

비원 메디신스, 2026년 1분기 재무 결과 및 비즈니스 업데이트 발표

- 1분기 전 세계 총 매출 15억 달러로, 전년 대비 35% 증가
- 근간 제품 성격을 가진 브루킨사(자누브루티닙)의 1분기 글로벌 매출 11억 달러로, 전년 대비 38% 증가
- 1분기 회석 GAAP 미국예탁주식(ADS) 당 이익 1.96 달러, 1분기 비 GAAP 회석 ADS 당 이익 3.24 달러

캘리포니아주 산 카를로스--(BUSINESS WIRE)-- 글로벌 종양학 기업인 비원 메디신스(BeOne Medicines Ltd.)(NASDAQ: ONC; HKEX: 06160; SSE: 688235)가 오늘 2026년 1분기 재무 결과 및 기업 업데이트를 발표했다.

비원의 공동 창업자, 회장 및 CEO 인 존 V. 오일러(John V. Oyler)는 다음과 같이 말했다.

“이렇게 강한 1분기 실적은 글로벌 종양학 선도 기업으로서 비원의 지속적 성장을 강화하며, 이러한 성장은 철저한 상업적 실행에 힘입은 바가 크며, 확립된 혈액종양 분야의 리더십과 인상적이고 빠르게 부상하고 있는 고형 종양 파이프라인이 뒷받침하고 있습니다. 임상 개발 및 제조를 위한 우리의 글로벌 슈퍼하이웨이(Global Superhighway)의 지속적인 경쟁 우위는 이제 분명합니다. 브루킨사(BRUKINSA)는 CLL(만성 림프구성 백혈병) 치료에 있어 타의 추종을 불허하는 장기적 유효성 및 안전성 데이터를 보유한, 근간 제품의 성격을 가진 최고 수준의 BTK 억제제로서, 그리고 이브루티닙 대비 입증된 우월한 유효성을 가진 유일한 BTK 억제제로서 확고히 자리매김했으며, 그 결과 글로벌 매출에서 분명한 리더십을 확보했습니다. 근간 제품의 성격을 가진, 차세대 BCL2 억제제인 손로토클락스와 브루킨사의 고정 기간 병용 요법은 1차 CLL 치료에서 새로운 표준 치료제가 될 잠재력을 나타내며, BTK CDAC BGB-16673은 재발 또는 불응성 환경에서 잠재적인 동종 최초 요법으로 부상하고 있습니다. 우리의 혈액학 및 고형종양 파이프라인 전반에 걸쳐 ASCO(미국 임상 종양학회) 발표로 채택된 초록이 20개 이상이 되면서, 비원은 선도적인 종양학 기업으로서의 입지를 공고히 했습니다.”

(미화 천 달러 및 미감사)			
		3개월 종료일	
		3월 31일	

	(2026 년)		(2025 년)		% Change	
순 제품 매출	\$	1,487,329	\$	1,108,530	34	%
기타 매출	\$	26,109	\$	8,749	198	%
총 매출	\$	1,513,438	\$	1,117,279	35	%
GAAP 영업 이익	\$	249,902	\$	11,102	2,151	%
조정 영업 이익*	\$	414,394	\$	139,357	197	%
GAAP 순이익	\$	227,357	\$	1,270	17,802	%
조정 순이익*	\$	375,042	\$	136,137	175	%
ADS 별 GAAP 기본 EPS	\$	2.05	\$	0.01	20,400	%
ADS 별 조정 기본 EPS*	\$	3.38	\$	1.27	166	%

ADS 별 GAAP 희석 EPS	\$	1.96	\$	0.01		19,500	%
ADS 별 조정 희석 EPS*	\$	3.24	\$	1.22		166	%
잉여 현금 흐름*	\$	160,547	\$	(12,325))	1,403	%
<p>* 비 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>							

2026 년 1 분기 재무적 결과

제품 매출은 2026 년 1 분기에 총 1 억 5 천만 달러였으며 전년 동기 대비 34% 성장했다.

- 브루킨사: 2026 년 1 분기 글로벌 매출은 총 11 억 달러로, 전년 동기 대비 38% 성장했다. 2026 년 1 분기 브루킨사의 미국 매출은 7 억 6 천 1 백만 달러로, 전년 동기 대비 35% 성장했다.
- 테빔브라(티스렐리주맵): 2026 년 1 분기 글로벌 매출은 총 2 억 6 백만 달러로 전년 동기 대비 20% 성장했다.
- 앵젠(Angen)의 라이선스 도입 제품들: 2026 년 1 분기 글로벌 매출은 총 1 억 4 천 2 백만 달러로 전년 동기 대비 25% 성장했다.

2026 년 1 분기 글로벌 제품 매출의 **매출총이익율**은 GAAP 기준으로 전년 동기의 85% 대비 89%였다. 매출총이익율은 이 회사의 포트폴리오에 있는 다른 제품에 비해 글로벌 브루킨사가 비례적으로 더 높은 매출액 믹스 때문에 증가했다. 매출총이익은 또한 브루킨사와 테빔브라 모두의 생산성 향상으로 인한 감소된 비용의 혜택을 받았다.

영업 비용

다음 표는 2026 년 1 분기의 영업 비용을 요약한 것이다.

	GAAP			비 GAAP		
	2026년 1분기	2025년 1분기	% 변동	2026년 1분기	2025년 1분기	% 변동
(비감사, 천 단위, 백분율 제외)						
연구 및 개발	\$ 541,224	\$ 481,887	12 %	\$ 465,904	\$ 421,195	11 %
판매, 일반 및 관리	\$ 555,097	\$ 459,288	21 %	\$ 471,993	\$ 395,511	19 %
총 영업 비용	\$ 1,096,321	\$ 941,175	16 %	\$ 937,897	\$ 816,706	15 %

2026년 1분기 연구 및 개발(R&D) 비용은 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했는데, 이는 전임상 프로그램을 임상으로, 초기 임상 프로그램을 후기 단계로 진행했기 때문이다.

2026년 1분기 판매, 일반 및 관리(SG&A) 비용은 상업 성장을 뒷받침하기 위한 지속적인 투자로 인해 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 증가했다. 제품 매출액의 SG&A 비용 비율은 2026년 1분기에 전년 동기의 41%에 비해 37%로 증가했다.

순이익 및 기본/희석 주당 순이익

2026년 1분기 GAAP 순이익은 2억 2천 7백만달러로서 전년 동기 손실 대비 2억 2천 6백만달러 증가하였는데, 이는 주로 매출 성장과 영업 레버리지 개선에 기인한다.

2026년 1분기 기본 및 희석 주당순이익은 전년 동기 주당 기본 및 희석 주당 순이익 0.00달러, 미국주식예탁증서(American Depositary Share, ADS)당 0.01달러에 비해 각각 주당 0.16달러 및 0.15달러와 ADS 당 2.05 및 1.96달러였다.

2026년 분기의 잉여 현금 흐름은 1억 6천 1백만 달러로 전년 동기 대비 1억 7천 3백만 달러 증가했다.

비원의 2026년 1분기 재무제표에 대한 자세한 내용에 대해서는 미국 증권거래위원회에 제출된 비원의 2026년 1분기 분기 보고서 양식 10-Q를 참조하면 된다.

업데이트된 연간 2026년 가이드نس

비원의 재무 가이드نس는 아래에 요약되어 있다:

	이전 2026 회계년도 가이드نس	현재 2026 회계년도 가이드نس ¹
총 매출	62 - 64 억 달러	63 - 65 억 달러
GAAP 매출종이익율 %	80%대 후반	80%대 후반
GAAP 영업 비용 ² (R&D 및 SG&A 결합)	47 - 49 억 달러	47 - 49 억 달러
GAAP 영업 이익 ²	7 - 8 억 달러	7 억 5 천만 - 8 억 5 천만 달러
비 GAAP 영업 이익 ^{2,3}	14 - 15 억 달러	14 억 5 천만 - 15 억 5 천만 달러

¹ 2026년 5월 01일 환율을 가정한다.

² 잠재적인 새롭고 중요한 비즈니스 개발 활동 또는 비정상적/비경상 항목을 가정하지 않는다.

³ 비 GAAP 영업이익은 해당 GAAP 척도에서 주식 기반 보상 비용, 감가상각비용을 제외한 재무 지표이다. 가이드نس는 비 GAAP 비용이 전체 비용 증가를 추적한다고 가정한다.

비원의 2026년 연간 총 매출 가이드선은 63억 달러에서 65억 달러로, 미국에서 브루킨사의 리더십 입지와 유럽 및 기타 주요 세계 시장에서의 지속적인 글로벌 확장에 의해 주도된 강력한 매출 성장에 대한 기대를 포함하고 있다. 총마진율은 80%대 후반 수준이 될 것으로 예상되며, 여기에는 제품 믹스의 영향과 2026년 연간 생산성 개선이 포함된다. GAAP 기준 통합 운영 비용에 대한 가이드선에는 계속해서 의미 있는 영업 레버리지를 제공할 수 있는 속도로 판매 및 연구 부문 모두의 성장을 지원하기 위한 투자 기대치가 포함되어 있다.

회사는 순이익 및 ADS 당 순이익에 영향을 미치는 항목에 대해 다음과 같은 추가 가이드선을 제공한다.

- **기타 이익(비용):** 2,500만 달러에서 5,000만 달러의 추정 비용 범위에는 로열티 파마(Royalty Pharma) 계약 관련 이자 상각이 포함된다.
- **법인세 전망:** 실적이 2026년 특정 평가충당금을 환입할 수 있는 충분한 긍정적 증거를 제공할 수 있으며, 이 경우 인식 시점에 중요한 세금 효과가 발생할 수 있다. 잠재적 환입의 시기와 규모는 불확실하다. 환입 이전에는 법인세 비용이 과거 관계에 따라 실적과 같은 추세를 나타낼 것이다. 법인세 불확실성에 대한 추가 업데이트에 대해서는 Form 10-Q를 참조하면 된다.
- **희석 ADS 발행 주식수:** 회사는 희석 ADS 발행 주식수가 약 1억 1천 8백만주가 될 것으로 예상한다.

2026년 1분기 사업 중요사항

핵심 판매 제품

브루킨사(자누브루티닙)

- 일본에서 재발 또는 불응성(R/R) 변연부 림프종(MZL) 성인 환자 치료에 대해 희귀의약품 지정(Orphan Drug Designation)을 받음.
- 일본에서 R/R MZL 및 정제 제형에 대한 신약허가신청(NDA)을 제출함.

손로토클락스(BCL2 억제제)

- 중국에서 R/R 맨틀 세포림프종(MCL) 및 R/R 만성 림프구성 백혈병(CLL)/소림프구성 림프종(SLL) 성인 환자 치료제로 출시 및 시판 중.
- 유럽종양학회(European Society for Medical Oncology, ESMO) 가이드라인에 R/R MCL 환자를 위해 추천된 3차 치료제로 포함됨.

테빔브라(티스렐리주맵)

- 트라스투주맵+화학요법 대비 통계적으로 유의하고 임상적으로 의미있는 전체 생존율 개선을 입증한 HERIZON-GEA-01의 결과에 근거하여, 미국 식품의약국(FDA)에 의해 지헤라(자니다타맵) 및 화학요법과의 병용 요법으로 1차 HER2 양성 위식도선암(GEA) 성인 환자 치료에 대한 우선심사(Priority Review)로

보충적 바이오의약품 품목허가 신청서(Supplemental Biologics License Applications, sBLA) 인정 받음.

- 중국 약품평가센터(Center for Drug Evaluation, CDE)에 의해 ZIIHERA 및 화학요법과의 병용 요법으로 1 차 HER2 양성 GEA 성인 환자 치료에 대한 sBLA 인정 받음.

지혜라(자니다타맙)

- 중국 CDE 에 의해 테빔브라 병용 여부와 관계없이 화학요법과의 병용 요법으로 1 차 HER2 양성 GEA 성인 환자 치료에 대한 sBLA 인정 받음.

임상 단계 프로그램 선택

혈액학

- BGB-16673(BTK CDAC): R/R MZL 및 리히터 전환에 대한 제 2 상 코호트 개시함.

유방암과 부인암

- BGB-43395(CDK4 억제제): ASCO 에서 포스터 발표로서 제 1 상 시험 데이터 인정 받음.
- BG-C9074(B7-H4 ADC): ASCO 에서 신속 구두 발표로서 제 1 상 시험 데이터 인정 받음.

위장관 암

- BGB-B2033(GPC3x41BB 이중특이 항체):
 - 간세포암(HCC)에 대해 FDA 희귀의약품 지정(Orphan Drug Designation) 획득.
 - HCC 환자를 대상으로 등록 가능성이 있는 시험 개시함.
 - ASCO 에서 신속 구두 발표로서 제 1 상 시험 데이터 인정 받음.

폐암

- BG-C0979 (ADAM9 표적 ADC): 최초의 인간 대상 시험.

염증 및 면역학

- BG-A3004 (KLRG1 mAb): 최초의 인간 대상 시험.

예상되는 R&D 이정표

프로그램	이정표	시간

브루킨사	<ul style="list-style-type: none"> 1 차 MCL 성인 환자 치료를 위한 벤다무스틴 + 리톡시맙 대비 • 리톡시맙 병용에서 제 3 상 MANGROVE 시험 데이터의 중간 분석. 	2026 년 상반기
	<ul style="list-style-type: none"> • 1 차 위암 성인 환자 치료에 대한 일본 규제 조치. 	2026 년 상반기
	<ul style="list-style-type: none"> • 지헤라와 병용하는 1 차 HER2 양성 GEA 성인 환자 치료에 대한 미국 FDA 규제 조치. 	2026 년 하반기
테빔브라	<ul style="list-style-type: none"> • 지헤라와 병용하는 1 차 HER2 양성 GEA 성인 환자 치료에 대한 중국 규제 조치. 	2027 년 상반기
혈액학	<ul style="list-style-type: none"> • 손로토클락스(BCL2 억제제): 	
	<ul style="list-style-type: none"> ◦ R/R MCL 성인 환자 단독요법 치료로서 신약허가신청(NDA)에 대한 FDA 규제 조치. 	2026 년 상반기
	<ul style="list-style-type: none"> ◦ R/R 다발성골수종 t(11;14) 성인 환자 치료를 위한 제 3 상 임상시험 개시. 	2026 년 하반기
	<ul style="list-style-type: none"> • BGB-16673(BTK CDAC): 	
	<ul style="list-style-type: none"> ◦ R/R CLL 성인 환자 치료를 위한 제 2 상 잠재적 가속 승인 제출(데이터가 뒷받침될 경우). 	2026 년 하반기
유방암/부인암	<ul style="list-style-type: none"> • BGB-43395(CDK4 억제제): 	
암	<ul style="list-style-type: none"> ◦ 1 차 HR 양성, HER2 음성 전이성 유방암 성인 환자 치료를 위한 3 상 임상시험 개시. 	2026 년 상반기
폐암	<ul style="list-style-type: none"> • BON-110(PD-1xVEGF-AxCTLA-4 삼중특이적 항체): 	

		◦ 최초 인체 대상 시험 개시.	2026 년 상반기
위장관		•BGB-B2033(GPC3x41BB 이중특이 항체):	
암		◦ 중추적 제 3 상 시험 개시.	2026 년 하반기
염증 및		•BGB-16673(BTK CDAC):	
면역학		◦ 만성 자발성 두드러기 성인 환자 치료를 위한 2 상 시험 개시.	2026 년 하반기

기업 업데이트

- 화후이스(Huahui Health)와 함께 PD-1, VEGF-A 및 CTLA-4 를 표적으로 하는 새로운 삼중특이항체 HH160(BON-110)의 전 세계 권리를 라이선싱하는 독점적 옵션 계약 체결.

비원의 실적 결과 웹캐스트

2026 년 1 분기 회사의 실적 컨퍼런스 콜은 2026 년 5 월 6 일 수요일 오전 8:00(동부 표준시)에 웹캐스트를 통해 방송될 예정이며, 비원의 웹사이트 www.beonemedicines.com 의 투자자 섹션을 통해 확인할 수 있다. 슬라이드 프레젠테이션, 사전준비된 발언 전문 및 웹캐스트 다시보기 형식의 추가 정보도 제공된다.

비원 소개

비원 메디신스(BeOne Medicines)는 전 세계 암 환자를 위한 혁신적 치료법을 발견하고 개발하는 글로벌 종양학 기업이다. 혈액 종양 및 고형 종양을 아우르는 포트폴리오를 보유한 비원은 자체 역량과 협력을 통해 다양한 신규 치료제 파이프라인의 개발을 가속하고 있다. 6 개 대륙에 걸쳐 성장하는 글로벌 팀을 보유하고 있으며, 과학적 우수성과 뛰어난 속도를 바탕으로 그 어느 때보다 많은 환자에게 다가가고 있다.

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

미래예측진술

이 언론 보도자료에는 다음에 대한 진술을 포함하여 개정된 1995년 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act)과 다른 연방 증권법의 의미 내에 속하는 미래예측진술이 포함되어 있다: 비원의 글로벌 종양학 분야 선도 기업으로서의 지속적인 성장; 1차 CLL에서 잠재적인 새로운 표준치료로서 손로토클라스 및 브루킨사의 고정 기간 병용; R/R CLL에 대한 잠재적 동종 최초의 요법으로서 BGB-16673의 대두; 비원의 미래 수익, 총마진율, 영업비용, 영업이익, 기타 수익 또는 비용, 법인세 및 희석된 ADS 발행주식수; 지속적인 글로벌 확장 및 성장 지원을 위한 투자와 관련한 비원의 기대; 비원이 달성할 예정인 다가오는 R&D 이정표; 임상 및 규제 관련 진행 상황과 데이터 판독 시점; "비원 소개" 제목 아래 명시된 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 제3자 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, 미국 증권거래위원회("SEC")에 제출하는 비원의 가장 최근 정기 보고서의 '위험 요인(Risk Factors)'이라는 제목의 섹션에서 더욱 완전하게 논의된 그런 위험과 비원이 이후에 SEC에 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.

<p style="text-align: center;">요약 연결재무제표(미국 GAAP)</p> <p style="text-align: center;">(단위: 미화 천 달러, 미국 예탁 주식(ADS), 주당 및 ADS 데이터 기준은 제외)</p>				
<p>3개월 종료일</p> <p>3월 31일</p>				
	(2026년)			(2025년)

	(미감사)			
매출				
순 제품 매출	\$ 1,487,329		\$ 1,108,530	
기타 매출	26,109		8,749	
총 매출	1,513,438		1,117,279	
매출 원가 - 제품	167,215		165,002	
매출 총이익	1,346,223		952,277	
영업 비용:				
연구 및 개발	541,224		481,887	
판매, 일반 및 관리	555,097		459,288	
총 영업 비용	1,096,321		941,175	
영업 이익	249,902		11,102	
이자 수입	27,664		12,850	
이자 비용	(32,887)	(7,002)
순 기타 수입	14,536		3,950	

법인세 비용 차감전 이익	259,215			20,900	
법인세 비용	31,858			19,630	
순이익	\$ 227,357			\$ 1,270	
주당순이익					
기본	\$ 0.16			\$ 0.00	
희석	\$ 0.15			\$ 0.00	
가중 평균 발행 주식수—기본	1,442,451,870			1,390,052,966	
가중 평균 발행 주식수—희석	1,505,027,338			1,445,253,219	
미국예탁주식당(“ADS”)당 순이익					
기본	\$ 2.05			\$ 0.01	
희석	\$ 1.96			\$ 0.01	
가중평균 발행 ADS-기본	110,957,836			106,927,151	

가중평균 발행 ADS-회석	115,771,334				111,173,325
----------------	-------------	--	--	--	-------------

선별 요약 연결 대차 대조표 데이터(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러)

	기준일			
	3 월 31 일		12 월 31 일	
	(2026 년)		(2025 년)	
	(미감사)		(기감사)	
자산:				
현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$	4,853,425	\$	4,609,647
순 미수금		938,019		865,080
재고자산		681,590		608,227
순 자산, 플랜트 및 장비		1,640,918		1,641,678
총 자산	\$	8,553,619	\$	8,188,573
부채 및 자본:				

미지급금	\$ 423,546		\$ 479,035
발생 비용 및 기타 미지급금	1,079,283		1,109,120
R&D 비용 주당 부채	35,700		64,345
향후 로열티 매각 부채	904,399		906,956
부채	1,078,655		1,019,206
총 부채	3,793,177		3,827,379
총 자본	\$ 4,760,442		\$ 4,361,194

선별 요약 연결 현금흐름표(미국 GAAP)

(단위: 미화 천 달러)

	3 개월 종료일			
	3 월 31 일			
	(2026 년)			(2025 년)
	(미감사)			

기간 시작 시 현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$ 4,609,647			\$ 2,638,747
영업 활동에 의해 제공된 순현금	201,336			44,082
투자활동에 사용된 순현금	(45,510)		(121,941
재무활동에 의해 제공된(에 사용된) 순현금	68,632			(33,777
환율 변동의 순효과	19,320			3,480
현금, 현금성 자산 및 제한된 현금의 순증가(감소)	243,778			(108,156
기간말의 현금, 현금성 자산 및 제한된 현금	\$ 4,853,425			\$ 2,530,591

비 GAAP 재무 척도의 사용에 관한 참고 사항

비원은 조정된 영업비용(Adjusted Operating Expenses), 조정된 영업손실(Adjusted Operating Loss), 조정된 순이익(Adjusted Net Income), 조정된 주당 순이익(Adjusted Earnings Per Share), 잉여 현금 흐름 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 비원의 운영 성과에 대한 추가 정보를 제공하기 위한 것이다. 비원의 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. 비원은 비-GAAP 재무 척도에서 제외되는 비용의 결정과 그런 척도의 사용과 관련된 프로토콜, 통제 및 승인을 안내하는 확립된 비-GAAP 정책을 유지한다. 비원은 이러한 비-GAAP 재무 척도가 GAAP 수치와 함께 고려될 때 비원의 운영 성과에 대한 전반적인 이해를 높일 수 있다고 믿는다. 비-GAAP 재무 척도는 투자자들에게 비원의 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 비원의 경영진이 계획 및 예측 목적과 비원의 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. 비원이 사용하는 비-GAAP 재무 척도들은 다른 회사가 사용하는 비-GAAP 재무 척도와 다르게 계산될 수 있으며, 따라서 비-GAAP 재무 척도에 비교할 수 없다.

<p style="text-align: center;">선택된 GAAP 척도를 비-GAAP 척도로 조정</p> <p style="text-align: center;">(단위: 미화 천 달러, 주당 및 ADS 당 데이터 제외)</p> <p style="text-align: center;">(미감사)</p>						
	3 개월 종료일					
	3 월 31 일					
		(2026 년)			(2025 년)	
GAAP 의 조정된 매출원가로의 조정 - 제품:						
GAAP 매출원가 - 제품	\$	167,215			\$	165,002
차감: 유형자산 감가상각		4,326				2,613
차감: 무형자산 감가상각		1,742				1,173
조정된 매출원가 - 제품	\$	161,147			\$	161,216

조정된 연구 및 개발로의 GAAP 조정:					
GAAP 연구 및 개발	\$	541,224		\$	481,887
차감: 주식 기반 보상 비용		53,856			41,767
차감: 유형자산 감가상각		21,464			18,925
조정된 연구 및 개발	\$	465,904		\$	421,195
조정된 판매, 일반 및 관리로의 GAAP 조정:					
GAAP 판매, 일반 및 관리	\$	555,097		\$	459,288
차감: 주식 기반 보상 비용		69,492			53,684
차감: 유형자산 감가상각		13,595			10,076
차감: 무형자산 감가상각		17			17
조정된 판매, 일반 및 관리	\$	471,993		\$	395,511
조정된 영업 비용으로의 GAAP 조정					

GAAP 영업 비용	\$	1,096,321			\$	941,175	
차감: 주식 기반 보상 비용		123,348				95,451	
차감: 유형자산 감가상각		35,059				29,001	
차감: 무형자산 감가상각		17				17	
조정된 영업 비용	\$	937,897			\$	816,706	
조정된 영업 이익으로의 GAAP 조정:							
GAAP 영업 이익	\$	249,902			\$	11,102	
부가: 주식 기반 보상 비용		123,348				95,451	
부가: 유형자산 감가상각		39,385				31,614	
부가: 무형자산 감가상각		1,759				1,190	
조정 영업 이익	\$	414,394			\$	139,357	
조정된 영업 순 이익으로의 GAAP 조정:							
GAAP 순이익	\$	227,357			\$	1,270	

부가: 주식기반 보상 비용		123,348				95,451	
부가: 유형자산 감가상각		39,385				31,614	
부가: 무형자산 감가상각		1,759				1,190	
부가: 지분 투자자산 감소		—				12,376	
부가: 개별 세금 항목		3,535				5,473	
부가: 비 GAAP 조정의 소득세 효과 ^{T다1}		(20,342)			(11,237)
조정 순이익	\$	375,042				\$ 136,137	
조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 기본							
GAAP 주당 순이익 - 기본	\$	0.16				\$ 0.00	
부가: 주식기반 보상 비용		0.09				0.07	
부가: 유형자산 감가상각		0.03				0.02	
부가: 무형자산 감가상각		0.00				0.00	
부가: 지분 투자자산 감소		0.00				0.01	
부가: 개별 세금 항목		0.00				0.00	

부가: 비-GAAP 조정의 소득세 효과 ¹		(0.01)		(0.01)
조정된 주당 순이익 - 기본	\$	0.26			\$	0.10
조정된 EPS 로의 GAAP 조정 - 회석						
GAAP 주당 순이익 - 회석	\$	0.15			\$	0.00
부가: 주식기반 보상 비용		0.08				0.07
부가: 유형자산 감가상각		0.03				0.02
부가: 무형자산 감가상각		0.00				0.00
부가: 지분 투자자산 감소		0.00				0.01
부가: 개별 세금 항목		0.00				0.00
부가: 비 GAAP 조정의 법인세 효과 ¹		(0.01)		(0.01)
조정 주당 순이익 - 회석	\$	0.25			\$	0.09
조정된 ADS 당 순이익으로의 GAAP 조정 - 기본						
GAAP ADS 당 순이익 - 기본	\$	2.05			\$	0.01

부가: 주식기반 보상 비용		1.11				0.89	
부가: 유형자산 감가상각		0.35				0.30	
부가: 무형자산 감가상각		0.02				0.01	
부가: 지분 투자자산 감소		0.00				0.12	
부가: 개별 세금 항목		0.03				0.05	
부가: 비 GAAP 조정의 법인세 효과 ¹		(0.18)			(0.11)
조정된 ADS 당 순이익 - 기본	\$	3.38				\$ 1.27	
조정된 ADS 당 순이익으로의 GAAP 조정 - 회석							
GAAP ADS 당 순이익 - 회석	\$	1.96				\$ 0.01	
부가: 주식기반 보상 비용		1.07				0.86	
부가: 유형자산 감가상각		0.34				0.28	
부가: 무형자산 감가상각		0.02				0.01	
부가: 지분 투자자산 감소		0.00				0.11	
부가: 개별 세금 항목		0.03				0.05	

부가: 비 GAAP 조정의 법인세 효과 ¹		(0.18)			(0.10)
조정된 ADS 당 순이익 - 희석	\$	3.24				\$	1.22

1. 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.

	3 개월 종료일					
	3 월 31 일					
	(2026 년)			(2025 년)		
잉여 현금흐름(비 GAAP):						
영업 활동에 의해 제공된 순현금(GAAP)	\$	201,336		\$	44,082	
차감: 부동산, 공장 및 장비 구매		(40,789)		(56,407)

잉여 현금흐름(비 GAAP)		\$ 160,547		\$ (12,325)	
2026 년 연간에 대한 GAAP 영업이익 가이드언스의					
비 GAAP 영업이익 가이드언스로의 조정					
	(미감사)				
GAAP 영업 이익	750,000	—		850,000	
부가: 비 GAAP 도출을 위한 조정 ¹	700,000	—		700,000	
비 GAAP 영업 이익	1,450,000	—		1,550,000	
1. 비 GAAP 조정 항목은 실제 비 GAAP 결과에서 보고된 바와 유사한 비현금 항목들과 관련하여 이 시점에서 이용 가능한 최선의 정보에 기반하고 있다.					

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