAAP					

(미감사, 단위: 천 달러, 백분율 제외)	2025 년 3 분기 누계		2024 년 3 분기 누계		% 변동 률		2025 년 3 분기 누계		2024 년 3 분기 누계		% 변동 률	
연구개발	\$	1,530,445	\$	1,411,283	8	%	\$	1,311,156	\$	1,193,494	10	%
판매관리비	\$	1,526,199	\$	1,326,379	15	%	\$	1,271,650	\$	1,116,805	14	%
총영업비용	\$	3,056,644	\$	2,737,662	12	%	\$	2,582,806	\$	2,310,299	12	%

연구개발(R&D) 비용은 GAAP 및 조정 기준 모두에서 2025 년 3 분기에 전년 동기 대비 증가했다. 이는 주로 전임상 프로그램의 임상 단계 진입과 초기 임상 프로그램의 후기 단계 진입함에 따른 것이며, 개발 선급금 및 마일스톤 수수료 감소로 상쇄됐다. 라이선스 도입 자산의 진행 중인 연구개발 관련 선급금 및 마일스톤 지급액은 2025 년과 2024 년 3 분기에 각각 20 만달러와 500 만달러였다.

판매관리비는 GAAP 및 조정 기준 모두에서 2025 년 3 분기에 전년 동기 대비 증가했다. 이는 주로 미국과 유럽에서 글로벌 상업 확장을 위한 지속적인 투자에 따른 것이다. 제품 매출 대비 SG&A 비용 비율은 2025 년 3 분기에 38%로 전년 동기의 46%에 비해 감소했다.

순이익(손실) 및 GAAP/비 GAAP 주당순이익

2025 년 3 분기 GAAP 순이익은 1 억 2500 만달러로, 주로 매출 성장과 영업 레버리지 개선에 힘입어 전년 동기 손실 대비 2 억 4600 만달러 증가했다.

전년 동기 주당 0.09 달러 및 ADS 기준 1.15 달러의 기본 손실을 기록한 것과 달리, 2025 년 3 분기 기본 및 희석 주당순이익은 각각 주당 0.09 달러 및 0.08 달러, 미국예탁주식(ADS) 기준으로는 각각 1.13 달러 및 1.09 달러의 순이익을 달성했다.

2025 년 3 분기 **잉여현금흐름**은 3 억 5400 만달러로 전년 동기 대비 3 억달러 증가했다.

비원의 2025 년 3 분기 재무제표에 대한 자세한 내용은 미국 증권거래위원회에 제출된 2025 년 3 분기 양식 10-Q 분기보고서를 참조하면 확인할 수 있다.

2025 회계연도 연간 가이드스

비원은 2025 년 연간 매출 및 비용 가이드스를 업데이트했다. 가이드스 요약은 다음과 같다.

	기존 2025 회계연도 가이드스 1'	현재 2025 회계연도 가이드스 1'
총 매출	50 억~53 억달러	51 억~53 억달러
GAAP 영업비용(연구개발 및 판매관리비용)	41 억~44 억달러	41 억~43 억달러
GAAP 매출총이익률	80% 중반~후반대	변동 없음
GAAP 영업이익	2025 회계연도 흑자	변동 없음
현금흐름	2025 회계연도 잉여현금흐름 흑자	변동 없음
1'잠재적인 신규, 중대 비즈니스 개발 활동이나 이례적/비정상적 항목을 가정하지 않음. 2025 년 9 월 30 일 환율 가정.		

비원의 2025 년 연간 총매출 가이드스 51 억~53 억달러는 브루킨사의 미국 내 리더십 위치와 유럽 및 기타 중요한 세계 시장에서의 지속적인 글로벌 확장에 힘입은 강력한 매출 성장 전망이 반영됐다. 매출총이익률은 2024 년 대비 제품 믹스 및 생산 효율성으로 인해 80% 중후반대가 될 것으로 예상한다. 비원의 GAAP 기준 통합 영업비용 가이드스는 상업 및 연구 부문 모두의 성장을 지원하기 위한 투자가 지속적인 영업 레버리지를 제공하는 속도로 이루어질 것이라는 전망을 반영한다. 주식보상비용, 감가상각 및 무형자산상각비용과 관련된 비용을 제외하는 비 GAAP 영업비용은 GAAP 영업비용과 비슷한 추세를 보일 것으로 예상되며, 조정 항목은 기존 방식에서 변경되지 않았다. 잠재적인 신규, 중대 비즈니스 개발 활동이나 이례적/비정상적 항목을 가정하지 않는다.

3 분기 사업 주요 내용

핵심 시판 제품

브루킨사(자누브루티넵)

- 전 세계 75 개 시장에서 승인받았으며 57 개 시장에서 급여 적용

- 유럽연합집행위원회(EC)로부터 모든 승인된 적응증에 대해 필름 코팅 정제 제형 승인 획득, 미국에서 정제 제형 출시

테빔브라(티슬렐리주맙)

- 전 세계 47 개 시장에서 승인받았으며 16 개 시장에서 급여 적용
- 재발 위험이 높은 절제 가능한 비소세포폐암(NSCLC) 성인 환자를 대상으로, 신보조 치료로서 백금 기반 화학요법의 병용 요법을 사용하고, 이어서 보조 치료로서 테빔브라 단독 요법을 사용하는 치료법이 EC 승인을 획득
- 1 차 위암(GC) 치료용 피하 제형 3 상 임상시험, 첫 환자 등록 달성
- 1 차 GC(위암) 치료제로 일본에 승인 신청 완료

주요 임상 단계 프로그램

혈액학

- 손로토클락스(BCL2 억제제):
 - 재발성 또는 불응성(R/R) 맨틀세포림프종(MCL) 성인 환자 치료제로 미국 식품의약국(FDA) 혁신 치료제 지정 획득
 - 재발성 또는 불응성(R/R) 발덴스트롬 마크로글로불린혈증(WM) 성인 환자 치료를 위한 2 상 임상시험 등록 완료, 시판 승인 가능성 있음
- BGB-16673(BTK CDAC):
 - 비공유 BTK 억제제 피르토브루티닙(pirtobrutinib)과 직접 비교하는 글로벌 3 상 연구, 재발성 또는 불응성(R/R) 만성림프구성백혈병(CLL) 성인 환자를 대상으로 첫 환자 등록 달성

유방암/부인과암

- BC-C9074(B7-H4 ADC):
 - 개념 증명(proof-of-concept) 달성

폐암

- BG-58067(MTA-협력적 PRMT5 억제제):
 - 개념 증명 달성
- 타를라타맙(Tarlatamab, AMG 757):
 - 1 차 확장기 소세포폐암 치료를 위한 글로벌 3 상 임상시험 첫 환자 등록 달성

위장관암

- BGB-B2033(GPC3x41BB 이중특이항체):
 - 개념 증명 달성

염증 및 면역학

- BGB-45035(IRAK4 CDAC):
 - 건강한 지원자에서 표적 조직 분해에 대한 개념 증명 달성
 - 중등도에서 중증의 류마티스 관절염 치료를 위한 2 상 임상시험 첫 환자 등록 달성
- BGB-16673:
 - 만성 특발성 두드러기 치료를 위한 1b 상 임상시험 첫 피험자 등록 달성

예상 연구개발 마일스톤

프로그램	마일스톤	시기
브루킨사	• 변연부 림프종 치료제, 희귀의약품 지정 및 일본 승인 신청 완료	2026 년 상반기
테빔브라	• 1 차 치료 위암 치료에 대한 일본 승인 예상	2026 년 하반기
혈액학	• 손로토클락스(BCL2 억제제):	
	• 브루킨사 병용 요법 대 아칼라브루티닙(acalabrutinib)+베네토클락스(venetoclax)(A V) 3 상 임상시험, 환자 등록 개시	2026 년 상반기
	• 다발성 골수종 치료를 위한 3 상 임상시험 등록 개시	2026 년 하반기
	• BGB-16673 (BTK CDAC):	
	• 재발성 또는 불응성(R/R) CLL 치료제, 잠재적 신속 승인 신청서 제출을 위한 데이터 결과가 발표될 예정이다.	2026 년 상반기

유방암/부인 암	BGB-43395 (CDK4 억제제):	
	호르몬수용체(HR) 양성·HER2 음성 전이성 유방암 1 차 치료 3 상 임상시험 개시	2026 년 상반기
위장관암	1 차 HER2 양성 위식도 선암 치료를 위한 자니다타맙(Zanidatamab)(HER2 표적 이중특이성 항체):	
	자임웁스(Zymeworks)/재즈(Jazz)와 협력한 3 상 임상시험(Herizon GEA-301), 1 차 무진행 생존 데이터 결과 공개	2026 년 하반기
염증 및 면역학	BGB-45035(IRAK4 CDAC):	
	아토피 피부염 치료를 위한 2 상 임상시험 개시	2026 년 상반기

기타 주요 내용

- 로열티 파마(Royalty Pharma)와 암젠의 임델트라(IMDELLTRA®, 타를라타맙-dlle)의 중국 외 전 세계 매출에 대한 로열티 권리를 최대 9 억 5000 만달러에 매각하는 계약을 체결했다.
- 파마사이클릭스(Pharmacyclics)가 브루킨사와 관련된 파마사이클릭스의 미국 특허 번호 11,672,803 의 모든 청구항을 무효화하는 미국 특허상표청 최종 서면 결정에 대해 항소하지 않기로 결정했다고 발표했으며, 이로써 파마사이클릭스가 제기한 특허 침해 소송이 완전히 해결됐다.

컨퍼런스 콜 및 웹캐스트

회사의 2025 년 3 분기 실적 컨퍼런스 콜은 2025 년 11 월 6 일 목요일 오전 8 시(미국 동부시간)에 웹캐스트를 통해 방송될 예정이며, 비원 웹사이트 www.beonemedicines.com 의 투자자 섹션을 통해 접속할 수 있다. 슬라이드 프레젠테이션 형태의 보충 정보와 웹캐스트 다시 보기도 제공될 예정이다.

비원 소개

비원 메디신스(BeOne Medicines)는 스위스에 법인 소재지를 둔 글로벌 종양학 기업으로, 전 세계 암 환자들이 더 쉽게 접근할 수 있는 혁신적 치료법을 발견하고 개발한다. 비원은 혈액학과 고형종양에 걸친 포트폴리오를 바탕으로 내부 역량과 협력을 통해 다양한 신규 치료제 파이프라인의 개발을 가속화한다. 6 개 대륙에 걸쳐 약 1 만 2000 명에 달하는 글로벌 팀을 보유한 비원은 의약품의 필요로 하는 훨씬 더 많은 환자들의 의약품 접근성을 근본적으로 개선하는 데 전념한다.

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

미래예측진술'

이 보도자료에는 1995 년 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act of 1995) 및 기타 연방증권법에서 정의하는 미래예측진술이 포함되어 있다. 여기에는 비원이 달성할 예정인 향후 연구개발 마일스톤, 임상 개발 및 데이터 공개 시기, 지속적인 글로벌 확장 및 성장을 지원할 투자에 대한 비원의 전망, 동급 최고 BCL2 억제제가 될 수 있는 손로토클락스의 잠재력, 장기적 가치를 창출할 의미 있는 데이터 및 규제 마일스톤을 달성하는 비원의 능력, 비원의 향후 매출·영업이익·현금흐름·잉여현금흐름·영업비용 및 매출총이익률에 관한 진술, 그리고 ‘비원 소개’라는 제목 하의 비원의 계획, 약속, 포부 및 목표가 포함된다. 실제 결과는 다양한 중요 요인으로 인해 미래예측진술에 명시된 것과 중대하게 다를 수 있다. 이러한 요인에는 △비원의 약물 후보의 효능 및 안전성을 입증할 수 있는 능력 △약물 후보의 임상 결과가 추가 개발 또는 시판 승인을 뒷받침하지 못하는 경우 △임상시험의 개시, 시기 및 진행과 시판 승인에 영향을 미칠 수 있는 규제 당국의 조치 △승인된 경우 시판 의약품 및 약물 후보(승인 시)에 대한 상업적 성공을 달성하는 비원의 능력 △의약품 및 기술에 대한 지식재산권 보호를 획득하고 유지할 수 있는 비원의 능력 △약물 개발, 제조, 상업화 및 기타 서비스를 수행하기 위한 제 3 자에 대한 비원의 의존도 △규제 승인 획득 및 의약품 상업화에 있어 비원의 제한된 경험 △운영을 위한 추가 자금을 확보하고 약물 후보의 개발을 완료하며 수익성을 달성하고 유지하는 비원의 능력 △비원의 가장 최근 분기별 보고서 10-Q 양식의 ‘위험 요인’ 섹션과 미국 증권거래위원회(SEC)에 제출된 후속 서류에서 잠재적 위험, 불확실성 및 기타 중요 요인에 대해 더 상세히 기술한 위험 등이 있다. 본 보도자료의 모든 정보는 본 보도자료 날짜를 기준으로 하며, 비원은 법률에서 요구하지 않는 한 해당 정보를 업데이트할 의무가 없다. 비원의 재무 가이드는 상당한 불확실성을 내포한 추정 및 가정에 기초한다.

요약 연결 손익계산서(U.S. GAAP)

(단위: 천 미국 달러, 주식, 미국주식예탁증서(ADS), 주당 및 ADS 당 데이터 제외)

--	--	--

	3 개월 종료 기간 (9 월 30 일 기준)					9 개월 종료 기간 (9 월 30 일 기준)				
	2025 년			2024 년		2025 년			2024 년	
	(미감사)					(미감사)				
매출										
제품 순매출	\$ 1,395,013			\$ 993,447		\$ 3,805,619			\$ 2,661,511	
기타 매출	17,271			8,152		39,244			20,906	
총 매출	1,412,284			1,001,599		3,844,863			2,682,417	
제품 매출원가	196,510			170,462		526,118			433,529	
매출총이익	1,215,774			831,137		3,318,745			2,248,888	
영업비용:										
연구개발비	523,662			496,179		1,530,445			1,411,283	
판매관리비	528,998			455,223		1,526,199			1,326,379	

총 영업비용	1,052,660			951,402			3,056,644			2,737,662	
영업이익(손실)	163,114			(120,265			262,101			(488,774	
순이자수익	3,029			10,643			12,374			40,028	
기타수익(비용), 순	(18,979	)		11,318			(6,862			1,096	
법인세비용차감전이익(손실)	147,164			(98,304			267,613			(447,650	
법인세비용	22,323			23,046			47,182			45,255	
당기순이익(손실)	\$ 124,841			\$ (121,350			220,431			(492,905	
주당순이익(손실)											
기본	\$ 0.09			\$ (0.09			0.16			(0.36	
희석	\$ 0.08			\$ (0.09			0.15			(0.36	
가중평균 유통주식수-기본	1,432,801,699			1,376,751,873			1,410,497,062			1,361,216,763	
가중평균 유통주식수-희석	1,488,750,354			1,376,751,873			1,465,535,004			1,361,216,763	

자산:			
현금, 현금성자산 및 제한된 현금	\$ 4,110, 542	\$ 2,638, 747	
매출채권, 순	863,281	676,278	
재고자산	531,687	494,986	
유형자산, 순	1,628,114	1,578,423	
자산 총계	7,632,586	5,920,910	
부채 및 자본:			
매입채무	383,676	404,997	
미지급비용 및 기타채무	1,001,661	803,713	
로열티 파이낸싱 부채	885,000	—	
연구개발 비용분담 부채	90,596	165,440	

재무활동 순현금흐름		961,272		12,662		962,520		197,972	
환율 변동이 현금에 미치는 영향		9,905		28,348		36,862		8	
현금, 현금성자산 및 제한된 현금의 순증가(감소)		1,324,456		95,497		1,471,795		(472,556)	
기말 현금, 현금성자산 및 제한된 현금	\$	4,110,542	\$	2,713,428	\$	4,110,542	\$	2,713,428	

비 GAAP 재무지표 사용에 대한 참고사항

비원(BeOne)은 조정 영업비용, 조정 영업손실, 조정 순이익, 조정 주당순이익 및 기타 비 GAAP 손익계산서 항목을 포함한 특정 비 GAAP 재무지표를 제공하며, 각각은 GAAP 수치에 대한 조정을 포함한다. 이러한 비 GAAP 재무지표는 비원의 영업성과에 대한 추가 정보를 제공하기 위한 것이다. 비원의 GAAP 수치에 대한 조정은 해당되는 경우 주식보상비용, 감가상각비와 같은 비현금 항목을 제외한다. 기타 특정 특별 항목이나 중대한 사건 또한 발생 기간 내에 그 규모가 상당할 경우 비 GAAP 조정에 주기적으로 포함될 수 있다. 비 GAAP 조정은 U.S. GAAP 기준 당기 법인세 비용이 발생하는 범위까지 법인세 효과가 적용된다. 회사는 현재 순이연법인세자산에 대해 평가충당금을 설정하고 있으므로, 이연법인세 효과가 순손익에 미치는 영향은 없다. 비원은 비 GAAP 재무지표에서 제외될 비용과 그러한 지표의 사용과 관련된 프로토콜, 통제 및 승인을 규정하는 확립된 비 GAAP 정책을 유지하고 있다. 비원은 이러한 비 GAAP 재무지표가 GAAP 수치와 함께 고려될 때 비원의 운영 성과에 대한 전반적인 이해를 높일 수 있다고 믿는다. 비 GAAP 재무지표는 투자자들에게 비원의 과거 및 예상 재무 결과와 추세에 대한 보다 완전한 이해를 제공하고, 기간별 비교 및 예상 정보와의 비교를 용이하게 하기 위해 포함되었다. 또한 이러한 비 GAAP 재무지표는 비원 경영진이 계획 및 예측 목적과 비원의 성과 측정에 사용하는 지표이기도 하다. 이러한 비 GAAP 재무지표는 GAAP에 따라 계산된 재무지표에 추가하여 고려해야 하며, 이를 대체하거나 이보다 우월한 것으로 간주되어서는 안 된다. 비원이 사용하는 비 GAAP 재무지표는 다른 회사가 사용하는 비 GAAP 재무지표와 다르게 계산될 수 있으므로 비교 가능하지 않을 수 있다.

주요 GAAP 지표와 비 GAAP 지표 간의 조정 내역

(단위: 천 미국 달러)

(미감사)

	3 개월 종료 기간					9 개월 종료 기간				
	(9 월 30 일 기준)					(9 월 30 일 기준)				
	2025 년				2024 년	2025 년				2024 년
GAAP 기준 제품 매출원가와 조정 제품 매출원가 간의 조정 내역:										
GAAP 기준 제품 매출원가	\$	196,510			\$ 170,462	\$	526,118			\$ 433,529
차감: 감가상각비		4,261			19,589		10,195			24,618
차감: 무형자산상각비		1,537			1,186		8,459			3,546
차감: 기타		—			—		893			—
조정 제품 매출원가	\$	190,712			\$ 149,687	\$	506,571			\$ 405,365

GAAP 기준 연구개발비와 조정 연구개발비 간의 조정 내역:														
GAAP 기준 연구개발비	\$	523,662			\$	496,179			\$	1,530,445			\$	1,411,283
차감: 주식보상비용		58,839				47,670				164,998				141,121
차감: 감가상각비		18,919				42,964				54,291				76,668
조정 연구개발비	\$	445,904			\$	405,545			\$	1,311,156			\$	1,193,494
GAAP 기준 판매관리비와 조정 판매관리비 간의 조정 내역:														
GAAP 기준 판매관리비	\$	528,998			\$	455,223			\$	1,526,199			\$	1,326,379
차감: 주식보상비용		81,947				66,933				221,792				192,890
차감: 감가상각비		12,550				7,475				32,712				16,606
차감: 무형자산상각비		17				78				45				78

조정 판매관리비	\$	434,484			\$	380,737			\$	1,271,650			\$	1,116,805	
GAAP 기준 영업비용과 조정 영업비용 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 영업비용	\$	1,052,660			\$	951,402			\$	3,056,644			\$	2,737,662	
차감: 주식보상비용		140,786				114,603				386,790				334,011	
차감: 감가상각비		31,469				50,439				87,003				93,274	
차감: 무형자산상각비		17				78				45				78	
조정 영업비용	\$	880,388			\$	786,282			\$	2,582,806			\$	2,310,299	
GAAP 기준 영업이익(손실)과 조정 영업이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 영업이익(손실)	\$	163,114			\$	(120,265)			\$	262,101			\$	(488,774)	

가산: 주식보상비용		140,786				114,603				386,790				334,011	
가산: 감가상각비		35,730				70,028				97,198				117,892	
가산: 무형자산상각비		1,554				1,264				8,504				3,624	
가산: 기타		—				—				893				—	
조정 영업이익(손실)	\$	341,184				\$	65,630			\$	755,486			\$	(33,247)
GAAP 기준 당기순이익(손실)과 조정 당기순이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 당기순이익(손실)	\$	124,841				\$	(121,350)			\$	220,431			\$	(492,905)
가산: 주식보상비용		140,786				114,603				386,790				334,011	
가산: 감가상각비		35,730				70,028				97,198				117,892	
가산: 무형자산상각비		1,554				1,264				8,504				3,624	
가산: 기타		—				—				893				—	

가산: 지분법 투자 손상차손		18,722				—				34,216				—	
가산: 개별세무 항목		(926	)			962				(9,663	)			3,365	
가산: 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과 ¹		(17,044	)			(13,925	)			(45,747	)			(37,007	)
조정 당기순이익(손실)	\$	303,663				\$	51,582			\$	692,622			\$	(71,020)
GAAP 기준 기본 주당순이익(손실)과 조정 기본 주당순이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 주당순이익(손실)	\$	0.09				\$	(0.09)	)		\$	0.16			\$	(0.36)
가산: 주식보상비용		0.10				0.08				0.27				0.25	
가산: 감가상각비		0.02				0.05				0.07				0.09	
가산: 무형자산상각비		0.00				0.00				0.01				0.00	
가산: 기타		0.00				0.00				0.00				0.00	

가산: 지분법 투자 손상차손		0.01				0.00				0.02				0.00	
가산: 개별세무 항목		(0.00	)			0.00				(0.01	)			0.00	
가산: 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과 ¹		(0.01	)			(0.01	)			(0.03	)			(0.03	)
조정 기본 주당순이익(손실)	\$	0.21				\$	0.04			\$	0.49			\$	(0.05)
GAAP 기준 회석 주당순이익(손실)과 조정 회석 주당순이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 회석 주당순이익(손실)	\$	0.08				\$	(0.09)	)		\$	0.15			\$	(0.36)
가산: 주식보상비용		0.09				0.08				0.26				0.25	
가산: 감가상각비		0.02				0.05				0.07				0.09	
가산: 무형자산상각비		0.00				0.00				0.01				0.00	
가산: 기타		0.00				0.00				0.00				0.00	

가산: 지분법 투자 손상차손		0.01				0.00				0.02				0.00	
가산: 개별세무 항목		(0.00	)			0.00				(0.01	)			0.00	
가산: 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과 ¹		(0.01	)			(0.01	)			(0.03	)			(0.03	)
조정 회석 주당순이익(손실)	\$	0.20				\$	0.04			\$	0.47			\$	(0.05)
GAAP 기준 ADS 당 기본순이익(손실)과 조정 ADS 당 기본순이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 ADS 당 기본순이익(손실)	\$	1.13				\$	(1.15)	)		\$	2.03			\$	(4.71)
가산: 주식보상비용		1.28				1.08				3.56				3.19	
가산: 감가상각비		0.32				0.66				0.90				1.13	
가산: 무형자산상각비		0.01				0.01				0.08				0.03	

가산: 기타		0.00				0.00				0.01				0.00	
가산: 지분법 투자 손상차손		0.17				0.00				0.32				0.00	
가산: 개별세무 항목		(0.01	)			0.01				(0.09	)			0.03	
가산: 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과 ¹		(0.15	)			(0.13	)			(0.42	)			(0.35	)
조정 ADS 당 기본순이익(손실)	\$	2.76				\$	0.49			\$	6.38			\$	(0.68)
GAAP 기준 ADS 당 회석순이익(손실)과 조정 ADS 당 회석순이익(손실) 간의 조정 내역:															
GAAP 기준 ADS 당 회석순이익(손실) ²	\$	1.09				\$	(1.12	)		\$	1.96			\$	(4.71)
가산: 주식보상비용		1.23				1.06				3.43				3.19	
가산: 감가상각비		0.31				0.65				0.86				1.13	

가산: 무형자산상각비		0.01				0.01				0.08				0.03	
가산: 기타		0.00				0.00				0.01				0.00	
가산: 지분법 투자 손상차손		0.16				0.00				0.30				0.00	
가산: 개별세무 항목		(0.01	)			0.01				(0.09	)			0.03	
가산: 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과 ¹		(0.15	)			(0.13	)			(0.41	)			(0.35	)
조정 ADS 당 회석순이익(손실)	\$	2.65				\$	0.48			\$	6.14			\$	(0.68)

- 비 GAAP 조정 항목의 법인세 효과는 관련 조세관할권의 법정세율에 기반한다. 참고로, 회사는 현재 순이연법인세자산에 대해 평가충당금을 설정하고 있으므로, 이연법인세 효과가 순손익에 미치는 영향은 없다.
- 2024년 3분기 GAAP 회석 ADS 당 손실에는 본 조정 내역의 목적상 회석성 ADS 유통주식수로 인해 발생한 ADS 당 0.03 달러의 손실이 포함된다. 회사는 GAAP 기준 순손실 상태였기 때문에, US GAAP에 따른 회석 가중평균 유통주식수를 산정하지 않았다.

		3 개월 종료 기간 (9 월 30 일 기준)							9 개월 종료 기간 (9 월 30 일 기준)							
		2025 년				2024 년				2025 년				2024 년		
잉여현금흐름 (비 GAAP):																

영업활동 순현금흐름 (GAAP)		\$	402,553		\$	188,369		\$	710,233		\$	(215,791)	)
차감: 유형자산(PP&E) 취득			(48,084)	)		(133,655)	)		(148,317)	)		(400,183)	)
잉여현금흐름 (비 GAAP)		\$	354,469		\$	54,714		\$	561,916		\$	(615,974)	)

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

리자 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.