

A 股代码：688235 A 股简称：百济神州 公告编号：2025-028

港股代码：06160 港股简称：百济神州

美股代码：ONC

百济神州有限公司

2025年半年度主要财务数据公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

特别提示：

- 本公告所载的百济神州有限公司（以下简称“百济神州”或“公司”）2025年半年度主要财务数据为初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以公司2025年半年度报告中披露的数据为准，提请投资者注意投资风险。
- 本公告财务数据按中国企业会计准则编制并呈列。
- 本公司已于2025年8月6日同步发布了根据美国公认会计原则及美国证券交易委员会适用规则编制的截至2025年6月30日止三个月及六个月未经审计财务业绩，提请投资者注意与本公告区别。

一、2025 年半年度主要财务数据和指标

单位：人民币千元

项目	本报告期	上年同期	增减变动幅度（%）
营业总收入	17,518,269	11,996,406	46.0
其中：产品收入	17,360,163	11,907,783	45.8
营业利润	798,940	-2,698,571	不适用
利润总额	796,767	-2,699,037	不适用
归属于母公司所有者的净利润	449,784	-2,877,389	不适用
归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润	261,105	-3,124,740	不适用
基本每股收益（元）	0.32	-2.12	不适用
加权平均净资产收益率	1.76%	-11.65%	不适用
	本报告期末	本报告期初	增减变动幅度（%）
总资产	44,872,354	42,834,708	4.8
归属于母公司的所有者权益	26,855,799	24,175,222	11.1
股本	960	928	3.4
归属于母公司所有者的每股净资产（元）	18.80	17.43	7.9

二、经营业绩和财务状况情况说明

（一）报告期的经营情况、财务状况及影响经营业绩的主要因素

2025年半年度公司产品收入为173.60亿元，较上年同比上升45.8%；2025年半年度公司营业总收入175.18亿元，较上年同比上升46.0%；2025年半年度归属于母公司所有者的净利润4.50亿元。报告期末，公司总资产448.72亿元，较期初增加4.8%；归属于母公司的所有者权益268.56亿元，较期初增加11.1%。

2025年半年度，产品收入为173.60亿元，上年同期产品收入为119.08亿元，产品收入的增长主要得益于自主研发产品百悦泽®（泽布替尼胶囊）和安进授权产品及百泽安®（替雷利珠单抗注射液）的销售增长。

2025年半年度，百悦泽®全球销售额总计125.27亿元，同比增长56.2%，在血液肿瘤领域进一步巩固领导地位。其中，美国销售额总计89.58亿元，同比增长51.7%，主要得益于该产品在所有适应症领域强劲的需求增长，以及净定价带来的适度利好。凭借差异化且同类最佳的临床特征，百悦泽®继续在BTK抑制剂药物中保持新患者市场份额的领先地位。欧洲销售额总计19.18亿元，同比增长81.4%，主要得益于该产品在所有欧洲主要市场的市场份额提升，其中包括德国、意大利、西班牙、法国和英国。中国销售额总计11.92亿元，同比增长36.5%，主要得益于该产品在已获批适应症领域的销售增长。公司在中国BTK抑制剂市场的市场份额持续保持领导地位。

2025年半年度，百泽安®的销售额总计26.43亿元，同比增长20.6%。百泽安®销售额的增长，主要得益于该产品在中国获批新适应症纳入医保所带来的新增患者需求以及药品进院数量的增加。百泽安®在中国PD-1市场取得领先的市场份额。

公司自主研发的BTK抑制剂百悦泽®是全球获批适应症最广泛的BTK抑制剂。它同时也是唯一一款给药灵活，可每日一次或每日两次的BTK抑制剂。百悦泽®临床开发项目迄今已在全球超过30个国家和地区开展超过35项试验，入组约7,100例患者。公司持续拓展百悦泽®的全球药政注册项目，百悦泽®目前已在全球75个市场获批，本季度在5个市场新增纳入或扩大报销范围。百悦泽®“头对头”对比亿珂®（伊布替尼）用于治疗复发或难治性（R/R）CLL/小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）成人患者的全球临床三期ALPINE试验展示出持续的无进展生存期（PFS）获益，且心血管事件发生率较低。百悦泽®说明书更新已在美国、欧盟和英国获得批准，纳入其在三期ALPINE试验中取得的PFS优效性结果（中位随访时间29.6个月），进一步巩固百悦泽®作为首选BTK抑制剂的地位。2025年第二季度，百悦泽®新的薄膜包衣片剂剂型用于所有已获批适应症获得美国食品药品监督管理局（FDA）批准，这一新片剂剂型同时获得欧洲药品管理局人用药品委员会的积极意见。公司预计将于2025年下半年取得欧盟委员会（EC）对百悦泽®片剂新剂型上市申请的批准。

百泽安®是公司实体瘤产品组合的基石产品，已在多种肿瘤类型和疾病领域中显示出潜力。百泽安®临床开发项目迄今已在全球35个国家和地区开展70项试验，包

括21项注册可用研究，入组约14,000例受试者。公司持续拓展百泽安®的全球药政注册项目，百泽安®目前已在全球47个市场获批，本季度在20个市场新增纳入报销范围，包括日本、欧洲和澳大利亚。针对主要的海外市场，百泽安®已在美国获批用于胃或胃食管结合部（G/GEJ）腺癌患者的一线治疗以及食管鳞状细胞癌（ESCC）患者的一线 and 二线治疗。除已获批的每三周200毫克给药方案外，百泽安®新获批以150mg每两周1次和300mg每四周1次作为替代给药方案，用于胃癌患者的一线治疗和食管鳞状细胞癌患者的二线治疗；已在欧洲获批用于G/GEJ腺癌患者的一线治疗、ESCC患者的一线 and 二线治疗、非小细胞肺癌（NSCLC）患者的一线 and 二线治疗、广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗以及鼻咽癌（NPC）患者的一线治疗；已在日本获批联合含铂化疗用于不可切除或转移性ESCC成人患者的一线及二线治疗。基于欧洲药品管理局人用药品委员会已发布的积极意见，推荐批准百泽安®联合含铂化疗用于存在高复发风险的可切除非小细胞肺癌成人患者的术前新辅助治疗，并在术后继续使用替雷利珠单抗单药进行辅助治疗，公司预计将于2025年下半年取得EC对该项适应症的批准，并计划于2025年下半年启动百泽安®皮下制剂三期试验。

与此同时，公司也在大力推进新一代自主研发管线产品的全球临床布局和进展。公司的产品组合策略强调快速生成早期临床概念验证数据，这得益于公司具备速度及成本优势的全球开发运营模式（“快速概念验证”）。公司内部全球研发（包括临床运营及开发）团队拥有超过 3,700 人，在六大洲开展试验，并通过与超过 45 个国家的监管机构 and 研究人员合作，致力于确保数据质量符合严格的标准。这种战略性研发模式以数据为导向，助力公司将资源迅速投入到最有前景的、有临床差异化的候选项目中，并调整其他项目的优先级，从而最大限度地利用资源。百济神州拥有业内规模最大的肿瘤研究团队之一，在小分子和抗体药物的转化发现方面颇具实力，其中包括三种自主研发的平台技术：抗体偶联药物（ADC）、多特异性抗体和嵌合式降解激活化合物（CDAC）。公司预计今年将在抗体偶联药物、多特异性抗体和靶向蛋白降解剂等广泛的产品组合中进行多项概念验证数据读出。未来 18 个月内，公司预计将在血液肿瘤和实体瘤管线中迎来超过 20 项里程碑进展。

在血液肿瘤领域，公司继续推进关键研究项目。公司正在继续推进索托克拉（sonrotoclax, BCL2 抑制剂）的全球临床试验。索托克拉联合百悦泽®用于一线治疗 CLL 患者的全球三期临床试验 CELESTIAL-TNCLL（BGB-11417-301）已完成全

部患者入组；公司继续推进联合百悦泽®用于治疗 R/R MCL 患者的全球三期临床试验 CELESTIAL-RRMCL (BGB-11417-302) 以及索托克拉单药用于治疗 WM 患者的全球二期临床试验 (BGB-11417-203) 入组；索托克拉联合抗 CD20 抗体用于治疗 R/R CLL 的全球三期试验 (BGB-11417-303) 已完成首例受试者入组。索托克拉用于治疗 R/R CLL 和 R/R MCL 的上市申请在中国已获受理，并被纳入优先审评。公司已计划对 R/R MCL 适应症的二期临床试验进行数据读出并有望针对该项适应症在 2025 年下半年递交全球加速上市申请。BGB-16673 (BTK CDAC) 用于治疗 R/R CLL 的全球三期临床试验 (BGB-16673-302) 已完成首例受试者入组，用于治疗 R/R/CLL 的中国三期临床试验 (BGB-16673-303) 已完成首例受试者入组，用于治疗 R/R CLL 患者的潜在注册性二期临床试验继续入组患者，用于治疗 R/R WM 的潜在注册性二期临床试验已启动患者入组。BGB-16673 获得欧洲药品管理局授予的优先药物 (PRIME) 认定，用于治疗既往接受过 BTK 抑制剂治疗的 WM 患者。公司预计将于 2025 年下半年启动 BGB-16673“头对头”对比非共价 BTK 抑制剂匹妥布替尼 (pirtobrutinib) 用于治疗 R/R CLL 患者的三期临床试验。

针对乳腺癌，公司预计于 2026 年启动 BGB-43395 (CDK4 抑制剂) 用于激素受体阳性、HER2 阴性转移性乳腺癌二线治疗的三期临床试验以及 BGB-43395 用于激素受体阳性、HER2 阴性转移性乳腺癌一线治疗的三期临床试验。针对肺癌，公司与安进合作的塔拉妥单抗 (AMG 757, DLL3 x CD3 双特异性 T 细胞接合器) 用于小细胞肺癌三线及以上治疗的上市许可申请在中国已获受理，并被纳入优先审评；用于小细胞肺癌二线治疗的上市许可申请在中国已获受理。公司预计将于 2025 年下半年完成 BGB-58067 (PRMT5 抑制剂) 和 BG-89894 (MAT2A 抑制剂) 联合治疗临床试验的首例患者入组。针对胃肠道癌，百赫安® (泽尼达妥单抗，靶向 HER2 的双特异性抗体) 在中国获批用于 HER2 高表达胆道癌患者的二线治疗，并已商业化上市。公司预计将于 2025 年下半年对与 Zymeworks/Jazz 合作开展的百赫安®用于 HER2 阳性胃食管腺癌患者一线治疗的三期临床试验进行主要 PFS 数据读出。在炎症和免疫治疗领域，BGB-45035 (IRAK4 CDAC) 用于治疗特应性皮炎和结节性痒疹患者的 1b 期临床试验以及 BGB-16673 (BTK CDAC) 用于治疗慢性自发性荨麻疹患者的一期临床试验均已入组首例受试者。公司预计将在 2025 年下半年完成 BGB-45035 二期临床试验首例受试者入组，并有望获得用于组织 IRAK4 降解的概念

验证数据。

在企业发展方面，公司正式启用新英文名称BeOne Medicines Ltd.，并完成注册地从开曼迁至瑞士。

（二）主要财务数据和指标变动的主要原因

1. 2025年半年度营业收入较上年同期增加46.0%，主要得益于公司自研产品百悦泽®（泽布替尼胶囊）和安进授权产品以及百泽安®（替雷利珠单抗注射液）的销售增长。

2. 2025年半年度营业利润、利润总额、归属于母公司所有者的净利润实现盈利，主要系产品收入大幅增长和费用管理推动了经营效率的提升。

公司已公布2025年度经营业绩预测调整情况，详见公司于2025年8月7日在上海证券交易所网站披露的《百济神州有限公司自愿披露关于2025年度经营业绩预测调整的公告》。

（三）非企业会计准则业绩指标说明

为补充公司根据中国会计准则编制的财务报表，公司亦采用经调整的营业利润及净利润指标作为经营业绩的额外信息。去除了股份支付费用、折旧及摊销费用、长期股权投资减值损失等非现金项目影响后，报告期内经调整的营业利润为32.24亿元，上年同期经调整的营业亏损为5.92亿元；报告期内经调整的净利润为25.83亿元，上年同期经调整的净亏损为9.29亿元。

经调整的营业利润及净利润指标应被视为对企业会计准则下财务指标的补充，而不是作为替代或认为优于企业会计准则的财务指标。

三、风险提示

本公告所载2025年半年度主要财务数据为初步核算数据，未经会计师事务所审计，具体数据以公司2025年半年度报告中披露的数据为准。本公告财务数据按中国企业会计准则编制并呈列。本公司已于2025年8月6日同步发布根据美国公认会计原则及美国证券交易委员会适用规则编制的截至2025年6月30日止三个月及六个月未

经审计财务业绩，提请广大投资者注意与本公告区别。本公告中提及的关于公司2025年的经营业绩预测的声明，为公司依据目前可掌握的包括全球经济环境、行业发展情况、公司经营状况、业务发展趋势等方面信息做出的初步评估，并未假设任何潜在的全新、重大业务发展活动或特殊及非经常性项目，且未经公司审计师确认或审阅，存在重大不确定性，实际结果可能与预测情况存在重大差异，预测情况不构成对投资者的实质性承诺，具体准确的财务数据以公司未来正式披露的经审计后的年度报告为准。

由于生物医药行业具有研发周期长、投入大、风险高的特点，公司的药物产品需完成药物早期发现、临床前研究、临床开发、监管审查、生产、商业化推广等多个环节，容易受到一些不确定性因素的影响，包括但不限于公司证明其候选药物功效和安全性的能力、候选药物的临床结果、药监部门审查流程对临床试验的启动、时间表和进展的影响、药物或新适应症上市许可申请技术审评及审批的进展、公司上市药物及候选药物（如能获批）获得商业成功的能力、公司获得和维护其药物和技术的知识产权的能力、公司依赖第三方进行药物开发、生产、商业化和其他服务的情况、公司取得监管审批和商业化药品的有限经验以及公司获得进一步的营运资金以完成候选药物开发和实现并保持盈利的能力等。因此，公司业务运营、财务状况和经营业绩可能会受到上述不确定因素以及其他目前未能预测的因素的影响。公司未来的业务计划、实际业绩表现、财务状况或经营结果可能与公司预期情况有重大差异。

敬请广大投资者注意潜在的投资风险。

特此公告。

百济神州有限公司董事会

2025年8月7日

