

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Genscript Biotech Corporation

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號:1548)

關於內幕消息公告 上市聯營公司傳奇生物科技股份有限公司 截至二零二四年十二月三十一日止第四季度及全年的 財務業績的補充公告

本公告由金斯瑞生物科技股份有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.09條與香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部內幕消息條文（定義見上市規則）而作出。

茲提述本公司日期為二零二五年三月十一日的內幕消息公告，內容有關傳奇生物截至二零二四年十二月三十一日止第四季度及全年的財務業績（「先前公告」）。除本公告另有界定者外，本公告所用專有詞彙與先前公告所界定者具有相同涵義。

如先前公告披露，傳奇生物已向美國證監會提交6-K表格並已發佈新聞稿，內容有關傳奇生物截至二零二四年十二月三十一日止第四季度及全年的財務業績及近期業務亮點（「新聞稿」）。

為提供信息，本公司特此提供新聞稿的中文翻譯。

新聞稿原文以英文編寫，並已完整附於先前公告中。

倘新聞稿的中英文版本有任何不一致或歧義，應以英文版為準。

本公司股東及潛在投資者務請注意投資風險，並於買賣或擬買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
Genscript Biotech Corporation
主席及執行董事
孟建革

香港，二零二五年三月十四日

於本公告日期，執行董事為章方良博士、孟建革先生、王燁女士及朱力博士；非執行董事為王魯泉博士；及獨立非執行董事為戴祖勉先生、潘九安先生、張耀樑先生、施晨陽博士、Alphonse Galdes博士、Ross Grossman博士及John Quelch博士。

傳奇生物公佈 2024 年第四季度和全年業績及近期亮點

2025 年 3 月 11 日

- CARVYKTI® (西達基奧侖賽, cilta-cel) 2024 年第四季度和全年的淨貿易銷售額分別約為 3.34 億美元和 9.63 億美元
- 截至目前, 已有逾 5000 例患者接受了治療
- CARVYKTI® 已在諾華生產基地啟動商業化生產
- 西班牙國家衛生系統已批准 CARVYKTI® 納入多發性骨髓瘤患者的二線及以上治療的報銷範圍
- 截至 2024 年 12 月 31 日, 現金及現金等價物、定期存款達 11 億美元, 公司認為這些將提供至 2026 財年第二季度的資金支持

當地時間 2025 年 3 月 11 日, 傳奇生物 (NASDAQ: LEGN) 在美國新澤西州薩默塞特公佈了截至 2024 年 12 月 31 日止的第四季度和全年財務業績以及公司核心亮點。

傳奇生物首席執行官黃穎博士表示: 「我們剛剛度過了極為成功的一年。2024 年總營收幾乎達到了「重磅藥物」的地位, 目前我們正通過 CARVYKTI® 開拓更多機遇。未來將有更多里程碑事件, 有望使 CARVYKTI® 惠及更多患者。目前, CARVYKTI® 已成功幫助數千名多發性骨髓瘤患者。儘管 CARVYKTI® 已成為多發性骨髓瘤 CAR-T 治療領域的市場領軍者, 我們仍在持續提升我們在商業化、生產、監管及臨床方面的能力。今年, 我們將在重點推進 CARVYKTI® 卓越執行的同時, 也會優先佈局戰略投資, 以鞏固公司作為獨立細胞療法企業的長期發展優勢。」

核心業務進展

- 截至目前, 臨床及商業化治療的患者人數累計超 5000 例。
- 3 期研究 CARTITUDE-4 三年隨訪的積極數據已公佈。數據顯示, 與標準治療相比, CARVYKTI® 顯著提高了復發或難治性多發性骨髓瘤患者微小殘留病 (MRD) 陰性率。89% 的可評估患者在 10^{-5} 閾值下達到了 MRD 陰性, 其中多數患者在 2 個月內獲得 MRD 陰性。
- 根據傳奇生物、楊森與諾華三方製造供應協議, CARVYKTI® 於 2025 年第一季度在諾華生產基地正式啟動商業化生產。
- 西班牙國家衛生系統 (「SNS」) 批准了 CARVYKTI® 用於至少接受過一線治療 (含免疫調節劑和蛋白酶體抑制劑)、末次治療後出現疾病進展且對來那度胺耐藥的復發難治性多發性骨髓瘤成人患者的治療報銷。
- 截至 2024 年 12 月 31 日, 現金及現金等價物、定期存款達 11 億美元, 公司認為這些將提供至 2026 財年第二季度的資金支持, 屆時公司有望實現剔除未實現匯兌損益的營業利潤。

2024 年第四季度及全年財務業績

現金及現金等價物、定期存款

截至 2024 年 12 月 31 日, 傳奇生物擁有現金及現金等價物、定期存款約為 11 億美元。

收入

許可收入

截至 2024 年 12 月 31 日止的三個月內許可收入為 1,830 萬美元, 2023 年 12 月 31 日沒有許可收入。這 1,830 萬美元的增長主要歸因於 2024 年根據傳奇與諾華就 LB2102 和其他選擇性靶向 DLL-3 的潛在 CAR-T 療法的開發、生產和商業化的許可協議 (「諾華許可協議」) 確認的許可收入。由於該許可協議自 2023 年 12 月 28 日起生效, 因此 2023 年未確認相關許可收入。截至 2024 年 12 月 31 日止全年許可收入為 1.384 億美元, 而截至 2023 年 12 月 31 日止全年為 3,520 萬美元。這 1.032 億美元的增長主要是由於 2024 年根據諾華許可協議確認的許可收入, 以及楊森協議中對 cilta-cel 達成的

里程碑事件的性質和時間安排。

合作收入

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年合作收入分別為 1.68 億美元和 4.826 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止的三個月和全年分別為 7,940 萬美元和 2.498 億美元。三個月和全年合作收入分別增加 8,860 萬美元和 2.328 億美元，主要是由於與楊森協議有關的 CARVYKTI®銷售產生的收入增加。

其他收入

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年其他收入分別為 20 萬美元和 630 萬美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止的三個月和全年其他收入分別為零和 20 萬美元。其他收入主要包括根據諾華許可協議的條款向諾華提供材料而支付的款項。

運營支出

合作收入成本

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年合作收入成本分別為 6,940 萬美元和 2.164 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止的三個月和全年分別為 3,250 萬美元和 1.442 億美元。三個月和全年的合作收入成本分別增加 3,690 萬美元和 7,220 萬美元，這是由於傳奇生物在楊森協議下與 CARVYKTI®銷售相關的銷售成本以及支持產能擴張的支出。

許可及其他收入成本

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年許可及其他收入成本分別為 450 萬美元和 1,820 萬美元，主要與諾華許可協議相關的成本有關。公司截至 2023 年 12 月 31 日止的三個月和全年未產生任何許可及其他收入成本。

研發費用

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年研發費用分別為 1.044 億美元和 4.135 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月及年度分別為 1.057 億美元和 3.822 億美元。全年增加 3,130 萬美元，主要是由於 cilta-cel 的研發活動增加，包括比利時臨床生產的啟動成本，以及對實體瘤項目的持續投資。

管理費用

截至 2024 年 12 月 31 日的三個月和全年管理費用分別為 3,420 萬美元和 1.368 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月及全年管理費用分別為 2,870 萬美元和 1.068 億美元。三個月及全年分別增加 550 萬美元和 3,000 萬美元，主要由於公司因產能提高而擴大了基礎設施，導致管理職能擴展以及為提供行政支持所需的人員增加。

銷售與分銷費用

截至 2024 年 12 月 31 日的三個月和全年銷售與分銷費用分別為 4,890 萬美元和 1.475 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月及全年分別為 3,370 萬美元和 9,420 萬美元。三個月及全年分別增加了 1,520 萬美元和 5,330 萬美元，這主要是由於 cilta-cel 商業活動相關的成本增加，包括銷售團隊的擴大及二線適應症的推出。

其他收入及收益

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年其他收入及收益分別為 1.251 億美元和 1.731 億美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月及全年分別為 1,850 萬美元和 5,810 萬美元。三個月和全年分別增加了 1.066 億美元和 1.15 億美元，主要是由於美元與歐元匯率波動導致的關聯公司貸款餘額及現金餘額變動，相關未實現匯兌收益增加。

其他開支

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月和全年其他支出為零，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月及全年分別為 3,840 萬美元和 2,850 萬美元。三個月和全年分別減少 3,840 萬美元和 2,850 萬美元，主要是由於美元與歐元匯率波動導致的關聯公司貸款餘額及現金餘額變動，相關未實現匯兌損失減少。

期內淨損益

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月淨收入為 2,630 萬美元，或每股 0.07 美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止三個月的淨虧損為 1.448 億美元，或每股 0.40 美元。三個月內增加 1.711 億美元，主要是由於美元和歐元匯率波動導致的關聯公司貸款餘額及現金餘額變化，從而產生的未實現匯兌收益。截至 2024 年 12 月 31 日止全年淨虧損為 1.77 億美元，或每股 0.48 美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止的年度淨虧損為 5.183 億美元，或每股 1.47 美元。

本期調整後淨虧損

截至 2024 年 12 月 31 日止三個月的調整後淨虧損為 5,910 萬美元，或調整後每股淨虧損 0.16 美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止的三個月調整後淨虧損為 8,850 萬美元，或調整後每股淨虧損 0.24 美元。截至 2024 年 12 月 31 日止全年的調整後淨虧損為 1.888 億美元，或調整後每股淨虧損 0.52 美元，而截至 2023 年 12 月 31 日止年度調整後淨虧損為 3.357 億美元，或調整後每股淨虧損 0.95 美元。

網絡直播/電話會議詳情

傳奇生物將於美國東部時間 3 月 11 日上午 8:00 召開季度財務業績電話會議並進行網絡直播，點擊此處進入直播。會議結束後，您可通過公司官網觀看重播，網址為：<https://investors.legendbiotech.com/events-and-presentations>。

關於傳奇生物

傳奇生物 (NASDAQ:LEGN) 成立於 2014 年，是一家集腫瘤免疫細胞療法研發、臨床、生產及商業化開發於一體的跨國生物製藥公司，位列全球免疫細胞療法領域第一方陣，全球員工總數逾 2500 人。目前通過與楊森的合作，首款產品西達基奧侖賽 (cilta-cel) 於 2022 年獲得美國食品藥品監督管理局 (FDA)、日本厚生勞動省 (MHLW) 批准上市，並獲得歐盟委員會 (EC) 附條件上市許可，有望解決多發性骨髓瘤治療的世界級難題。2024 年 4 月，西達基奧侖賽先後在美國、歐洲獲批用於治療既往至少接受過一線治療 (包括一種蛋白酶體抑制劑 [PI] 和一種免疫調節劑 [IMiD]) 且對來那度胺耐藥的多發性骨髓瘤患者，是全球首個且唯一獲批用於多發性骨髓瘤患者二線治療的 B 細胞成熟抗原 (BCMA) 靶向療法。2024 年 8 月，西達基奧侖賽在中國批准上市，用於治療復發或難治性多發性骨髓瘤成人患者，既往接受過至少三線治療後進展 (至少使用過一種 PI 及 IMiD)。此外，公司還有多款在研細胞療法，用於血液瘤、實體瘤及自體免疫等其它疑難疾病的治療。

在訪問 <https://legendbiotech.com/>，瞭解更多資訊信息，並在 X (以前前稱為 Twitter) 和 LinkedIn 上關注我們。

前瞻性聲明免責提示

本新聞稿中關於未來預期、計劃和前景的陳述，以及其他非歷史事實的任何其他陳述，均構成 1995 年《私人證券訴訟改革法案》所定義的「前瞻性聲明」。這些聲明包括但不限於：傳奇生物的戰略和目標；傳奇生物對 CARVYKTI® 的預期及其治療潛力；傳奇生物對 CARVYKTI® 生產的預期；傳奇生物在 2026 年之前的運營資金能力及預計在 2026 年實現剔除未實現匯兌損益的運營盈利；傳奇生物實現運營盈利的能力；以及傳奇生物候選產品的潛在優勢。諸如「預期」、「相信」、「繼續」、「可能」、「估計」、「期望」、「打算」、「或許」、「計劃」、「潛在」、「預測」、「項目」、「應該」、「目標」、「將」、「會」等詞語旨在標識前瞻性聲明，但並非所有前瞻性聲明均包含這些識別詞。實際結果可能因多種重要因素而與前瞻性聲明中的描述存在重大差異。傳奇生物的預期可能受到以下因素的影響：新藥開發中的不確定性；臨床試驗結果的意外變化，包括對現有臨床資料的進一步分析或新的臨床資料；意外的監管行動或延遲，包括對額外安全性或有效性資料的要求或資料分析，或政府監管的普遍影響；第三方合作夥伴採取的行動或未採取行動導致的意外延遲；傳奇生物專利或其他知識產權保護面臨的挑戰，包括美國訴訟過程中的不確定性；政府、行業及產品定價等政治壓力；以及其他因素。詳情請參閱傳奇生物於 2025 年 3 月 11 日提交至美國證券交易委員會 (SEC) 的 2024 年度報告 (20-F 表格) 中的「風險因素」部分，以及傳奇生物向 SEC 提交的其他文件。如果上述任何風險或不確定性成為現實，或基本假設被證明不成立，實際結果可能與新聞稿中預期、相信、估計或期望的描述存在重大差異。本新聞稿中的任何前瞻性聲明僅代表發佈之日的觀點。傳奇生物明確表示，無論是因為新信息、未來事件或其他原因均不承擔更新任何前瞻性聲明的義務。

投資者聯繫方式：

Jessie Yeung

電話：（732）956-8271

jessie.yeung@legendbiotech.com**媒體聯繫方式：**

Mary Ann Ondish

電話：(914) 552-4625

media@legendbiotech.com media@legendbiotech.com**傳奇生物科技股份有限公司****簡明合併損益表****（未經審計）**

	截至 12 月 31 日止三個月		截至 12 月 31 日止年度	
	2024 年	2023 年	2024 年	2023 年
千美元，股份和每股資料除外				
收入				
許可收入	18,281	—	138,404	35,160
合作收入	168,017	79,435	482,580	249,804
其他收入	224	29	6,257	179
總收入	186,522	79,464	627,241	285,143
合作收入成本	(69,399)	(32,450)	(216,365)	(144,214)
許可及其他收入成本	(4,523)	—	(18,216)	—
研發開支	(104,432)	(105,683)	(413,544)	(382,218)
行政開支	(34,201)	(28,707)	(136,783)	(106,769)
銷售及分銷開支	(48,925)	(33,677)	(147,481)	(94,158)
其他收入及收益	125,056	18,450	173,093	58,126
其他開支	(12)	(38,389)	(40)	(28,484)
認股權證負債的公允價值虧損	—	—	—	(85,750)
資產減值虧損	(4,423)	—	(4,423)	—
融資成本	(5,152)	(5,820)	(21,615)	(21,794)
除稅前收入/（虧損）	40,511	(146,812)	(158,133)	(520,118)
所得稅（開支）/抵免	(14,227)	1,994	(18,893)	1,864
期內淨收入（虧損）	26,284	(144,818)	(177,026)	(518,254)
以下項目應佔：				
母公司的普通權益持有人	26,284	(144,818)	(177,026)	(518,254)
歸屬於母公司普通權益持有人的每股虧損				
基本	0.07	(0.40)	(0.48)	(1.47)
攤薄	0.07	(0.40)	(0.48)	(1.47)
用於計算每股虧損的普通股				
基本	366,648,551	363,655,317	365,702,143	352,165,418
攤薄	402,806,991	363,655,317	365,702,143	352,165,418

傳奇生物科技股份有限公司

簡明合併財務狀況表

(未經審計)

	2024年12月31日	2023年12月31日
	千美元	千美元
非流動資產		
物業、廠房及設備	99,288	108,725
物業、廠房及設備的預付款	374	451
使用權資產	101,932	80,502
定期存款	4,362	4,362
無形資產	2,160	4,061
合作預付租賃	172,064	151,216
其他非流動資產	6,056	1,493
非流動資產合計	<u>386,236</u>	<u>350,810</u>
流動資產		
合作存貨淨值	23,903	19,433
貿易應收賬款	6,287	100,041
預付款、其他應收款項及其他資產	130,975	69,251
按公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產	—	663
質押存款	70	357
定期存款	835,934	30,341
現金及現金等價物	286,749	1,277,713
流動資產合計	<u>1,283,918</u>	<u>1,497,799</u>
總資產	<u>1,670,154</u>	<u>1,848,609</u>
流動負債		
貿易應付帳款	38,594	30,655
其他應付帳款及應計款項	166,180	122,307
政府補助	532	68
租賃負債	4,794	3,175
應納稅額	20,671	7,203
合同負債	46,874	53,010
流動負債合計	<u>277,645</u>	<u>216,418</u>
非流動負債		
合作有息預付資金	301,196	281,328
長期租賃負債	44,613	44,169
政府補助	6,154	7,305
合同負債	—	47,962
其他非流動負債	—	56
非流動負債合計	<u>351,963</u>	<u>380,820</u>
總負債	<u>629,608</u>	<u>597,238</u>
權益		
股本	37	36
儲備	1,040,509	1,251,335
普通股股東權益合計	<u>1,040,546</u>	<u>1,251,371</u>
總權益	<u>1,040,546</u>	<u>1,251,371</u>
負債及權益總額	<u>1,670,154</u>	<u>1,848,609</u>

傳奇生物科技股份有限公司

簡明合併現金流量表

(未經審計)

千美元	截至 12 月 30 日止 三個月		截至 12 月 31 日止 年度	
	2024 年	2023 年	2024 年	2023 年
除稅前虧損	40,511	(146,812)	(158,133)	(520,118)
經營活動（使用）的現金流量	(82,078)	(95,645)	(144,033)	(393,276)
投資活動中所（使用）/提供的現金流量	(87,842)	407,509	(850,544)	92,786
融資活動所使用）/提供的現金流量	(333)	925	5,698	791,490
現金及現金等價物（減少）/增加淨額	(170,253)	312,789	(988,879)	491,000
外匯匯率變動的影響，淨值	(2,275)	1,454	(2,085)	682
期初現金及現金等價物	459,277	963,470	1,277,713	786,031
年末現金及現金等價物	286,749	1,277,713	286,749	1,277,713
現金及現金等價物餘額分析				
現金及銀行結餘	1,127,115	1,312,773	1,127,115	1,312,773
減：質押存款	70	357	70	357
定期存款	840,296	34,703	840,296	34,703
財務狀況表中所列現金及現金等價物	286,749	1,277,713	286,749	1,277,713
現金流量表中所列現金及現金等價物	286,749	1,277,713	286,749	1,277,713

準則由 IFRS 調整至非 IFRS

我們使用調整後淨虧損和調整後每股淨虧損（有時我們稱之為「每股 ANI」）作為表現指標。調整後淨虧損和每股 ANI 未在 IFRS 中定義，並非是根據 IFRS 呈報的經營收入、經營表現或流動性的衡量標準，且受到重要限制。我們使用調整後淨虧損作為分析工具有局限性，您不應孤立地看待它或將其作為根據 IFRS 報告的結果分析的替代。例如：

- 雖然折舊和攤銷為非現金費用，但被折舊和攤銷的資產可能必須在未來被替換，而調整後淨虧損並不反映此類替換或新資本支出的現金資本支出要求。
- 調整後淨收入（虧損）不包括未實現外匯收益（虧損），該收益（虧損）主要由於美元與歐元之間的匯率變動導致公司間貸款餘額和現金餘額變更。
- 調整後的淨虧損並未反映我們營運資本需求的變動或現金需求。
- 此外，調整後淨虧損不包括股份薪酬等，這些費用一直是並且在可預見的未來仍將是我們業務的一項重大經常性支出，也是我們薪酬策略的重要組成部分。

此外，我們對調整後淨虧損和調整後每股淨虧損的定義可能與其他公司所使用的類似標準不同。

然而，我們相信提供有關調整後淨虧損和調整後每股淨虧損的資料可以增強投資者對我們

財務業績的了解。我們使用調整後淨虧損作為表現指標，指導管理層的營運和未來業務規劃。我們認為，透過排除我們認為不代表我們核心業務的某些科目，調整後淨虧損可以有效衡量我們各個時期的經營表現。我們將調整後淨虧損定義為調整了（1）非現金項目（例如折舊和攤銷、股份薪酬、減值虧損和認股權證負債的公允價值虧損）和（2）未實現外匯損益（主要與美元與歐元之間的匯率變動導致的本公司間貸款餘額和現金存款餘額有關）後的淨虧損。

調整後每股淨虧損計算方法為：將調整後淨虧損除以加權平均流通股數。

傳奇生物科技股份有限公司
由 IFRS 調整至非 IFRS
（未經審計）

千美元	截至12月30日止三個月		截至12月30日止年度	
	2024	2023	2024	2023
淨收入/（虧損）	26,284	(144,818)	(177,026)	(518,254)
折舊和攤銷	6,796	5,351	23,359	20,451
股份薪酬	13,388	12,589	68,941	47,680
減值虧損	4,423	—	4,423	—
未實現外匯（收益）/虧損（包含在其他費用、其他收入和收益中）	(109,975)	38,332	(108,509)	28,645
認股權證負債的公允價值虧損	—	—	—	85,750
經調整淨虧損	<u>(59,084)</u>	<u>(88,546)</u>	<u>(188,812)</u>	<u>(335,728)</u>
每股ANI:				
每股ANI: - 基本	(0.16)	(0.24)	(0.52)	(0.95)
每股ANI: - 攤薄	(0.15)	(0.24)	(0.52)	(0.95)

來源: Legend Biotech USA Inc.