

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。



BeOne Medicines Ltd.

百濟神州有限公司

(根據瑞士法律註冊成立的公司)

(股份代號：06160)

內幕消息

百濟神州有限公司

**截至2026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2026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2026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2026年第一季度關鍵業務亮點和更新2026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2026年5月6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：百濟神州作為全球腫瘤治療領導者的持續發展；索托克拉與百悅澤®的固定療程治療方案有望成為CLL一線治療的新標準；BGB-16673作為R/R CLL的潛在同類首創療法正在崛起；百濟神州的未來收入、毛利率百分比、經營費用、經營利潤、其他收入或費用、所得稅，及稀釋後流通在外的ADS數量；百濟神州對繼續在全球擴張和投入以支持增長的預期；百濟神州即將實現的研發里程碑；臨床開發、監管審批和數據讀出的時間；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，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；百濟神州最近向美國證券交易委員會(SEC)提交的定期報告中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向SEC及香港聯合交易所期後提交文件中關於潛在風險、不確定性以及其它重要因素的討論。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。

本公司的股東及潛在投資者務請不應過份依賴第一季度業績及2026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，2026年5月6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2026年第一季度財務業績及業務進展

- 2026年第一季度，全球總收入達15億美元，同比增長35%
- 基石產品百悅澤®(澤布替尼)第一季度全球收入達11億美元，同比增長38%；
- 第一季度，GAAP稀釋每股美國存託股份(ADS)收益為1.96美元，非GAAP稀釋每股ADS收益為3.24美元

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2026年第一季度財務業績及業務進展。

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：

「2026年第一季度強勁的業績表現，再次印證了公司作為全球腫瘤治療領域領導者的持續增長勢頭。這一增長得益於嚴謹的商業策略的落地執行，同時建立在血液腫瘤領域已確立的領先優勢，以及表現亮眼、快速崛起的實體瘤管線之上。公司全球臨床開發與生產‘快車道’所構建的可持續競爭優勢，如今已清晰顯現。百悅澤®憑藉在慢性淋巴細胞白血病(CLL)治療領域長期療效與安全性數據的突出優勢，已穩固確立其作為基石性、同類最佳BTK抑制劑的地位；同時，作為唯一一款療效被證實優於伊布替尼的BTK抑制劑，這一優勢也為其帶來了明確的全球營收領導地位。與此同時，新一代基石性BCL2抑制劑索托克拉與百悅澤®組成的固定療程方案，有望成為一線CLL治療的新標準；而BTK CDAC BGB-16673則正作為潛在同類首創療法，在復發或難治性CLL患者中展現治療潛力。公司血液腫瘤和實體腫瘤管線中共有20餘項研究摘要獲選在美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上進行展示，鞏固了我們作為領先的腫瘤治療創新公司的地位。」

(單位為千美元，未經審計)

	截至3月31日止三個月		變動(%)
	2026年	2025年	
產品收入淨額	\$ 1,487,329	\$ 1,108,530	34%
其他收入	\$ 26,109	\$ 8,749	198%
總收入	\$ 1,513,438	\$ 1,117,279	35%
GAAP經營利潤	\$ 249,902	\$ 11,102	2,151%
經調整經營利潤*	\$ 414,394	\$ 139,357	197%
GAAP淨利潤	\$ 227,357	\$ 1,270	17,802%
經調整淨利潤*	\$ 375,042	\$ 136,137	175%
GAAP基本每股ADS收益	\$ 2.05	\$ 0.01	20,400%
經調整基本每股ADS收益*	\$ 3.38	\$ 1.27	166%
GAAP稀釋每股ADS收益	\$ 1.96	\$ 0.01	19,500%
經調整稀釋每股ADS收益*	\$ 3.24	\$ 1.22	166%
自由現金流*	\$ 160,547	\$ (12,325)	1,403%

* 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(Non-GAAP)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。

2026年第一季度財務業績

產品收入：2026年第一季度產品收入為15億美元，同比增長34%。

- 百悅澤®：2026年第一季度全球銷售額為11億美元，同比增長38%；其中在美國市場，百悅澤®銷售額為7.61億美元，同比增長35%。
- 百澤安®(替雷利珠單抗)：2026年第一季度全球銷售額為2.06億美元，同比增長20%。
- 安進公司授權許可產品：2026年第一季度全球銷售額為1.42億美元，同比增長25%。

毛利率：2026年第一季度，GAAP毛利佔全球產品收入89%，上年同期為85%。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。毛利率增長也得益於生產效率的提升，從而降低了百悅澤®和百澤安®的成本。

經營費用

下表概述2026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			非GAAP		
	2026年 第一季度	2025年 第一季度	變動(%)	2026年 第一季度	2025年 第一季度	變動(%)
研發費用	\$ 541,224	\$ 481,887	12%	\$ 465,904	\$ 421,195	11%
銷售及管理費用	\$ 555,097	\$ 459,288	21%	\$ 471,993	\$ 395,511	19%
經營費用合計	\$1,096,321	\$ 941,175	16%	\$ 937,897	\$ 816,706	15%

研發費用：2026年第一季度，GAAP和經調整的研發費用均同比增長，主要由於持續推進臨床前項目進入臨床階段，以及推進早期臨床項目至後期開發階段。

銷售及管理(SG&A)費用：2026年第一季度，GAAP和經調整的SG&A費用均同比增長，主要由於公司持續投入以支持商業化增長。SG&A費用佔產品收入的比例為37%，上年同期為41%。

淨利潤及基本／稀釋每股收益

2026年第一季度，GAAP淨利潤為2.27億美元，比上年同期增加2.26億美元，主要得益於收入增長及經營槓桿的改善。

2026年第一季度，基本和稀釋每股收益分別為0.16美元和0.15美元，基本和稀釋每股ADS收益分別為2.05美元和1.96美元；上年同期基本和稀釋每股收益為0.00美元，基本和稀釋每股ADS收益為0.01美元。

自由現金流：2026年第一季度，自由現金流為1.61億美元，比上年同期增加1.73億美元。

關於公司2026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2026年第一季度10-Q表格。

2026年全年更新指引

百濟神州財務指引概述如下：

	此前2026財年指引	當前2026財年指引 ¹
總收入	62億美元至64億美元	63億美元至65億美元
GAAP毛利率%	80%區間的高位	80%區間的高位
GAAP經營費用 ² (合併研發費用、銷售及管理費用)	47億美元至49億美元	47億美元至49億美元
GAAP經營利潤 ²	7億美元至8億美元	7.5億美元至8.5億美元
非GAAP經營利潤 ^{2,3}	14億美元至15億美元	14.5億美元至15.5億美元

¹ 假設採用2026年5月1日的匯率。

² 未假設任何潛在的全新、重大業務發展活動或特殊及非經常性項目。

³ 非GAAP經營利潤是一項財務指標，在相應的GAAP指標基礎上，剔除了股權激勵、折舊和攤銷相關費用。指引假設非GAAP費用會跟隨整體費用趨勢變動。

百濟神州2026年全年總收入指引為63億美元至65億美元之間，其中包括百悅澤[®]在美國市場的領先地位以及在歐洲和全球其他重要市場持續擴張所帶來的強勁增長預期。毛利率預計將位於80%區間的高位，其中包括產品組合以及2026年全年生產效率提升的影響。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，以持續實現有意義的經營槓桿。

公司就影響淨利潤及每股ADS收益的相關項目提供以下補充指引：

- **其他收入(費用)：**預計費用範圍為2,500萬美元至5,000萬美元之間，其中包含與Royalty Pharma協定相關的利息攤銷。
- **所得稅展望：**2026年的業績可能提供足夠的積極證據以轉回部分估值準備，確認時將產生顯著稅務收益；潛在轉回的具體時間和規模尚不確定；在轉回前，所得稅費用預計將延續歷史趨勢，與盈利水準保持同步變動。關於所得稅不確定事項的更多信息，請參閱10-Q表格。
- **稀釋流通ADS：**公司預計稀釋流通ADS數量約為1.18億。

2026年第一季業務亮點

核心銷售產品

百悅澤®

- 在日本獲得孤兒藥資格認定，用於治療復發或難治性(R/R)邊緣區淋巴瘤(MZL)成人患者。
- 已在日本遞交用於治療R/R MZL及片劑劑型的新藥上市申請。

百悅達® (索托克拉，BCL2抑制劑)

- 已在中國商業化上市，用於治療R/R套細胞淋巴瘤(MCL)成人患者，以及R/R CLL／小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)成人患者。
- 已被納入歐洲腫瘤內科學會(ESMO)指南，推薦用於R/R MCL患者的三線治療。

百澤安®

- 百澤安®聯合百赫安®(澤尼達妥單抗)與化療的新增適應症上市許可申請(sBLA)已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)受理，並被授予優先審評認定，用於HER2陽性胃食管腺癌(GEA)成人患者的一線治療。該申請基於HERIZON-GEA-01研究結果，研究顯示與曲妥珠單抗聯合化療相比，百澤安®聯合百赫安®與化療在總生存期方面取得了具有統計學顯著性和臨床意義的改善。
- 百澤安®聯合百赫安®與化療的sBLA獲中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)受理，用於HER2陽性GEA成人患者的一線治療。

百赫安®

- 百赫安®聯合化療(聯合或不聯合百澤安®)的sBLA獲中國CDE受理，用於HER2陽性GEA成人患者的一線治療。

臨床階段項目精選

血液腫瘤

- BGB-16673(BTK CDAC)：已啟動二期臨床研究佇列，用於治療R/R MZL及Richter轉化。

乳腺癌和婦科癌症

- BGB-43395 (CDK4抑制劑)：一期臨床研究數據已獲ASCO年會接收，將以壁報形式展示。
- BG-C9074 (B7-H4 ADC)：一期臨床研究數據已獲ASCO年會接收，將以快速口頭報告形式展示。

胃腸道癌

- BGB-B2033 (GPC3×41BB雙特異性抗體)：
 - 獲得美國FDA授予的孤兒藥資格認定，用於肝細胞癌(HCC)。
 - 已啟動潛在註冊性研究，用於HCC患者。
 - 一期臨床研究數據已獲ASCO年會接收，將以快速口頭報告形式展示。

肺癌

- BG-C0979 (靶向ADAM9 ADC)：已啟動首次人體試驗。

炎症和免疫治療

- BG-A3004 (KLRG1單克隆抗體)：已啟動首次人體試驗。

預期研發里程碑

產品／治療領域	預期里程碑	預期時間
百悅澤®	<ul style="list-style-type: none"> 三期MANGROVE研究預計進行期中分析：聯合利妥昔單抗，對比苯達莫司汀和利妥昔單抗用於MCL成人患者一線治療。 	2026年上半年
百澤安®	<ul style="list-style-type: none"> 預計將在日本獲得用於胃癌成人患者一線治療的監管決定。 預計美國FDA將對百澤安®聯合百赫安®用於HER2陽性GEA成人患者一線治療的新增適應症上市許可申請作出決定。 預計中國NMPA將對百澤安®聯合百赫安®用於HER2陽性GEA成人患者一線治療的新增適應症上市許可申請作出決定。 	2026年上半年 2026年下半年 2027年上半年
血液腫瘤	<ul style="list-style-type: none"> 索托克拉 (BCL2抑制劑)： <ul style="list-style-type: none"> 預計美國FDA將對單藥治療用於R/R MCL成人患者的新藥上市申請作出決定。 預計啟動用於治療攜帶t(11;14)的R/R多發性骨髓瘤成人患者的3期研究。 BGB-16673(BTK CDAC)： <ul style="list-style-type: none"> 基於2期研究的潛在數據，有望遞交加速批准申請，用於治療R/R CLL成人患者。 	2026年上半年 2026年下半年 2026年下半年
乳腺癌／ 婦科癌症	<ul style="list-style-type: none"> BGB-43395 (CDK4抑制劑)： <ul style="list-style-type: none"> 預計啟動HR陽性、HER2陰性轉移性乳腺癌一線治療的3期研究。 	2026年上半年
肺癌	<ul style="list-style-type: none"> BON-110 (PD-1xVEGF-AxCTLA-4三特異性抗體)： <ul style="list-style-type: none"> 啟動首次人體試驗。 	2026年上半年
胃腸道癌	<ul style="list-style-type: none"> BGB-B2033 (GPC3x41BB雙特異性抗體)： <ul style="list-style-type: none"> 預計啟動3期關鍵性研究。 	2026年下半年
炎症和免疫治療	<ul style="list-style-type: none"> BGB-16673(BTK CDAC)： <ul style="list-style-type: none"> 預計啟動用於治療自發性蕁麻疹成人患者的2期研究。 	2026年下半年的

企業進展

- 與華輝安健達成一項獨家選擇權協定，獲得靶向PD-1、VEGF-A及CTLA-4的新型三特異性抗體HH160 (BON-110) 在全球範圍的許可權。

百濟神州業績電話會議和網路直播

百濟神州將於美國東部時間2026年5月6日(週三)上午8時(北京時間晚上8時)，通過網路直播舉行2026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.beonemedicines.com.cn)的投資者頁面訪問。會後將提供相關補充信息，包括演示文稿、發言文稿，以及重播視頻。

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。公司在血液學和實體腫瘤領域擁有豐富的產品組合，並通過強大的自主研發能力與外部戰略合作，不斷加速開發多元、創新的藥物管線。目前，百濟神州在全球六大洲擁有不斷壯大的團隊，憑藉卓越的科學創新與高效的執行力，致力於提升創新藥物的可及性，惠及全球更多患者。

如需瞭解更多信息，請訪問www.beonemedicines.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：百濟神州作為全球腫瘤治療領導者的持續發展；索托克拉與百悅澤®的固定療程治療方案有望成為CLL一線治療的新標準；BGB-16673作為R/R CLL的潛在同類首創療法正在崛起；百濟神州的未來收入、毛利率百分比、經營費用、經營利潤、其他收入或費用、所得稅，及稀釋後流通在外的ADS數量；百濟神州對繼續在全球擴張和投入以支持增長的預期；百濟神州即將實現的研發里程碑；臨床開發、監管審批和數據讀出的時間；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；以及百濟神州最近向美國證券交易委員會(SEC)提交的定期報告中「風險因素」章節裡更全面討論的各類風險；以及百濟神州向SEC期後提交檔中關於潛在風險、不確定性以及其他重要因素的討論。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@beonemed.com

媒體連絡人

俞憶巍

+86 21 3159 1070

media@beonemed.com

簡明合併利潤表(美國公認會計原則)

(除普通股數量、美股存託股份(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

2026年 2025年

(未經審計)

收入		
產品收入，淨額	\$ 1,487,329	\$ 1,108,530
其他收入	26,109	8,749
總收入	1,513,438	1,117,279
銷售成本－產品	167,215	165,002
毛利	1,346,223	952,277
經營費用：		
研發費用	541,224	481,887
銷售及管理費用	555,097	459,288
經營費用合計	1,096,321	941,175
經營利潤	249,902	11,102
利息收入	27,664	12,850
利息費用	(32,887)	(7,002)
其他收益，淨額	14,536	3,950
除所得稅前利潤	259,215	20,900
所得稅費用	31,858	19,630
淨利潤	\$ 227,357	\$ 1,270
每股收益		
基本	\$ 0.16	\$ 0.00
稀釋	\$ 0.15	\$ 0.00
加權平均流通股－基本	1,442,451,870	1,390,052,966
加權平均流通股－稀釋	1,505,027,338	1,445,253,219
每股ADS收益		
基本	\$ 2.05	\$ 0.01
稀釋	\$ 1.96	\$ 0.01
加權平均流通ADS－基本	110,957,836	106,927,151
加權平均流通ADS－稀釋	115,771,334	111,173,325

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	
	2026年 3月31日 (未經審計)	2025年 12月31日 (經審計)
資產：		
現金、現金等價物及受限現金	\$ 4,853,425	\$ 4,609,647
應收賬款，淨額	938,019	865,080
存貨	681,590	608,227
物業、廠房及設備，淨額	1,640,918	1,641,678
資產合計	\$ 8,553,619	\$ 8,188,573
負債及股東權益：		
應付帳款	\$ 423,546	\$ 479,035
預提費用及其他應付款項	1,079,283	1,109,120
研發成本分攤負債	35,700	64,345
未來特許權使用費出售負債	904,399	906,956
借款	1,078,655	1,019,206
負債合計	3,793,177	3,827,379
股東權益合計	\$ 4,760,442	\$ 4,361,194

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	
	2026年	2025年
	(未經審計)	
期初現金、現金等價物及受限現金	\$ 4,609,647	\$ 2,638,747
經營活動提供的現金淨額	201,336	44,082
投資活動使用的現金淨額	(45,510)	(121,941)
籌資活動提供(使用)的現金淨額	68,632	(33,777)
匯率變動的淨影響	19,320	3,480
	<u>243,778</u>	<u>(108,156)</u>
現金、現金等價物及受限現金增加(減少)淨額		
期末現金、現金等價物及受限現金	<u>\$ 4,853,425</u>	<u>\$ 2,530,591</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、自由現金流，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調整對稅務的影響僅限於GAAP下產生當期所得稅費用的範圍內。公司目前對其遞延稅項資產淨值進行了估值準備，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
 (以千美元計，每股和每股ADS數據除外)
 (未經審計)

	截至3月31日止三個月	
	2026年	2025年
調節GAAP至經調整銷售成本－產品：		
GAAP銷售成本－產品	\$ 167,215	\$ 165,002
減：折舊	4,326	2,613
減：無形資產攤銷	1,742	1,173
	<u>167,215</u>	<u>168,788</u>
經調整銷售成本－產品	<u>\$ 161,147</u>	<u>\$ 161,216</u>
調節GAAP至經調整研發費用：		
GAAP研發費用	\$ 541,224	\$ 481,887
減：股權激勵費用	53,856	41,767
減：折舊	21,464	18,925
	<u>541,224</u>	<u>542,579</u>
經調整研發費用	<u>\$ 465,904</u>	<u>\$ 421,195</u>
調節GAAP至經調整銷售及管理費用：		
GAAP銷售及管理費用	\$ 555,097	\$ 459,288
減：股權激勵費用	69,492	53,684
減：折舊	13,595	10,076
減：無形資產攤銷	17	17
	<u>555,097</u>	<u>533,065</u>
經調整銷售及管理費用	<u>\$ 471,993</u>	<u>\$ 395,511</u>
調節GAAP至經調整經營費用：		
GAAP經營費用	\$ 1,096,321	\$ 941,175
減：股權激勵費用	123,348	95,451
減：折舊	35,059	29,001
減：無形資產攤銷	17	17
	<u>1,096,321</u>	<u>1,065,644</u>
經調整經營費用	<u>\$ 937,897</u>	<u>\$ 816,706</u>

截至3月31日止三個月

2026年

2025年

調節GAAP至經調整經營利潤：

GAAP經營利潤	\$ 249,902	\$ 11,102
加：股權激勵費用	123,348	95,451
加：折舊	39,385	31,614
加：無形資產攤銷	1,759	1,190

經調整經營利潤	<u>\$ 414,394</u>	<u>\$ 139,357</u>
---------	-------------------	-------------------

調節GAAP至經調整淨利潤：

GAAP淨利潤	\$ 227,357	\$ 1,270
加：股權激勵費用	123,348	95,451
加：折舊	39,385	31,614
加：無形資產攤銷	1,759	1,190
加：股權投資減值	–	12,376
加：非經常性稅務項目	3,535	5,473
加：非GAAP調整的所得稅影響 ¹	(20,342)	(11,237)

經調整淨利潤	<u>\$ 375,042</u>	<u>\$ 136,137</u>
--------	-------------------	-------------------

調節GAAP至經調整每股收益 – 基本

GAAP每股收益 – 基本	\$ 0.16	\$ 0.00
加：股權激勵費用	0.09	0.07
加：折舊	0.03	0.02
加：無形資產攤銷	0.00	0.00
加：股權投資減值	0.00	0.01
加：非經常性稅務項目	0.00	0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響 ¹	(0.01)	(0.01)

經調整每股收益 – 基本	<u>\$ 0.26</u>	<u>\$ 0.10</u>
--------------	----------------	----------------

截至3月31日止三個月

2026年 2025年

調節GAAP至經調整每股收益－稀釋

GAAP每股收益－稀釋	\$	0.15	\$	0.00
加：股權激勵費用		0.08		0.07
加：折舊		0.03		0.02
加：無形資產攤銷		0.00		0.00
加：股權投資減值		0.00		0.01
加：非經常性稅務項目		0.00		0.00
加：非GAAP調整的所得稅影響 ¹		(0.01)		(0.01)
		<u>0.25</u>		<u>0.09</u>
經調整每股收益－稀釋	\$	<u>0.25</u>	\$	<u>0.09</u>

調節GAAP至經調整每股ADS收益－基本

GAAP每股ADS收益－基本	\$	2.05	\$	0.01
加：股權激勵費用		1.11		0.89
加：折舊		0.35		0.30
加：無形資產攤銷		0.02		0.01
加：股權投資減值		0.00		0.12
加：非經常性稅務項目		0.03		0.05
加：非GAAP調整的所得稅影響 ¹		(0.18)		(0.11)
		<u>3.38</u>		<u>1.27</u>
經調整每股ADS收益－基本	\$	<u>3.38</u>	\$	<u>1.27</u>

調節GAAP至經調整每股ADS收益－稀釋

GAAP每股ADS收益－稀釋	\$	1.96	\$	0.01
加：股權激勵費用		1.07		0.86
加：折舊		0.34		0.28
加：無形資產攤銷		0.02		0.01
加：股權投資減值		0.00		0.11
加：非經常性稅務項目		0.03		0.05
加：非GAAP調整的所得稅影響 ¹		(0.18)		(0.10)
		<u>3.24</u>		<u>1.22</u>
經調整每股ADS收益－稀釋	\$	<u>3.24</u>	\$	<u>1.22</u>

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

截至3月31日止三個月

2026年

2025年

自由現金流（非GAAP）：

經營活動提供的現金淨額(GAAP)	\$ 201,336	\$ 44,082
減：購買物業、廠房及設備	(40,789)	(56,407)
自由現金流（非GAAP）	<u>\$ 160,547</u>	<u>\$ (12,325)</u>

GAAP經營利潤指引與非GAAP經營利潤的調節

2026年全年經營利潤指引

	(未經審計)		
GAAP經營利潤	750,000	–	850,000
加：調整至非GAAP的各項指標 ¹	700,000	–	700,000
非GAAP經營利潤	<u>1,450,000</u>	–	<u>1,550,000</u>

- 1 非GAAP的調整基於當前可獲得的最佳信息，涉及與實際非GAAP結果中披露的相關非現金項目。