

베이진, 2023년 4분기 및 연간 재무 실적과 사업 업데이트 보고

- 신속한 글로벌 성장이 계속되어 기록적인 총 매출인 4분기 6억 3400만 달러, 2023년 연간 25억 달러로 전년 동기 대비 67%, 74% 증가
- 혈액학 분야에서 리더십을 강화하며 글로벌 BRUKINSA®(자누브루티닙(zanubrutinib)) 분기 및 연간 매출이 각각 4억 1300만 달러와 13억 달러를 기록해 135%와 129% 증가
- 혁신적인 혈액학 파이프라인을 진전시키며, 치료 경험이 없는 CLL 환자 대상 글로벌 3상 연구 및 R/R CLL, R/R MCL 환자 대상 BTK CDAC 글로벌 확장 코호트 2건을 포함한 4건의 손로토클락스(sonrotoclax) 등록 임상시험 개시
- 다양한 제품 및 지역별 매출 구성과 향상된 운영 레버리지로 성장 지속

바젤, 스위스 및 베이징 및 케임브리지, 매사추세츠--([Business Wire](#)) --

[베이진](#)(BeiGene, Ltd. (나스닥: BGNE, 홍콩증권거래소: 06160, 싱가포르증권거래소: 688235)이 오늘 4분기 및 2023년 연간 실적과 사업 하이라이트를 발표하면서 지속적인 글로벌 확장, 빠른 글로벌 및 미국 매출 성장, 혁신적인 R&D 전략을 강조했다.

베이진의 회장, 공동 설립자 겸 최고경영자인 존 V. 오일러(John V. Oyler)는 "베이진은 영향력 있는 차세대 종양학 혁신 기업이 되겠다는 목표를 향해 2023년 4분기와 한 해 동안 큰 진전을 이루었다"며 "우리는 미국과 유럽을 중심으로 한 브루킨사(BRUKINSA)의 글로벌 출시에 계속 성공하면서 혈액학 분야의 리더십을 공고히 해왔다"고 밝혔다. 또한 "비용 우위의 연구 개발 및 제조를 통해 업계에서 가장 크고 흥미로운 종양학 파이프라인을 구축할 수 있었다. 베이진이 신규 및 기존 지역에서 눈에 띄는 매출 성장에 의해 촉진된 운영 우수성을 지속적으로 이어가는 혁신적인 한 해가 되기를 기대한다"고 덧붙였다.

핵심 비즈니스 및 파이프라인 주요 내용

- 4분기의 제품 매출은 6억 3050만 달러, 연간 매출은 22억 달러로 전년 합계 대비 86%, 75% 증가했다.
- 운영 비용 증가의 엄격한 관리로 일반회계기준 영업 손실은 18%와 33%, 조정 기준 28%와 47% 감소하여 분기 및 연간 총 손실이 감소했다.
- 이전에 치료받은 적이 있는 재발성 또는 난치성(R/R) 만성 림프구성 백혈병 환자를 대상으로 브루킨사와 IMBRUVICA®(이브루티닙(ibrutinib))를

비교한 임상 3 상 ALPINE 시험에서 29.6 개월의 추적관찰 중앙값에서 우수한 무진행 생존기간(progression-free survival, PFS) 결과를 포함하는 미국 식품의약국(FDA)의 라벨 업데이트 승인으로 브루킨사는 BTK 억제제로서의 위치를 공고히 했다.

- 이전에 최소 두 가지 이상의 체계적인 치료를 받은 적이 있는 R/R 소포림프종(follicular lymphoma, FL) 성인 환자 치료제로 유럽연합 집행위원회의 승인을 받아 브루킨사의 글로벌 라벨이 확대되어, 이 적응증에서 승인된 최초의 BTK 억제제이자 동종 계열에서 가장 광범위한 적응증을 가진 BTK 억제제가 되었다.
- 12 월에 열린 미국 혈액학회(American Society of Hematology, ASH) 연례 회의에서 25 개의 초록이 발표되면서 혈액학 분야의 리더십과 회사 파이프라인의 강점을 입증했다.
 - 성인 R/R CLL 환자 치료에서 임브루비카(IMBRUVICA)와 비교한 브루킨사는 39 개월 추적관찰 중앙값에서 지속적인 PFS 우월성을 입증하며 ALPINE 임상연구의 결과 업데이트,
 - 치료 경험이 없는 CLL 환자에서 브루킨사와의 병용요법으로 깊고 지속적인 반응을 보인 손로토클락스의 안전성과 내약성을 입증한 1/2 상 임상시험 데이터, R/R 변연부 림프종 환자에서 유망한 단일 약제 작용, t(11,14)의 다발골수종(multiple myeloma, MM)에서 텍사메타손(dexamethasone)과 병용요법으로 유망한 효능과 안전성, 그리고
 - BTK CDAC BGB-16673 에 대한 최초의 인간 대상 데이터는 BTKi 내성 질환 환자를 포함한 치료 전력이 있는 B 세포 악성종양 환자에서 주목할 만한 임상 반응과 내약성 안전성 프로파일 입증
- 항 PD-1 항체 TEVIMBRA®(티슬리주맙)가 유럽의약품청(European Medicines Agency, EMA) 약물사용자문위원회(Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP)로부터 3 개 적응증에 대해 비소세포폐암(NSCLC) 치료제로 승인 권고의 긍정적 의견을 받았고, 식도편평세포암(ESCC) 1 차 환자 치료제로 성인 환자를 치료하기 위한 치료제로서 EMA 제출 수락, 미국과 유럽을 포함한 10 개 시장에서 규제 심사 진행 등으로 글로벌 영향력을 확대했다.
- 2023 년에 동급 최강의 CDK4 억제제 BGB-43395 를 포함해 5 개의 합성신약(New Molecular Entities, NME)을 임상에 도입하여 혁신적인 R&D 전략을 추진했다.

2023 년 4 분기 및 연간 재무 하이라이트

2023 년 4 분기 및 연간 매출은 각각 6 억 3440 만달러와 25 억달러로 전년 동기 3 억 8010 만달러와 14 억달러와 비교된다. 전년 동기 대비 분기 총 수익 증가는 주로 주요 시장에서 제품 매출 성장에 기인한다. 2023 년 4 분기 및 연간 기준으로 미국은 전년 동기 1 억 5540 만달러 및 5 억 2260 만달러에 비해 각각 3 억 1320 만달러 및

11억달러의 매출을 기록한 가장 큰 시장이었다. 회사는 브루킨사의 미국 매출이 계속 증가함에 따라 이러한 추세가 2024년에도 계속될 것으로 예상하고 있다.

(천 단위, 주당 금액 제외)	12월 31일 마감 3개월		12월 31일 마감 12개월	
	2023	2022	2023	2022
순 제품 수익	\$ 630526	\$ 339022	\$ 2189852	\$ 1254612
협업으로 인한 순 수익	\$ 3883	\$ 41073	\$ 268927	\$ 161309
총 수익	\$ 634409	\$ 380095	\$ 2458779	\$ 1415921
GAAP 영업 손실	\$ (383,795)	\$ (468,622)	\$ (1,207,736)	\$ (1,789,665)
조정 영업 손실*	\$ (267,224)	\$ (372,480)	\$ (752,473)	\$ (1,420,225)

* 비 GAAP 재무지표 사용에 대한 설명은 이 보도자료 뒷부분의 '비 GAPP 재무지표 사용' 섹션을 참조하고, 각 비 GAPP 재무지표의 가장 비교 가능한 GAAP 재무지표에 대한 조정은 이 보도자료 끝에 있는 표를 참조하십시오.

제품 매출은 4분기와 2023년 연간 총 6억 3050만달러와 22억달러를 기록해 전년 동기 3억 3900만 달러와 13억달러와 각각 비교되며, 여기에는 다음이 포함된다.

- 브루킨사의 4분기 및 2023년 연간 글로벌 매출은 각각 4억 1300만달러와 13억달러로 전년 동기 1억 7610만 달러와 5억 6470만달러와 비교되고,
- 티슬리주맷의 4분기 및 2023년 연간 매출은 각각 1억 2800만달러와 5억 3660만달러로, 전년 동기 1억 220만달러와 4억 2290만달러와 비교되고,
- 암젠(Amgen) 라이선스 제품의 4분기 및 2023년 연간 매출은 각각 5110만 달러와 1억 8830만달러로 전년 동기 2770만달러와 1억 1460만달러와 비교된다.

2023년 4분기 및 연간 글로벌 제품 매출액 대비 총 이익률은 각각 83.2%와 82.7%로 전년 동기 78.3%와 77.2%와 비교된다. 총 이익률은 전분기 및 전년 동기 대비 모두 증가했는데, 이는 글로벌 브루킨사의 제품 판매 믹스가 당사 포트폴리오의 다른 제품에 비해 상대적으로 높고, 마진이 낮은 라이선스 인 제품과 비교되며, 브루킨사와 티슬리주맷의 단위당 비용이 낮아진 것이 원인이다.

운영 비용

다음 표에는 2023년 4분기와 2022년 4분기의 운영 비용이 각각 요약되어 있다.

(천 단위, 백분율 제외)	GAAP			비-GAAP		
	Q4 2023	Q4 2022	% 변동	Q4 2023	Q4 2022	% 변동
연구 및 개발	\$493987	\$446023	11%	\$437383	\$404186	8%
영업, 일반 및 관리	\$416547	\$328984	27%	\$361435	\$275648	31%
상각비 ⁽¹⁾	\$1838	\$188	878%	\$-	\$-	NM
총 운영 비용	\$912372	\$775195	18%	\$798818	\$679834	18%

다음 표에는 2023 년과 2022 년의 전체 운영 비용이 각각 요약되어 있다.

(천 단위, 백분율 제외)	GAAP			비-GAAP		
	FY 2023	FY 2022	% 변동	FY 2023	FY 2022	% 변동
연구 및 개발	\$ 1778594	\$ 1640508	8%	\$ 1558960	\$ 1474919	6%
영업, 일반 및 관리	\$ 1504501	\$ 1277852	18%	\$ 1284689	\$ 1077977	19%
상각비 ⁽¹⁾	\$ 3500	\$ 751	366%	\$ -	\$ -	NM
총 운영 비용	\$ 3286595	\$ 2919111	13%	\$ 2843649	\$ 2552896	11%

⁽¹⁾ 합의 계약 조건에 따라 권리가 BMS 로 귀속된 2023 년 12 월 31 일 기준으로 전액 상각된 BMS 제품 유통권 무형자산과 관련되어 있다.

연구개발(R&D) 비용은 GAAP 및 조정 기준 모두에서 전년 동기 대비 4 분기 및 2023 년 연간 수치가 모두 증가했는데, 이는 주로 전임상 프로그램을 임상으로, 초기 임상 프로그램을 후기 단계로 발전시키기 위한 새로운 플랫폼/방식에 대한 투자로 인한 것이다. 라이선스 인(in-licensed) 자산에 대한 프로세스 연구 개발 관련 시작 수수료(upfront fee)가 4 분기 및 2023 년 연간 기준 각각 3 억 1800 만달러 및 4 억 6800 만달러로 전년 동기 4 억 8700 만달러와 6 억 8700 만달러와 비교된다.

판매, 일반 및 관리(SG&A) 비용은 주로 미국과 유럽에서 브루킨사의 글로벌 상용 출시를 위한 지속적인 투자로 인해 GAPP 및 조정기준 모두에서 전년 동기 대비 4 분기 및 2023 년 연간 기준에서 모두 증가했다.

순손실

4 분기 및 2023 년 연간 GAAP 순손실은 전년 동기 대비 개선되었으며, 이는 주로 영업 손실 감소와 2023 년 연간 BMS 중재 합의와 관련된 3 억 6290 만달러의 영업 외 이익에 기인한다.

2023 년 4 분기 주당 순손실은 주당 0.27 달러, ADS 당 3.53 달러로 전년 동기 주당 0.33 달러, ADS 당 4.29 달러와 비교된다. 2023 년 연간 순손실은 주당 0.65 달러,

ADS 당 8.45 달러로, 전년도 같은 기간의 주당 1.49 달러, ADS 당 19.43 달러와 비교된다.

현금 및 현금성 자산과 제한적 현금

	12월 31일 마감 연도	
	2023	2022
	(천 단위)	
기간 시작 시점의 현금 및 현금성 자산과 제한적 현금	\$3875037	\$4382887
영업 활동에 사용된 순현금	(1,157,453)	(1,496,619)
투자 활동으로 제공된 순현금	60004	1077123
금융 활동으로 제공(사용)된 순현금	416478	(18,971)
환율 변동에 따른 순 효과	(8,082)	(69,383)
현금 및 현금성 자산과 제한적 현금 순 감소액	(689,053)	(507,850)
기간 말 시점의 현금 및 현금성 자산과 제한적 현금	\$3185984	\$3875037

2023년 4분기와 연간 **운영 현금 사용액**은 각각 2억 2160만 달러와 12억 달러로 전년 동기 3억 1820만 달러와 15억 달러와 비교되며, 이는 운영 레버리지 개선으로 인한 결과이다.

베이진의 2023년 재무제표에 대한 자세한 내용은 미국 증권거래위원회에 제출된 베이진의 2023년 10-K 양식 연례 보고서에서 확인할 수 있다.

규제 진행 상황 및 개발 프로그램

주요 하이라이트

- 브루킨사는 FDA의 PFS 우월성 라벨 업데이트, 유럽 및 캐나다의 R/R FL 승인으로 BTK 억제제로서의 입지 공고화
- 미국 및 유럽을 포함한 10개 시장에서 규제 관련 자료 제출 대기 중으로 테빔브라(TEVIMBRA)의 글로벌 진출 확대
- 손로토클락스 글로벌 3상 임상시험에 첫 번째 환자 등록, 1차 CLL 환자 및 BTK CDAC 등록 가능성이 있는 확장 코호트 환자 등록

범주 자산

최근 이정표

규제 승인

브루킨사

- 3상 ALPINE 임상시험 결과를 바탕으로 R/R CLL/SLL 성인 환자에서 우수한 PFS 결과를 포함하도록 FDA의 라벨 업데이트 승인 획득
- 이전에 최소 두 차례의 전신 요법을 받은 적이 있는 성인 R/R FL 환자에 대한 오비누투주맙(obinutuzumab)

		<ul style="list-style-type: none"> • 병용요법제로 유럽연합 집행위원회의 승인과 캐나다 보건부의 승인 획득 • 4 개 추가 시장에서 R/R 및 치료 경험이 없는(TN) CLL 에 대해 규제 승인 획득
	테빔브라	<ul style="list-style-type: none"> • 절제 불가능 간세포암종 환자의 1 차 치료제로 중국 국가약품감독관리국(National Medicinal Products Administration, NMPA)의 승인 획득 • 영국 의약품 및 보건의료 제품 규제청(Medicines and Healthcare Regulatory Agency, MHRA)으로부터 진행성 ESCC 환자의 2 차 치료제로 승인 획득
규제 관련 제출	티슬리주맵	<ul style="list-style-type: none"> • EMA 약물사용자문위원회(CHMP)로부터 세 가지 적응증에 대해 비소세포폐암 치료제로 승인을 권고하는 긍정적인 의견 획득 • 이전에 치료받은 적이 없는 광범위 단계 소세포 폐암(extensive stage small cell lung cancer, ES-SCLC)에 대한 화학요법과의 병용요법으로서 추가 생물학적 제제허가신청(Biologics License Application, sBLA) 제출에 대해 NMPA 의 승인 획득 • 절제 가능한 2 기 또는 2IA 기 비소세포폐암 성인 환자의 백금 기반 화학요법과 보조요법 병용요법을 추가한 치료를 위한 sBLA 제출에 대해 NMPA 의 승인 획득 • 성인 ESCC 1 차 환자 치료를 위한 EMA 제출 서류 승인 획득
	브루킨사	<ul style="list-style-type: none"> • ASH 에서 임브루비카 대비 R/R CLL/SLL 환자를 대상으로 한 3 상 ALPINE 연구에서 지속적인 PFS 이점 및 지속적으로 낮은 심혈관계 사건 발생률을 보인 긍정적인 추적관찰 데이터 발표
임상 활동	티슬리주맵	<ul style="list-style-type: none"> • 진행성 또는 전이성 비소세포폐암 환자의 1 차 치료에서 피하 주사제를 평가하는 임상 1 상 시험에 첫 환자 등록
	손로토클락스 (BGB-11417)	<ul style="list-style-type: none"> • 다발성 골수종(multiple myeloma, MM), 윌드스트롬 거대글로불린혈증(WM), 급성 골수성 백혈병(AML), 맨틀세포 림프종(MCL) 등을 FDA 에서 희귀질환으로 지정 • 브루킨사와의 병용요법 1 차 CLL 에서 글로벌 중추적 임상시험에 첫 환자 등록 • ASH 데모에서 데이터 프레젠테이션:

- 손로토클락스는 브루킨사와 병용 시 안전하고 내약성이 있으며 TN CLL 에서 깊고 내구성 있는 반응을 보임
- t(11,14)가 있는 MM 에서 최초로 BCL2i 승인을 받을 수 있는 잠재력이 있는 고무적인 데이터
- R/R MZL 환자에서 유망한 단일 약제 작용

BTK CDAC
(BGB-16673)

- 현재 진행 중인 최초의 인간 대상 연구 데이터를 발표하여, BTKi 내성 질환 환자를 포함한 치료 전력이 있는 B 세포 악성종양 환자에서 주목할 만한 임상 반응과 내약성 안전성 프로파일을 입증
- 등록 가능성이 있는 R/R MCL 확장 코호트에 첫 번째 환자 등록
- R/R MCL 에 대해 FDA 로부터 받은 패스트트랙 및 희귀의약품 지정

항-LAG3
(LBL-007¹)

- 리즈 바이오랩스(Leads Biolabs)와 협력하여 수술이 불가능한 국소 진행성 또는 전이성 ESCC 환자를 대상으로 티슬리주맙 및 화학요법 병용에서 1 차 치료제로서 2 상 임상시험에 첫 번째 피험자 등록

초기 개발

- NME BGB-43395(CDK4 억제제)에 대한 임상 1 상 시험의 첫 두 코호트 완전 등록

향후 예정된 이정표

주요 하이라이트

- 브루킨사가 R/R FL 에서 오비누투주맙과 병용요법으로 FDA 승인을 획득하여 동종 계열에서 가장 광범위한 라벨을 가진 BTK 억제제가 됨
- 티슬리주맙이 1 차 및 2 차 ESCC 치료제로 FDA 승인 획득, 혁신적인 고품암 포트폴리오의 글로벌 확장 시연

범주 자산

예상

규제 브루킨사

승인

예상 이정표

- 2024 년 3 월에 이전에 최소 두 차례의 전신 요법을 받은 R/R FL 성인 환자 치료를 위한 오비누투주맙 병용요법으로

FDA 승인을 획득했고, 2024년 6월에 NMPA 승인 획득 예정

티슬리주맙

- 2024년 상반기에 2차 ESCC 치료에 대한 FDA 승인 획득
- 2024년 7월에 표적 PDUFA로 절제 불가능, 재발성, 국소 진행성 또는 전이성 ESCC 1차 치료제로 FDA 승인 획득
- 2024년 상반기에 1차 전이성 비소세포폐암의 화학요법 병용 및 2차 전이성 비소세포폐암의 단독요법 치료제로 EMA 승인 획득
- 2024년 3분기에 화학요법과 병용하여 이전에 치료받은 적이 없는 ES-SCLC 치료에 대한 NMPA 승인 획득
- 2024년 2분기에 수술이 불가능하거나 국소 진행성 또는 전이성 위 또는 위식도 접합부(G/GEJ) 암종의 1차 치료제로 NMPA 승인 획득

브루킨사

- 2024년 상반기에는 EMA 및 캐나다 보건부에, 2024년 하반기에는 FDA에 새로운 정제 제형에 대한 sNDA 제출

예상
규제
관련
제출

티슬리주맙

- 2024년 상반기에 1, 2차 ESCC 치료를 위해 일본 PMDA에 시판 신청서 제출
- 2024년 1분기에 수술이 불가능하거나 국소 진행성 또는 전이성 G/GEJ 암종의 1차 치료제를 위해 EMA에 sBLA 제출

자니다타맙(Zanidatamab)²

- 재즈 파마슈티컬스(Jazz Pharmaceuticals) 및 자임웍스(Zymeworks)와 협력하여 2024년 하반기에 HER2 증폭 수술이 불가능한 진행성 또는 전이성 담도암 치료를 위해 NMPA에 BLA를 제출

예상
임상
활동

손로토클락스

- 2024년 2분기 등록 가능성이 있는 R/R MCL에 대한 글로벌 임상 2상 시험 등록 완료

오시페르리맙(Ociperlimab)

- 2024년 1분기에 1차 비소세포폐암

(항 TIGIT)

환자를 대상으로 한 3상 임상시험
AdvanTIG-302의 등록 완료

탈라타맙(Tarlatamab)³
(DLL3 x CD3 이중 특이적
T 세포 결합체)

- 암젠과 협력하여 2024년 하반기에 중국에서 제한적 단계 소세포 폐암에 대한 글로벌 3상 임상시험 등록 개시
- 2024년에 범-KRAS 억제제, MTA 협력 PRMT5 억제제, EGFR 저해제, CDK2 억제제, ADC, 이중특이적 면역세포 결합체 등 최소 10개의 NME에 대한 최초 인간 대상 임상시험 개시
- 암젠과 협력하여³ 2024년 상반기 전이성 거세저항성 전립선암(castration-resistant prostate cancer)에 대한 잘루리타믹(xaluritamig)(AMG 509, STEAP1 x CD3 XmAb[®] T 세포 결합체 분자⁴) 임상 1상 시험에 중국 내 첫 환자 등록

초기 개발

¹ 바이오랩스 협업 주도, 베이진은 중국을 제외한 상업적 권리 보유

² 재즈/자임웁스 협업, 베이진이 APAC(일본 제외), 호주, 뉴질랜드에서 상업적 권리 보유

³ 암젠과의 협업, 베이진은 중국 내 상업적 권리 및 중국 외 지역 순매출에 대해 계층화된 한 자릿수 중반의 로열티에 대한 권리 보유

⁴ XmAb[®]은 Xencor, Inc.의 등록 상표이다.

제조 운영

- 뉴저지 호프웰의 프린스턴 웨스트 혁신 캠퍼스(Princeton West Innovation Campus)에서 8억 달러 규모의 미국 플래그십 바이오의약품 제조 및 임상 R&D 시설 완공에 거의 다다랐고, 2024년 7월에 가동될 예정이며, 총 개발 가능한 부동산이 100만 제곱피트 이상이어서 향후 확장할 수 있는 여지가 있는 시설
- 중국 쑤저우에 새로운 저분자 제조 캠퍼스 건설 완료. 1단계 건설로 55만 9000 제곱피트 이상의 부지를 추가하고 생산 능력을 연간 10억 개의 고체 제형 단위로 확장

- 중국 광저우에 위치한 최첨단 생물학적 제제 시설에 25 만 제곱피트 규모의 ADC 생산 시설과 17 만 제곱피트 규모의 생물학적 제제 임상 생산 시설을 추가로 건설하여 총 6 만 5000 리터의 생산 능력 확보

기업 개발

- 유방암 및 기타 고형 종양에 대한 회사의 초기 개발 파이프라인을 보완하는 차별화된 CDK2 억제제에 대한 글로벌 독점 라이선스를 엔셈 테라퓨틱스(Ensem Therapeutics, Inc.)로부터 인수

재무 요약

일부 압축된 연결 대차 대조표 데이터(미국 GAAP)

(미화 천 달러 단위 금액)

	기준일	
	12 월 31 일,	12 월 31 일,
	2023	2022
	(감사됨)	
자산:		
현금, 현금 등가물, 제한적 현금 및 단기 투자	\$ 3188584	\$ 4540288
순 미수금	358027	173168
순 인벤토리	416122	282346
순 부동산, 플랜트 및 장비	1324154	845946
총 자산	\$ 5805275	\$ 6379290
부채 및 자본:		
미지급금	\$ 315111	\$ 294781
발생 비용 및 기타 미지급금	693731	467352
이연 수익	300	255887
R&D 비용 분담 책임	238666	293960
부채	885984	538117
총 부채	2267948	1995935
총 자본	\$ 3537327	\$ 4383355

요약 연결 재무상태표(미국 GAAP)

(미화 천 달러 단위, 주식, 미국예탁주식(ADS), 주당 및 ADS 데이터당 금액 제외)

3 개월 말일

12 개월 말일

12 월 31 일,

12 월 31 일,

	2023 (미감사)	2022	2023 (감사됨)	2022
수익				
순 제품 수익	\$ 630526	\$ 339022	\$ 2189852	\$ 1254612
협업 수익	3883	41073	268927	161309
총 수익	634409	380095	2458779	1415921
매출 원가 - 제품	105832	73522	379920	286475
총 이익	528577	306573	2078859	1129446
운영 비용				
연구 및 개발	493987	446023	1778594	1640508
영업, 일반 및 관리	416547	328984	1504501	1277852
무형 자산 상각비	1838	188	3500	751
총 운영 비용	912372	775195	3286595	2919111
운영 손실	(383,795)	(468,622)	(1,207,736)	(1,789,665)
순 이자 수익	16274	18219	74009	52480
순 기타 수익(비용)	16749	19438	307891	(223,852)
법인세 차감 전 손실	(350,772)	(430,965)	(825,836)	(1,961,037)
소득세 비용	16781	14370	55872	42778
순손실	(367,553)	(445,335)	(881,708)	(2,003,815)
주당 순손실	\$(0.27)	\$(0.33)	\$(0.65)	\$(1.49)
가중 평균 발행 주식 - 기본 및 희석 주식	1353005058	1348916108	1357034547	1340729572
미국 예탁 주식("ADS") 당 순손실	\$(3.53)	\$(4.29)	\$(8.45)	\$(19.43)
가중 평균 ADS 발행 주식 - 기본 및 희석 주식	104077312	103762778	104387273	103133044

비 GAAP 재무지표 사용 관련 참고 사항

베이진은 조정 영업 비용 및 조정 영업 손실과 기타 특정 비 GAAP 손익 계산서 항목 등 특정 비 GAAP 재무지표를 제공하며, 각 항목에는 GAAP 수치에 대한 조정이 포함되어 있다. 이러한 비 GAAP 재무지표는 베이진의 운영 성과에 대한

추가 정보를 제공하기 위한 것이다. 베이진의 GAAP 수치 조정에는 주식 기반 보상, 감가상각 및 상각비와 같은 비현금 항목이 제외된다(해당되는 경우). 기타 특정 특별 항목이나 실질적인 사건도 발생 기간 내에 그 규모가 중요한 경우 비 GAPP 조정에 주기적으로 포함될 수 있다. 베이진은 비 GAPP 재무지표에서 제외할 비용과 그러한 지표의 사용과 관련된 프로토콜, 통제 및 승인에 대한 결정을 안내하는 확립된 비 GAPP 정책을 유지한다. 베이진은 이러한 비 GAPP 재무지표를 GAAP 수치와 함께 고려하는 경우 베이진의 운영 성과에 대한 전반적인 이해를 높일 수 있다고 믿는다. 비 GAPP 재무지표는 투자자들이 회사의 과거 및 예상 재무 실적과 추세를 보다 완벽하게 이해하고, 기간 사이에 예상 정보를 쉽게 비교할 수 있도록 하려는 의도가 포함된다. 또한 이러한 비 GAPP 재무지표는 베이진의 경영진이 계획 및 예측을 위한 목적과 회사의 성과를 측정하기 위한 목적으로 사용하는 지표 중 하나이다. 이러한 비 GAPP 재무지표는 GAAP 기준을 준수한 여타 재무자료들에 더해 추가로 고려되는 측정지표로서, GAAP 기준 재무제표를 대신하거나 그보다 우수한 지표가 아니다. 회사가 사용하는 비 GAPP 재무지표는 다른 회사에서 사용하는 비 GAPP 재무지표와 다르게 계산될 수 있으며, 따라서 비교가 불가능할 수 있다.

선택된 GAAP 지표의 비 GAAP 지표에 대한 조정
(천 단위, 주당 금액 제외)
(미감사)

	12 월 31 일 마감 3 개월		12 월 31 일 마감 12 개월	
	2023	2022	2023	2022
조정 매출원가에 대한 GAAP				
조정 - 제품				
GAAP 매출 원가 - 제품	\$105832	\$73522	\$379920	\$286475
차감: 감가상각비	1898	-	8578	-
차감: 무형 자산 상각비	1119	781	3739	3225
조정 매출 원가 - 제품	\$102815	\$72741	\$367603	\$283250
조정 연구 및 개발에 대한 GAAP				
조정:				
GAAP 연구 및 개발	\$493987	\$446023	\$1778594	\$1640508
차감: 주식 기반 보상 비용	39424	34966	163550	139348
차감: 감가상각비	17180	6871	56084	26241
조정 연구 개발	\$437383	\$404186	\$1558960	\$1474919

조정 판매비 및 관리비에 대한

GAAP 조정:

GAAP 판매비 및 관리비	\$416547	\$328984	\$1504501	\$1277852
차감: 주식 기반 보상 비용	53328	43160	204038	163814
차감: 감가상각비	1784	10176	15774	36061
조정 판매비 및 관리비	\$361435	\$275648	\$1284689	\$1077977

조정 운영 비용에 대한 GAAP

조정

GAAP 운영 비용	912372	775195	3286595	2919111
차감: 주식 기반 보상 비용	92752	78126	367588	303162
차감: 감가상각비	18964	17047	71858	62302
차감: 무형 자산 상각비	1838	188	3500	751
조정 운영 비용	\$798818	\$679834	\$2843649	\$2552896

조정 운영 손실에 대한 GAPP

조정:

GAAP 영업 손실	\$(383,795)	\$(468,622)	\$(1,207,736)	\$(1,789,665)
더하기: 주식 기반 보상 비용	92752	78126	367588	303162
더하기: 감가상각비	20862	17047	80436	62302
더하기: 무형 자산 상각비	2957	969	7239	3976
조정 영업 손실	\$(267,224)	\$(372,480)	\$(752,473)	\$(1,420,225)

위에 제시된 수치는 반올림으로 인해 정확히 합산되지 않을 수 있다.

베이진 소개

베이진은 글로벌 종양학 기업으로 전 세계 암 환자들에게 보다 저렴하고 접근성이 높은 혁신적인 치료법을 발견하고 개발한다. 폭넓은 포트폴리오를 갖추고 내부 역량과 협업을 통해 다양한 신약 파이프라인의 개발을 가속화하고 있다. 의약품이 필요한 훨씬 더 많은 환자들을 위해 의약품에 대한 접근성을 획기적으로 개선하기 위해 노력한다. 5개 대륙에 걸쳐 1만 명 이상의 직원으로 구성된 글로벌 팀이 성장하고 있으며, 바젤, 베이징, 영국 케임브리지에 관리 사무소가 있다. 베이진에 대한 자세한 내용은 www.beigene.com에서 확인할 수 있으며 [LinkedIn](#)과 [X](#)(이전 트위터)에서 팔로우할 수 있다.

미래예측진술

이 보도자료에는 1995년 증권민사소송개혁법(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)의 의미 내에서 미래예측진술이 포함되어 있다. 여기에는 △영향력 있는 차세대 종양학 혁신기업이 되기 위한 베이진의 진전 △베이진의 종양학 파이프라인의 미래 △베이진이 신규 및 기존 지역, 특히 미국에서 매출을 확대할 수 있는 능력 △건설 중인 회사의 제조 시설의 예상 용량과 완공일, 해당 시설이 제조 능력을 향상시킬 수 있는 잠재력 △베이진의 예상 규제 승인, 제출 및 임상 활동 △'베이진 소개' 캡션 아래의 베이진의 계획, 약속, 포부 및 목표 등이 포함된다. 실제 결과는 다음을 포함한 다양한 요인의 결과로 인해 미래예측진술에 나타난 것과 실질적으로 달라질 수 있다. 이러한 요인에는 △의약품 후보물질의 효능과 안전성을 입증하는 베이진의 능력 △추가적인 개발 또는 시판 승인을 뒷받침하지 못할 수 있는 의약품 후보물질의 임상 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 타사 의존도 △규제 승인 획득 및 의약품을 상업화에 있어 베이진의 제한된 경험과 운영을 위한 추가 자금을 확보하고 의약품 후보 개발을 완료하고 수익성을 달성 및 유지할 수 있는 베이진의 능력 △베이진의 가장 최근 연간 보고서인 10-K 양식의 '위험 요인' 섹션과 베이진이 이후 미국 증권거래위원회에 제출하는 자료에서 다루는 잠재적 위험, 불확실성 및 기타 중요 요인에 대한 논의에서 더 자세히 논의되는 위험 등이 포함된다. 이 보도자료의 모든 정보는 본 보도자료의 날짜를 기준으로 유효하며 베이진은 법에서 요구하는 경우를 제외하고 해당 정보를 업데이트할 의무가 없다.

IMBRUVICA[®]는 Pharmacyclics LLC의 등록 상표이다.

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.

연락처

투자자 연락처

리자 힉스(Liza Heapes)

+1 857-302-5663

ir@beigene.com

미디어 연락처

카일 블랭켄십(Kyle Blankenship)

+1 667-351-5176
media@beigene.com

뉴스 제공: 베이진

캡션: (그래픽: **Business Wire**)