

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。

Innovent

信達生物製藥

INNOVENT BIOLOGICS, INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

內幕消息公告 – 2023年第二季度產品收入的最新消息

本公告由信達生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）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條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

於2023年第二季度，本公司共有八款產品實現商業化，取得總產品收入近人民幣14億元，同比增長超35%，增長強勁，營銷產出和效率持續提升。這主要得益於產品組合整體銷量的持續擴大，包括達伯舒®（信迪利單抗注射液）強勁的銷售表現；二季度疫情對銷售活動的影響亦已消散。

得益於新版國家醫保藥品目錄（「NRDL」）於2023年3月實施，一線胃癌及一線食管癌新增醫保覆蓋貢獻增加，其他主要瘤種銷量亦進一步提升，達伯舒®（信迪利單抗注射液）第二季度持續保持快速增長；達伯舒®（信迪利單抗注射液）作為唯一將五大高發實體瘤一線治療均納入NRDL的PD-1抑制劑，市場領先地位更加穩固。達伯舒®（信迪利單抗注射液）亦於2023年5月獲批第七項適應症，成為全球首個獲批用於經表皮生長因子受體酪氨酸激酶抑制劑（「EGFR-TKI」）治療失敗的EGFR陽性非鱗狀非小細胞肺癌的PD-1抑制劑，有望持續推升產品銷量。商業化組合中其它產品銷售整體亦呈現良好增長態勢，創新藥產品貢獻不斷提升，為公司可持續增長貢獻動能。

本公司認為，2023年第一第二季度的產品銷售收入增長態勢，進一步驗證了公司豐厚商業化組合的持續增長潛力，以及更加高效精準的管理體系下業務運營長期健康可持續發展的能力。

本公司已建立起一條擁有涵蓋癌症、代謝、自身免疫、眼科及其他主要治療領域的逾30款新藥品種的創新產品管線。截至本公告日期，本公司已取得九款產品獲批，包括：達伯舒®(信迪利單抗注射液)、達攸同®(貝伐珠單抗注射液)、蘇立信®(阿達木單抗注射液)、達伯華®(利妥昔單抗注射液)、達伯坦®(佩米替尼片)、耐立克®(奧雷巴替尼片)、希冉擇®(雷莫西尤單抗)、睿妥®(塞普替尼膠囊)和福可蘇®(伊基奧侖賽注射液)，2個品種在國家藥品監督管理局(NMPA)審評中，6個新藥分子進入3期或關鍵性臨床研究，另外還有約20個新藥品種已進入臨床研究。本公司相信，其豐厚多元化的創新管線資產具有廣闊的市場潛力，為本公司長期全球創新業務發展提供堅實基礎。

本公告所載財務資料乃根據本集團內部管理記錄編製，未經外聘核數師審核或審閱，因此，有關資料僅供投資者參考。由於收集及編製有關資料過程中出現的各種不確定性，有關資料可能有別於本公司將刊發經審核或未經審核綜合財務報表所披露的資料(包括但不限於年度或半年度公佈的資料)。本公告並不構成亦不應詮釋為購買或出售本集團任何證券或金融工具的要約或招攬。

承董事會命
信達生物製藥
主席兼執行董事
俞德超博士

中國，香港，2023年8月8日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生；及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士、陳凱先博士及Gary Zieziula先生。