

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



BeiGene, Ltd.
百濟神州有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：06160)

內幕消息
百濟神州有限公司
截至2025年3月31日止三個月未經審核業績以及
業務進展最新情況

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09條及根據證券及期貨條例（香港法例第571章）第XIVA部而刊發。

百濟神州有限公司（「本公司」或「百濟神州」）欣然公佈其截至2025年3月31日止三個月的未經審核簡要合併財務業績以及業務進展最新情況。

本公司欣然公佈本公司及其附屬公司截至2025年3月31日止三個月未經審核簡要合併財務業績（「**第一季度業績**」）以及2025年第一季度關鍵業務亮點和重申2025年年度財務指引（「**業務進展**」）。第一季度業績乃根據美國證券交易委員會的適用規則刊發。

第一季度業績乃根據美國公認會計準則編製，而美國公認會計準則有別於國際財務報告準則。

本公告附件一是本公司於2025年5月7日就第一季度業績以及業務進展發佈的新聞稿的全文（除另有規定外，下文所列全部金額均以美元計值），其中若干信息可能構成本公司的重要內幕消息。

本公告所載財務指引僅為本公司依據目前可掌握信息的初步評估，並未假設任何潛在的重大新業務進展或偶發的非經常性項目。該等財務指引未經本公司審計師確認或審閱。

前瞻性聲明

本公告包含根據《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律中定義的前瞻性聲明，包括關於百濟神州將在2025年實現的預期里程碑；百濟神州成為全球最具影響力的腫瘤治療創新公司之一的能力；百濟神州的未來收入、經營收入、現金流、經營費用和毛利率百分比；以及在「關於百濟神州」標題下提及的百濟神州計劃、承諾、願望和目標。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明有重大差異。這些因素包括：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時間表和進展以及藥物上市審批；百濟神州的上市藥物及候選藥物（如能獲批）獲得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的知識產權保護的能力；百濟神州依賴第三方進行藥物開發、生產、商業化和其他服務的情況；百濟神州取得監管審批和商業化醫藥產品的有限經驗；百濟神州獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發和實現並保持盈利的能力；以及百濟神州在最近季度報告10-Q表格中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險及百濟神州向美國證券交易委員會及香港聯合交易所期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其他重要因素的討論。本公告中的所有信息僅及於公告發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該些信息。百濟神州的財務指引以估計和假設為基礎，存在重大不確定性。

本公司的股東及潛在投資者務請不應過分依賴第一季度業績及2025年財務指引，並請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
百濟神州有限公司
主席
歐雷強先生

香港，2025年5月7日

於本公告日期，本公司董事會包括主席兼執行董事歐雷強先生、非執行董事王曉東博士，以及獨立非執行董事Olivier Brandicourt博士、Margaret Han Dugan博士、Michael Goller先生、Anthony C. Hooper先生、Ranjeev Krishana先生、Alessandro Riva博士、Corazon (Corsee) D. Sanders博士、Shalini Sharp女士及易清清先生。

附件一

百濟神州公佈2025年第一季度財務業績及業務進展

- 2025年第一季度，公司總收入達11億美元，同比增長49%；受益於市場需求的強勁增長，百悅澤®(澤布替尼)全球銷售額達7.92億美元，同比增長62%
- 本季度實現按照美國公認會計原則(GAAP)的盈利，經營性現金流顯著改善
- 晚期血液腫瘤及實體腫瘤研發管線穩步推進，計劃於6月26日舉辦投資者研發日活動
- 公司已獲得股東批准，將啟用全新英文名稱*BeOne Medicines Ltd.*，並將註冊地遷至瑞士

美國加州聖卡洛斯－百濟神州有限公司(納斯達克代碼：ONC；香港聯交所代碼：06160；上交所代碼：688235)是一家全球腫瘤治療創新公司，今日公佈2025年第一季度財務業績及業務進展。

「本季度，公司再創卓越業績，首次實現GAAP季度盈利，全球收入持續增長。在美國，百悅澤在慢性淋巴細胞白血病(CLL)各線治療中新發患者使用率繼續領跑，並首次躍居BTK抑制劑市場的整體份額首位。」百濟神州聯合創始人、董事長兼首席執行官歐雷強先生表示，「我們在晚期血液腫瘤和實體腫瘤的研發管線上持續取得重大進展，預計今年將在抗體偶聯藥物、多特异性抗體和靶向蛋白降解劑等領域的廣泛項目中迎來概念驗證(PoC)數據讀出。公司財務動能日益強勁，全球多元化業務佈局已覆蓋六大洲。隨著公司啟用新英文名稱*BeOne Medicines*，並將註冊地遷至瑞士，我們已做好充分準備，朝著成為全球最具影響力的腫瘤創新公司之一邁進。」

2025年第一季度財務業績一覽

(單位為千美元，未經審計)

	截至3月31日止三個月		變動(%)
	2025年	2024年	
產品收入淨額	\$ 1,108,530	\$ 746,918	48%
合作收入淨額	\$ 8,749	\$ 4,734	85%
總收入	\$ 1,117,279	\$ 751,652	49%
GAAP經營利潤(虧損)	\$ 11,102	\$ (261,348)	104%
經調整經營利潤(虧損)*	\$ 139,357	\$ (147,341)	195%
GAAP淨利潤(虧損)	\$ 1,270	\$ (251,150)	101%
經調整淨利潤(虧損)*	\$ 136,137	\$ (145,896)	193%
GAAP基本每股美國存託股份 (「ADS」) 收益	\$ 0.01	\$ (2.41)	100%
經調整基本每股ADS收益*	\$ 1.27	\$ (1.40)	191%
GAAP稀釋每股ADS收益	\$ 0.01	\$ (2.41)	100%
經調整稀釋每股ADS收益*	\$ 1.22	\$ (1.40)	187%

* 關於公司使用非GAAP財務指標的說明，請參閱本新聞稿「關於使用非美國公認會計原則財務指標的說明」部分；關於每項非GAAP財務指標與最可比GAAP指標的調節，請參閱本新聞稿末尾的表格。

2025年第一季度財務業績

總收入：2025年第一季度總收入為11億美元，上年同期為7.52億美元，總收入的增長主要得益於百悅澤®在美國和歐洲的銷售額增長。

產品收入：2025年第一季度，產品收入為11億美元，上年同期為7.47億美元。產品收入的增長主要得益於百悅澤®的銷售額增長。2025年第一季度，美國繼續成為公司最大市場，產品收入達5.63億美元，上年同期為3.51億美元。從安進公司獲得授權許可的產品和百澤安®的銷售也對產品收入增長做出貢獻。

- 在美國，百悅澤®2025年第一季度銷售額為5.63億美元，同比增長60%，主要得益於需求的增長，其中超過60%的季度環比增長來自於在CLL適應症中的擴大使用，因為百悅澤®在美國是CLL和所有其他已獲批適應症新患者治療領域的領導者，且市場份額持續提升；在歐洲，百悅澤®2025年第一季度的銷售額為1.16億美元，同比增長73%，主要得益於在所有歐洲主要市場的份額提升，包括德國、義大利、西班牙、法國和英國。
- 百澤安®2025年第一季度銷售額為1.71億美元，同比增長18%。

毛利率：2025年第一季度，GAAP下毛利佔全球產品收入為85.1%，上年同期為83.3%。毛利率同比取得增長，主要因為與產品組合中的其他產品相比，百悅澤®在全球銷售中佔比更高。毛利率也受益於百悅澤®和百澤安®生產效率的提高。經調整後（不含折舊及攤銷），2025年第一季度產品銷售毛利率增至85.5%，而上年同期為83.7%。

經營費用

下表概述2025年第一季度的經營費用：

(未經審計，除百分比外， 其餘單位均為千美元)	GAAP		變動(%)	非GAAP		變動(%)
	2025年 第一季度	2024年 第一季度		2025年 第一季度	2024年 第一季度	
研發費用	\$ 481,887	\$ 460,638	5%	\$ 421,195	\$ 405,440	4%
銷售及管理費用	\$ 459,288	\$ 427,427	7%	\$ 395,511	\$ 372,146	6%
經營費用合計	\$ 941,175	\$ 888,065	6%	\$ 816,706	\$ 777,586	5%

研發費用：2025年第一季度，GAAP下和經調整的研發費用均同比增長，主要因為將臨床前項目推進至臨床階段、早期臨床項目推進至後期開發階段。2025年第一季度，與授權引進資產相關的進行中研發項目預付款和里程碑付款為0美元，上年同期為3,500萬美元。

銷售及管理(SG&A)費用：2025年第一季度，GAAP下和經調整的SG&A費用均同比增長，主要是由於對百悅澤®在全球商業化拓展的持續投入，尤其是在美國和歐洲。2025年第一季度，SG&A費用佔產品收入的比例為41%，上年同期為57%。

淨利潤（虧損）和每股收益

2025年第一季度，GAAP淨利潤與上年同期虧損相比有所改善，主要得益於收入增長及經營槓桿改善。

2025年第一季度，基本和稀釋每股收益為0.00美元，基本和稀釋每股美國存託股份(ADS)收益為0.01美元；上年同期基本和稀釋每股虧損為0.19美元，基本和稀釋每股ADS虧損為2.41美元。

經營活動產生的現金：2025年第一季度，經營活動產生的現金為4,400萬美元，較上年同期增長3.53億美元。

關於公司2025年第一季度財務報表的更多詳細信息，請參閱百濟神州向美國證券交易委員會提交的2025年第一季度10-Q表格。

2025年全年指引

百濟神州維持其2025年全年營收和費用指引不變，指引概述如下：

	<u>2025財年¹</u>
總收入	49億至53億美元
GAAP經營費用（研發費用、銷售及管理費用）	41億至44億美元
其他：GAAP毛利率位於80%至90%的中位區間	
全年GAAP經營利潤為正	
經營活動產生現金流為正	

¹ 未假設任何潛在的全新、重大業務發展活動或特殊／非經常性項目。假設採用2025年1月31日的匯率。

百濟神州2025年全年總收入指引為49億至53億美元，其中包括收入強勁增長的預期，受益於百悅澤®在美國的領先地位以及在歐洲和全球其他重要市場的持續擴張。與2024年相比，由於產品組合和生產效率的提高，毛利率預計將位於80%至90%的中位區間。公司對GAAP經營費用的指引包括用於支持商業化和研究增長的預期投入，並繼續提升經營槓桿。非GAAP經營費用不包括與股權激勵、折舊及攤銷費用相關的成本，預計將與GAAP經營費用保持相同趨勢，調節項目與現行做法保持不變。經營費用指引未假設任何潛在的全新、重大業務發展活動或特殊／非經常性項目。

第一季度業務亮點

核心銷售產品

百悅澤®

- 百悅澤®目前已在全球75個市場獲批，本季度在11個市場新增納入或擴大報銷範圍，包括日本、歐洲和巴西。
- 獲得歐洲藥品管理局批准，將瑞士公司Siegfried增列為原料藥生產商。

百澤安®

- 百澤安®目前已在全球46個市場獲批，本季度在11個市場新增納入報銷範圍，包括美國、歐洲和中國。
- 獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，聯合含鉑化療用於腫瘤表達PD-L1 (≥1) 不可切除或轉移性食管鱗狀細胞癌(ESCC)成人患者的一線治療。
- 除已獲批的每三周200毫克給藥方案外，每兩周150毫克和每四周300毫克的給藥方案也獲得FDA批准。
- 在日本獲得批准，聯合含鉑化療用於不可切除或轉移性ESCC成人患者的一線及二線治療。
- 獲得歐盟委員會批准，聯合依託泊苷和鉑類化療，用於廣泛期小細胞肺癌成人患者的一線治療。

臨床階段項目精選

血液腫瘤

- 索托克拉 (在研BCL2抑制劑，英文通用名：sonrotoclax)：用於治療華氏巨球蛋白血症患者的全球2期臨床試驗持續入組患者。
- 索托克拉：已基於BGB-11417-202試驗，在中國申報上市，用於治療復發或難治性(R/R)CLL。
- 索托克拉：用於治療R/R套細胞淋巴瘤(MCL)的3期CELESTIAL試驗(BGB-11417-302)完成首例受試者入組。

- 索托克拉：聯合澤布替尼用於治療初治CLL的3期CELESTIAL試驗(BGB-11417-301)完成最後一例受試者入組。
- BGB-16673 (BTK CDAC)：用於治療R/R CLL的潛在可註冊2期臨床試驗持續入組患者，預計將於2026年進行數據讀出。
- BGB-16673：已啟動對比醫生選擇的治療方案(IR/VR/BR)用於治療R/R CLL的3期臨床試驗。

肺癌

- 塔拉妥單抗 (AMG757，DLL3xCD3 BiTE)：與安進公司合作開展的用於小細胞肺癌二線治療的3期臨床試驗公佈積極的數據讀出。
- 抗TIGIT抗體：終止歐司珀利單抗作為肺癌潛在治療方案的臨床開發。

預期研發里程碑

- 公司將於6月26日舉辦投資者研發日活動，重點介紹正在發展的乳腺癌管線和更廣泛的實體腫瘤治療產品組合。

產品／治療領域	預期里程碑	預期時間
百悅澤®	• 片劑劑型的上市申請有望獲得FDA和歐盟委員會批准。	2025年下半年
	• 預計完成用於治療初治MCL的3期MANGROVE試驗期中分析。	2025年下半年
	• 預計完成3期MAHOGANY試驗R/R濾泡性淋巴瘤(FL)部分的入組。	2025年下半年
百澤安®	• 有望獲得歐盟委員會批准：	
	◦ 新輔助／輔助非小細胞肺癌治療	2025年上半年
	◦ 鼻咽癌一線治療	2025年下半年
	• 預計啟動皮下製劑3期試驗	2025年下半年

產品／治療領域	預期里程碑	預期時間
血液腫瘤	- 索托克拉：聯合抗CD20抗體用於治療R/R CLL的全球3期臨床試驗預計完成首例受試者入組。 - 索托克拉：用於治療R/R MCL的2期臨床試驗預計進行數據讀出，並有望提交全球加速上市申請。 - BGB-16673：預計啟動對比非共價BTK抑制劑匹妥布替尼用於治療R/R CLL的3期頭對頭臨床試驗。	2025年上半年 2025年下半年 2025年下半年
肺癌	BGB-58067 (PRMT5抑制劑) 和BG-89894 (MAT2A抑制劑)：預計完成聯合治療臨床試驗的首例受試者入組。	2025年下半年
乳腺癌和婦科癌症	BGB-43395 (CDK4抑制劑)：有望取得概念驗證數據。	2025年上半年
胃腸道癌	澤尼達妥單抗（靶向HER2的雙特異性抗體）：與Zymeworks/Jazz合作開展的用於HER2陽性胃食管腺癌一線治療的3期試驗，預計進行主要無進展生存期數據讀出。	2025年下半年
炎症與免疫治療	- BGB-45035 (IRAK4 CDAC)：預計完成2期試驗的首例受試者入組。 - BGB-45035：有望取得用於組織IRAK4降解的概念驗證數據。	2025年下半年 2025年下半年

其他亮點

- 於2025年4月28日獲得股東批准，將啟用公司新英文名稱BeOne Medicines Ltd.，並將註冊地遷至瑞士，相關事項預計於今年晚些時候完成。
- 正如此前披露，宣佈美國專利商標局作出一項最終書面決定，認定Pharmacyclics LLC公司在專利授權後複審(PGR)程式中受到公司質疑的美國專利編號為11,672,803的專利的全部權利無效。
- 任命Marcello Damiani為公司首席技術官。

電話會議和網路直播

公司將於美國東部時間2025年5月7日(週三)上午8時(即北京時間2025年5月7日晚8時)通過網路直播舉行2025年第一季度業績電話會議，網路直播連結可通過百濟神州公司官網(www.beigene.com)的投資者頁面訪問。會後將提供以演示文稿形式的相關補充信息和重播視頻。

關於百濟神州

百濟神州是一家全球腫瘤治療創新公司，專注於為全世界的癌症患者研發創新抗腫瘤藥物。通過強大的自主研發能力和外部戰略合作，我們不斷加速開發多元、創新的藥物管線和產品組合，致力於為全球更多患者全面提升藥物可及性和可負擔性。在全球六大洲，我們擁有超過11,000人的團隊。如需瞭解更多信息，請訪問www.beigene.com.cn或關注「百濟神州」微信公眾號。

前瞻性聲明

本新聞稿包含根據《1995年私人證券訴訟改革法案》(Private Securities Litigation Reform Act of 1995)以及其他聯邦證券法律中定義的前瞻性聲明，包括關於百濟神州將在2025年實現的預期里程碑；百濟神州成為全球最具影響力的腫瘤治療創新公司之一的能力；百濟神州的未來收入、經營收入、現金流、經營費用和毛利率百分比；以及在「關於百濟神州」標題下提及的百濟神州計劃、承諾、願望和目標。由於各種重要因素的影響，實際結果可能與前瞻性聲明中的結果存在實質性差異。這些因素包括：百濟神州證明其候選藥物功效和安全性的能力；候選藥物的臨床結果可能不支持進一步開發或上市審批；藥政部門的行動可能會影響到臨床試驗的啟動、時間表和進展以及藥物上市審批；百濟神州的上市藥物及候選藥物(如能獲批)獲得商業成功的能力；百濟神州獲得和維護對其藥物和技術的智慧財產權保護的能力；百濟神州依賴協力廠商進行藥物開發、生產、商業化和其他服務的情況；百濟神州取得監管審批和商業化醫藥產品的有限經驗，及其獲得進一步的營運資金以完成候選藥物開發及實現並保持盈利的能力；以及百濟神州在最近季度報告的10-Q表格中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向美國證券交易委員會期後呈報中關於潛在風險、不確定性以及其它重要因素的討論。本新聞稿中的所有信息僅及於新聞稿發佈之日，除非法律要求，百濟神州並無責任更新該等信息。百濟神州的財務指引以估計和假設為基礎，存在重大不確定性。

投資者連絡人

周密

+86 10 5895 8058

ir@beigene.com

媒體連絡人

俞憶巍

+86 21 3159 1070

media@beigene.com

簡明合併損益表(美國公認會計原則)

(除普通股數量、美股存託憑證(ADS)數量、每股普通股以及每股ADS數據外，其餘單位均為千美元)

	截至3月31日止三個月	
	2025年	2024年
	(未經審計)	
收入		
產品收入，淨額	\$ 1,108,530	\$ 746,918
合作收入	8,749	4,734
總收入	1,117,279	751,652
銷售成本－產品	165,002	124,935
毛利	952,277	626,717
經營費用：		
研發費用	481,887	460,638
銷售及管理費用	459,288	427,427
經營費用合計	941,175	888,065
經營利潤(虧損)	11,102	(261,348)
利息收入，淨額	5,848	16,160
其他收入，淨額	3,950	1,762
除所得稅前利潤(虧損)	20,900	(243,426)
所得稅費用	19,630	7,724
淨利潤(虧損)	<u>\$ 1,270</u>	<u>\$ (251,150)</u>
每股收益(虧損)		
基本	<u>\$ 0.00</u>	<u>\$ (0.19)</u>
稀釋	<u>\$ 0.00</u>	<u>\$ (0.19)</u>
加權平均流通股－基本	<u>1,390,052,966</u>	<u>1,355,547,626</u>
加權平均流通股－稀釋	<u>1,445,253,219</u>	<u>1,355,547,626</u>
每股美國存託股份(「ADS」)收益(虧損)		
基本	<u>\$ 0.01</u>	<u>\$ (2.41)</u>
稀釋	<u>\$ 0.01</u>	<u>\$ (2.41)</u>
加權平均流通ADS－基本	<u>106,927,151</u>	<u>104,272,894</u>
加權平均流通ADS－稀釋	<u>111,173,325</u>	<u>104,272,894</u>

簡明合併資產負債表摘要數據（美國公認會計原則）
（以千美元計）

	截至	
	3月31日 2025年	12月31日 2024年
	（未經審計）	（經審計）
資產：		
現金、現金等價物及受限現金	\$ 2,530,591	\$ 2,638,747
應收賬款，淨額	717,239	676,278
存貨	494,660	494,986
物業、廠房及設備，淨額	1,598,588	1,578,423
資產合計	5,841,526	5,920,910
負債及股東權益：		
應付帳款	364,498	404,997
預提費用及其他應付款項	692,179	803,713
研發成本分攤負債	145,628	165,440
借款	923,627	1,018,013
負債合計	2,342,013	2,588,688
股東權益合計	\$ 3,499,513	\$ 3,332,222

未經審計的簡明合併現金流量表摘要數據(美國公認會計原則)
(以千美元計)

	截至3月31日止三個月	
	2025年	2024年
	(未經審計)	
期初現金、現金等價物及受限現金	\$ 2,638,747	\$ 3,185,984
經營活動提供(使用)的現金淨額	44,082	(308,572)
投資活動使用的現金淨額	(121,941)	(209,831)
籌資活動(使用)提供的現金淨額	(33,777)	162,293
匯率變動的淨影響	3,480	(22,438)
現金、現金等價物及受限現金減少淨額	(108,156)	(378,548)
期末現金、現金等價物及受限現金	<u>\$ 2,530,591</u>	<u>\$ 2,807,436</u>

關於使用非美國公認會計原則(Non-GAAP)財務指標的說明

百濟神州提供某些非GAAP財務指標，包括經調整經營費用、經調整經營虧損、經調整淨利潤、經調整每股收益以及某些其他非GAAP利潤表項目，其中每項都已根據美國GAAP進行了調整。這些非GAAP指標旨在提供更多有關公司經營業績的信息。根據GAAP進行的調整(如適用)扣除了非現金項目，例如股權激勵費用、折舊和攤銷等。當某些其他特殊項目或重大事件在報告期間所發生金額較大時，也可能定期被納入到非GAAP調整中。非GAAP調整數對稅收的影響僅限於GAAP下的當期稅收支出。公司目前對其遞延稅項資產淨值進行了估值備抵，因此沒有記錄遞延稅項效應的淨影響。百濟神州有一套既定的非GAAP政策，用於確定哪些費用將被排除在非GAAP財務指標之外，以及使用此類指標的相關政策、控制以及審批。公司相信，把這些非GAAP財務指標與美國GAAP數據相結合進行考慮，可以加深對百濟神州經營業績的整體理解。納入非GAAP財務指標的目的是為了讓投資者更全面地瞭解公司的歷史和預期財務業績和趨勢，以便於對不同報告期內數據和預測信息進行比較。同時，這些非GAAP財務指標也是百濟神州管理層用於規劃和預測以及衡量公司業績的指標之一。這些非GAAP財務指標應被視為對美國GAAP財務指標的補充，而不是作為替代或認為優於美國GAAP的財務指標。百濟神州使用的非GAAP財務指標可能與其他公司使用的非GAAP財務指標計算方式不同，因此可能不具有可比性。

選定GAAP指標與非GAAP指標的調節
(單位均為千美元)
(未經審計)

	截至3月31日止三個月	
	2025年	2024年
調節GAAP至經調整銷售成本－產品：		
GAAP銷售成本－產品	\$ 165,002	\$ 124,935
減：折舊	2,613	2,345
減：無形資產攤銷	1,173	1,183
經調整銷售成本－產品	<u>\$ 161,216</u>	<u>\$ 121,407</u>
調節GAAP至經調整研發費用：		
GAAP研發費用	\$ 481,887	\$ 460,638
減：股權激勵費用	41,767	38,045
減：折舊	18,925	17,153
經調整研發費用	<u>\$ 421,195</u>	<u>\$ 405,440</u>
調節GAAP至經調整銷售及管理費用：		
GAAP銷售及管理費用	\$ 459,288	\$ 427,427
減：股權激勵費用	53,684	50,669
減：折舊	10,076	4,612
減：無形資產攤銷	17	—
經調整銷售及管理費用	<u>\$ 395,511</u>	<u>\$ 372,146</u>
調節GAAP至經調整經營費用：		
GAAP經營費用	\$ 941,175	\$ 888,065
減：股權激勵費用	95,451	88,714
減：折舊	29,001	21,765
減：無形資產攤銷	17	—
經調整經營費用	<u>\$ 816,706</u>	<u>\$ 777,586</u>

	截至3月31日止三個月	
	2025年	2024年
調節GAAP至經調整經營利潤（虧損）：		
GAAP經營利潤（虧損）	\$ 11,102	\$ (261,348)
加：股權激勵費用	95,451	88,714
加：折舊	31,614	24,110
加：無形資產攤銷	1,190	1,183
經調整經營利潤（虧損）	<u>\$ 139,357</u>	<u>\$ (147,341)</u>
調節GAAP至經調整淨利潤（虧損）：		
GAAP淨利潤（虧損）	\$ 1,270	\$ (251,150)
加：股權激勵費用	95,451	88,714
加：折舊	31,614	24,110
加：無形資產攤銷	1,190	1,183
加：股權投資減值	12,376	—
加：非GAAP調整的所得稅影響*	(5,764)	(8,753)
經調整淨利潤（虧損）	<u>\$ 136,137</u>	<u>\$ (145,896)</u>
調節GAAP至經調整每股收益 — 基本：		
GAAP每股收益（虧損）— 基本	\$ 0.00	\$ (0.19)
加：股權激勵費用	0.07	0.07
加：折舊	0.02	0.02
加：無形資產攤銷	0.00	0.00
加：股權投資減值	0.01	0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響*	(0.00)	(0.01)
經調整每股收益（虧損）— 基本	<u>\$ 0.10</u>	<u>\$ (0.11)</u>
調節GAAP至經調整每股收益 — 稀釋：		
GAAP每股收益（虧損）— 稀釋	\$ 0.00	\$ (0.19)
加：股權激勵費用	0.07	0.07
加：折舊	0.02	0.02
加：無形資產攤銷	0.00	0.00
加：股權投資減值	0.01	0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響*	(0.00)	(0.01)
經調整每股收益（虧損）— 稀釋	<u>\$ 0.09</u>	<u>\$ (0.11)</u>

截至3月31日止三個月

	2025年	2024年
--	-------	-------

調節GAAP至經調整每股ADS收益（虧損）－ 基本：

GAAP每股收益（虧損）－ 基本	\$ 0.01	\$ (2.41)
加：股權激勵費用	0.89	0.85
加：折舊	0.30	0.23
加：無形資產攤銷	0.01	0.01
加：股權投資減值	0.12	0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響*	(0.05)	(0.08)

經調整每股ADS收益（虧損）－ 基本

	\$ 1.27	\$ (1.40)
--	---------	-----------

調節GAAP至經調整每股ADS收益（虧損）－ 稀釋：

GAAP每股ADS收益（虧損）－ 稀釋	\$ 0.01	\$ (2.41)
加：股權激勵費用	0.86	0.85
加：折舊	0.28	0.23
加：無形資產攤銷	0.01	0.01
加：股權投資減值	0.11	0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響*	(0.05)	(0.08)

經調整每股ADS收益（虧損）－ 稀釋

	\$ 1.22	\$ (1.40)
--	---------	-----------

* 非GAAP調整的稅收影響基於相關稅收管轄區的法定稅率。請注意，公司目前對其遞延稅項資產淨值進行了估值備抵，因此沒有記錄遞延稅項效應的淨影響。