

The logo consists of a white, stylized mountain range with sharp peaks and valleys, centered over the background image of a real mountain range.

EVEREST MEDICINES

2022年业绩汇报

2023年3月

## 免责声明

本介绍由云顶新耀有限公司（“本公司”，及其附属子公司，以下合称为“集团”）编制，仅用于提供信息之目的，不构成对集团证券的推荐或在任何司法管辖区出售或发行本集团证券的要约或购买或收购本公司证券的要约邀请，也不构成进行投资活动的诱因，其或其任何部分也不得构成任何合同或承诺或投资决定的基础或被依赖。

本文件、其中的任何信息以及与本介绍有关的任何口头信息都是高度保密的，并且是由本公司准备的，仅用于本介绍之目的。本介绍中的信息没有经过独立核实且无法对于该等信息进行保证。对于本介绍所载信息或意见的公正性、准确性、完整性或正确性，不作任何明示或暗示的陈述、保证或承诺，也不应加以依赖。本介绍是基于其所载日期现行有效的经济、监管、市场和其他条件。各方应理解，后续本公司的发展可能会影响本介绍中包含的信息，本公司或其任何子公司、附属公司、顾问或代表都没有对此信息进行更新、修订或确认的义务。本公司或其任何子公司或附属公司、董事、高级管理人员、顾问或代表对因使用本介绍或其内容或因本介绍引起的或与之有关的任何损失（无论是疏忽大意或其他原因造成的）概不负责。

本介绍所涉陈述中可能会包含某些前瞻性表述，乃基于本公司或其高级管理人员在做出表述时对公司业务运营情况及财务状况的现有看法、相信和现有预期，可能会使用“将”、“预期”、“预测”、“期望”、“打算”、“计划”、“相信”、“预估”、“确信”及其他类似词语进行表述。该等前瞻性表述并非对于本公司未来业绩的保证，会受到风险、不确定性及其他因素的影响，有些乃超出本公司的控制范围且无法预见，并且受各种因素及假设的影响，实际结果可能会与该等前瞻性表述所含信息存在差别。本公司及其任何子公司、附属公司、董事、高级管理人员、顾问及代表未曾且概不承担更新该等前瞻性表述以反映在本介绍所载日期之后的最新信息、未来项目或情形的任何义务，除非法律另有明确规定。



4款产品会在短期内上市，峰值销售潜力达100亿元人民币：

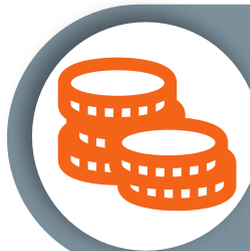
- 依嘉® - 已批准
- 耐赋康™ - 2023下半年
- Taniborbactam – 2024
- Etrasimod - 2024



肾脏病和感染性疾病领域在亚洲有巨大的未满足需求，公司在这些领域处于领先地位



以经过临床验证的mRNA技术平台为基础的强大新药发现能力



扎实的资产负债表，预计现金余额约为4.32亿美元

## 战略聚焦 - 在稳健的资产负债表支持下的战略发展重点



- 成功商业化Nefecon (耐赋康™)
- 将Ever-001 (BTK抑制剂) 推进到治疗肾小球疾病的II期试验
- 多个临床前候选药物
- 战略性引进差异化资产

- EVER-COVID19-M1 二价疫苗, 申请紧急使用授权
- 建立治疗性癌症疫苗的研发管线
- 扩充传染病疫苗管线
- 高质量地运行嘉善生产基地 (GMP/GXP)



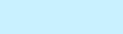
- 最大化依嘉® (依拉环素) 的商业价值
- 加速推进Taniborbactam和EVER206 (SPR206) 的研发

# 丰富多样的产品管线，均为疾病首创或同类领先的候选药物：预计在未来5年内有7个BLA或NDA批准

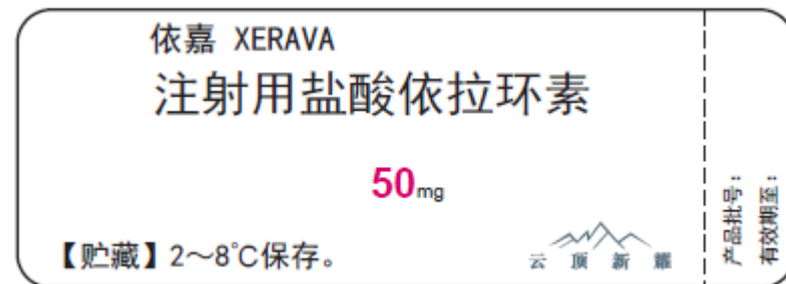
NDA/BLA 批准	分子 (疗法)	合作方	商业权益 (授权时间)	适应症	云顶新耀研发进展				BLA/NDA 申请	批准	全球研发进展
					临床前	1期临床	2期临床	3期临床			
2023	Tarpeyo 耐赋康™		大中华区, 新加坡, 韩国	IgA 肾病	[Progress bar: Clinical trial phase]						NDA在美国, 欧盟已批准
	依嘉®(依拉环素)		大中华区, 韩国, 东南亚	复杂性腹腔内感染	[Progress bar: NDA in China and Singapore approved]						NDA在美国, 欧盟, 英国已批准
	EVER-COVID19-M1		大中华区, 东南亚, 巴基斯坦	第二代新型冠状病毒肺炎加强针	[Progress bar: Pre-clinical phase]						临床前
2024	Taniborbactam		大中华区, 韩国, 东南亚	复杂性尿路感染	[Progress bar: Phase 3]						3期
	Etrasimod		大中华区, 韩国	溃疡性结肠炎	[Progress bar: Phase 3]						NDA在美国和欧盟已提交
2025 及未来	Ralinepag		大中华区, 韩国	肺动脉高压	[Progress bar: Phase 3]						3期
	XNW1011(EVER-001)		全球	肾小球疾病	[Progress bar: Phase 1b/2]						1b/2期
	FGF401		全球	肝细胞癌	[Progress bar: Phase 1/2]						1/2期
	EVER206 (SPR206)		大中华区, 韩国, 东南亚	革兰氏阴性菌感染	[Progress bar: Phase 1]						1期
	mRNA狂犬疫苗		50% 全球权益	狂犬病	[Progress bar: Pre-clinical]						临床前
	单克隆抗体	自主研发	全球	肾小球疾病	[Progress bar: Pre-clinical]						临床前
	mRNA预防性疫苗		50%/100% 全球权益	多个传染性疫苗项目	[Progress bar: Pre-clinical]						临床前
mRNA肿瘤疫苗	自主研发	全球	多个针对实体瘤的项目	[Progress bar: Pre-clinical]						临床前	

缩写: HCC=肝细胞癌; IgA=免疫球蛋白A; 肺动脉高压; cIAI=并发腹腔内感染; cUTI=复杂尿路感染; IND=试验性新药; NDA=新药申请; SE Asia=东南亚; US=美国; Greater China=中华人民共和国、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾。

# 2022年和2023年至今的业务成就

治疗领域	分子	里程碑
肾脏疾病	Nefecon (耐赋康™)	 NeflgArd 3期试验B部分的积极顶线结果  在中国用于治疗IgA肾病申请的新药上市申请受理  中国亚组3期数据顶线读出  中国台湾地区药政部门授予加速审批  韩国食品医药品安全部授予孤儿药资格认定并纳入快速通道审批品种  欧盟批准用于治疗IgA肾病
	EVER001 (XNW1011)	 1b/II期临床试验申请获得批准
	PTX-COVID19-B	 积极II期试验数据读出
mRNA平台	mRNA狂犬病疫苗	 实现了概念性验证里程碑
感染性疾病	依嘉® (依拉环素)	 新药上市申请在中国获批  新药上市申请在中国香港获批  新药上市申请在中国台湾获得受理
	Taniborbactam	 全球3期临床试验积极顶线数据读出
	EVER206 (SPR206)	 临床1期试验积极顶线数据
其他治疗领域	Etrasimod	 获美国FDA和欧洲药品管理局新药上市申请受理  全球3期临床试验积极顶线数据
	Trodelvy	 以高达4.8亿美元的价格售出Trodelvy区域权益

# 依嘉®在中国获批用于治疗复杂性腹腔内感染



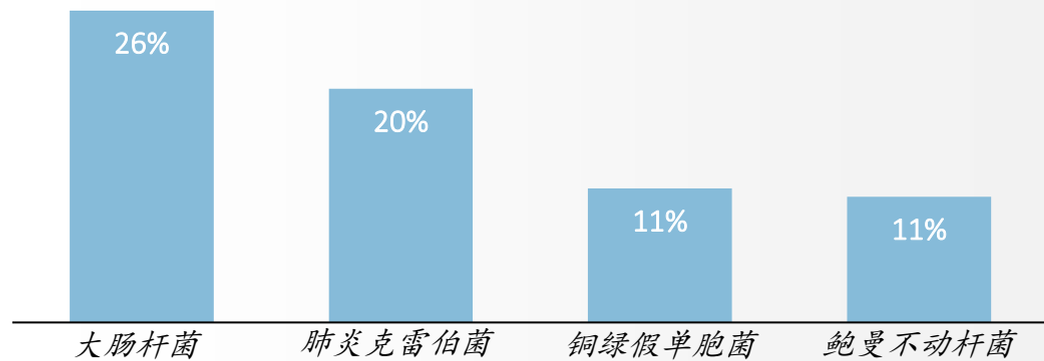
在2023年3月16日获批



在2023年Q3商业化上市

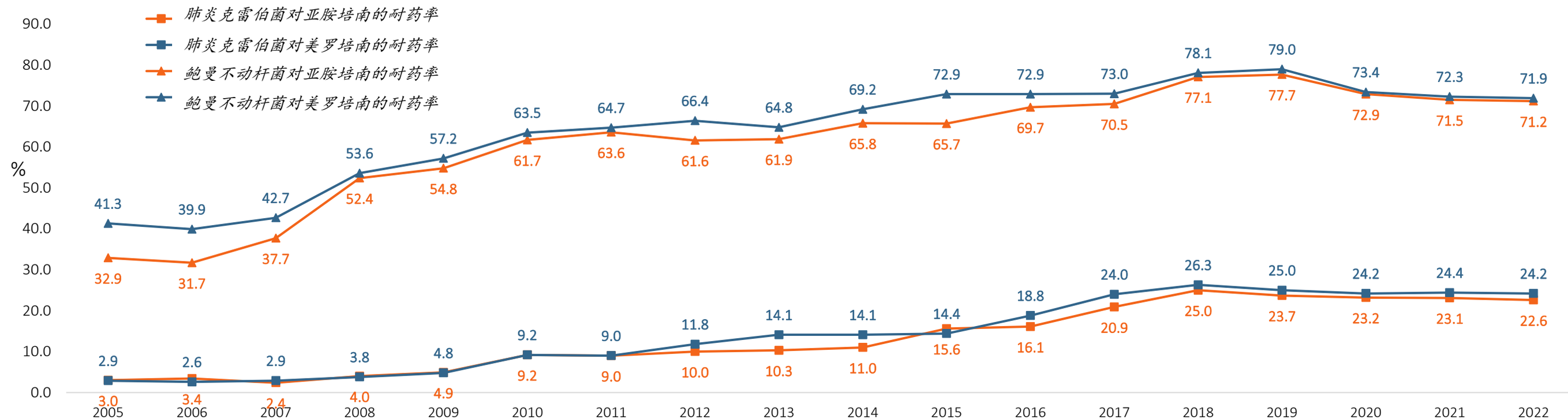
# 多重耐药革兰氏阴性感染治疗中关键未被满足医疗需求

临床上主要革兰氏阴性病原体 (2022)



- ✓ 大肠杆菌、肺炎克雷伯菌、铜绿假单胞菌和鲍曼不动杆菌是临床上最常见的革兰氏阴性病原体。
- ✓ 随着碳青霉烯类药物使用的增加，碳青霉烯类耐药菌在过去10-15年中显著增加。
- ✓ 急需创新和差异化的抗生素来解决革兰氏阴性感染，因为重症监护下的重症感染患者可能只有接受一次抗生素治疗的时间

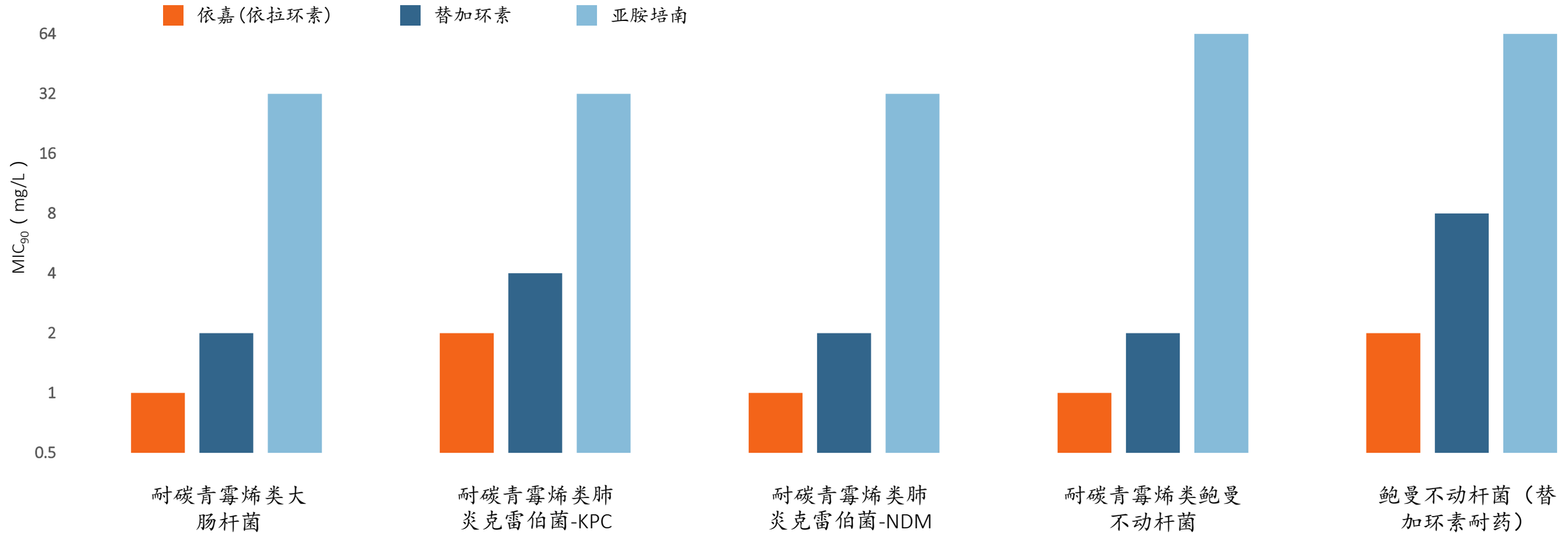
## 中国碳青霉烯类抗生素耐药率 亚胺培南和美罗培南是两种主要的碳青霉烯类抗生素



来源: CHINET对三级医院细菌耐药性的监测

# 依嘉® (依拉环素) 在中国进行的体外药敏研究中显示出对具有临床重要性耐药菌的有效抗菌活性

## 依拉环素，替加环素和亚胺培南对革兰氏阴性耐药菌株的MIC<sub>90</sub>分布<sup>1</sup>



资料来源: Zhao C, Wang X, Zhang Y, et al. BMC Infect Dis. 2019 Jun 10;19(1):508. ;Seifert H, Stefanik D, Sutcliffe JA, Higgins PG. Int J Antimicrob Agents. 2018 Jan;51(1):62-64

缩写: MIC=最低抑菌浓度; KPC=肺炎克雷伯菌碳青霉烯酶; NDM=新德里金属-β-内酰胺酶

注1: 没有直接的头对头数据可用。 比较不同研究时建议谨慎;

# 依嘉® (依拉环素) 全球关键性研究结果表明其与碳青霉烯类药物在治疗复杂性腹腔内感染上同样有效

## 两项全球关键研究证明了单药治疗的有效性<sup>1-4</sup>

- ✓ 在2项关键临床试验中证明依拉环素非劣效于碳青霉烯类药物;非劣于厄他培南 (IGNITE1) 和美罗培南 (IGNITE4)
- ✓ 由于超广谱β-内酰胺酶和碳青霉烯类药物导致耐药性上升的碳青霉烯替代可选药物
- ✓ 2021年3月完成的中国桥接试验表明, 依拉环素无种族差异, 中国地区有效性和安全性与全球数据结果一致
- ✓ 耐受性良好

TOC 访视中微生物学意向治疗人群的临床反应



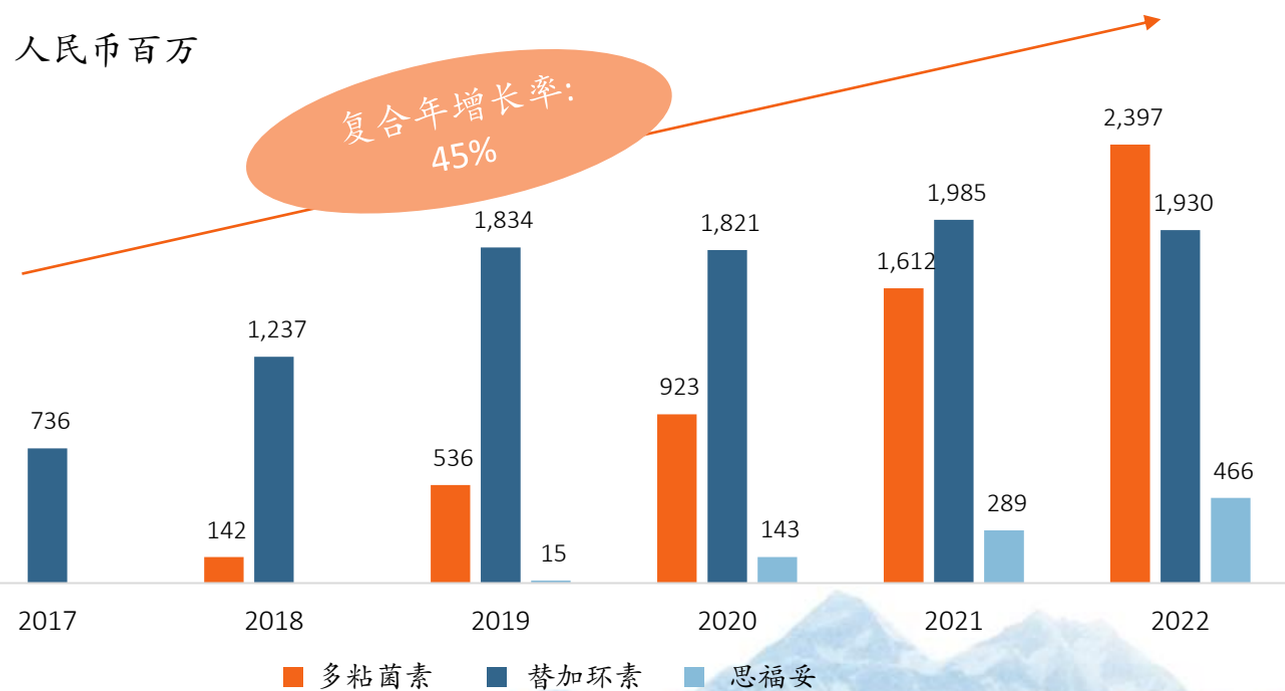
参考信息: 1. 依嘉, 处方信息. Tetrphase Pharmaceuticals, Inc.; Rev. 06/2020. 2. 文件记录的数据. 马萨诸塞州沃特敦: Tetrphase Pharmaceuticals, Inc.; 2018. 3. Solomkin J, Evans D, Slepavicius A, et al. 评估依拉环素与厄他培南在用依拉环素治疗革兰氏阴性感染的研究(IGNITE 1)中的疗效和安全性: 一项随机临床试验. 美国医学杂志 2017;152(3):224-232. 4. Solomkin JS, Gardovskis J, Lawrence K, et al. IGNITE4: 依拉环素与美罗培南治疗复杂性腹腔内感染的3期随机、多中心、前瞻性试验结果. 中国生物医学工程学报 2019;69(6):921-929.

## 中国治疗多重耐药革兰氏阴性菌感染的抗生素的市场潜力

- ✓ **替加环素（一种四环素）2022年实现销售额约20亿元人民币，销售量约450万剂。** 依嘉<sup>®</sup>（依拉环素）是一种新型、全合成、广谱、含氟四环素类、静脉注射抗菌药物。
- ✓ 云顶新耀于2021年开始在新加坡销售依嘉<sup>®</sup>，预计该药已替代**80%的替加环素销量。**
- ✓ **多粘菌素**越来越多地用作多重耐药革兰氏阴性菌感染的**最后一线治疗选择。** 2022年多粘菌素销售额达到约**24亿元人民币。**
- ✓ 思福妥<sup>®</sup>作为最新获批的用于治疗多重耐药革兰氏阴性菌感染的抗生素，**2022年实现销售额约4.66亿元人民币。**
- ✓ 治疗多重耐药革兰氏阴性菌感染的抗生素日均费用很高。

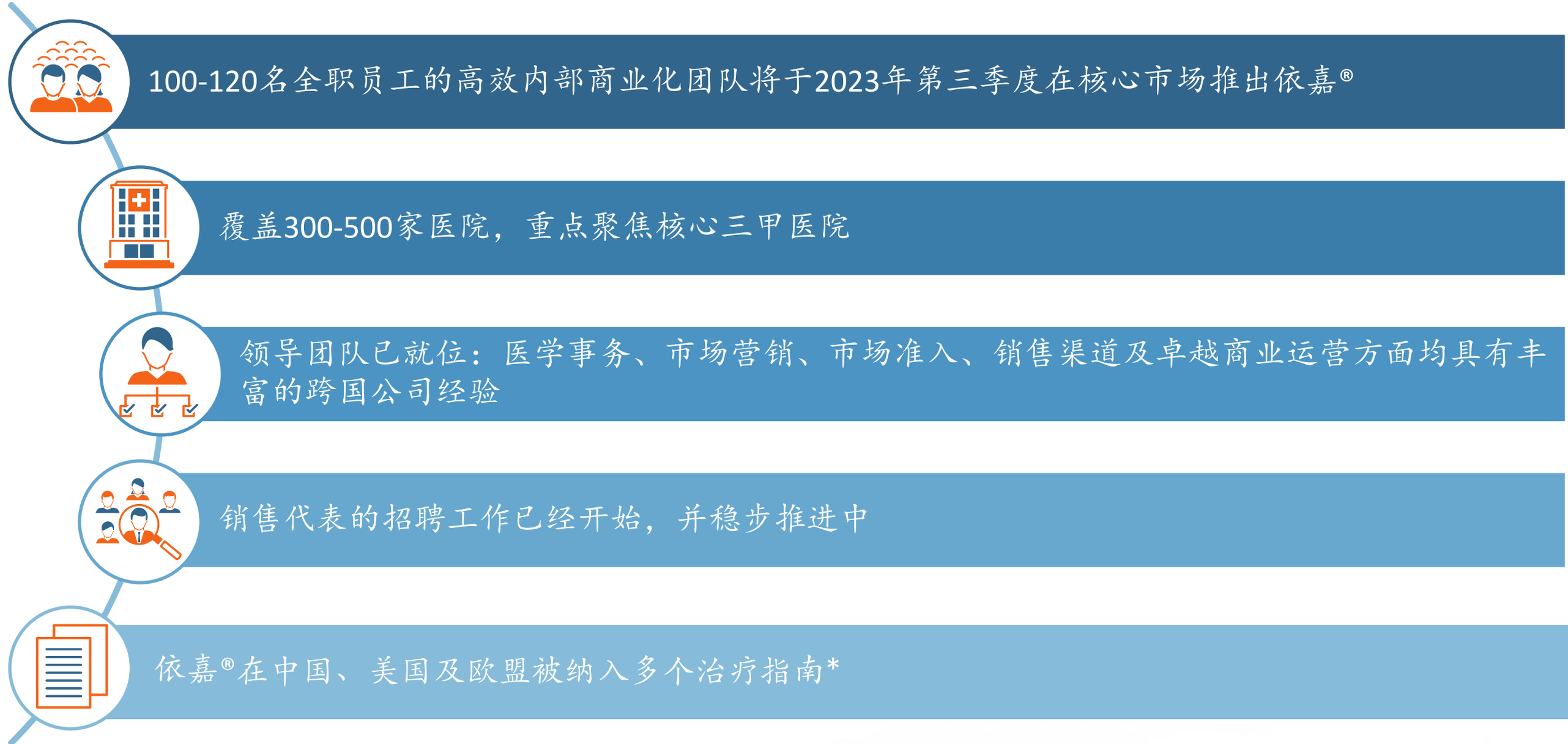
### 治疗多重耐药革兰氏阴性菌的抗生素在中国的销售额

### 治疗多重耐药革兰氏阴性菌的抗生素的日均费用



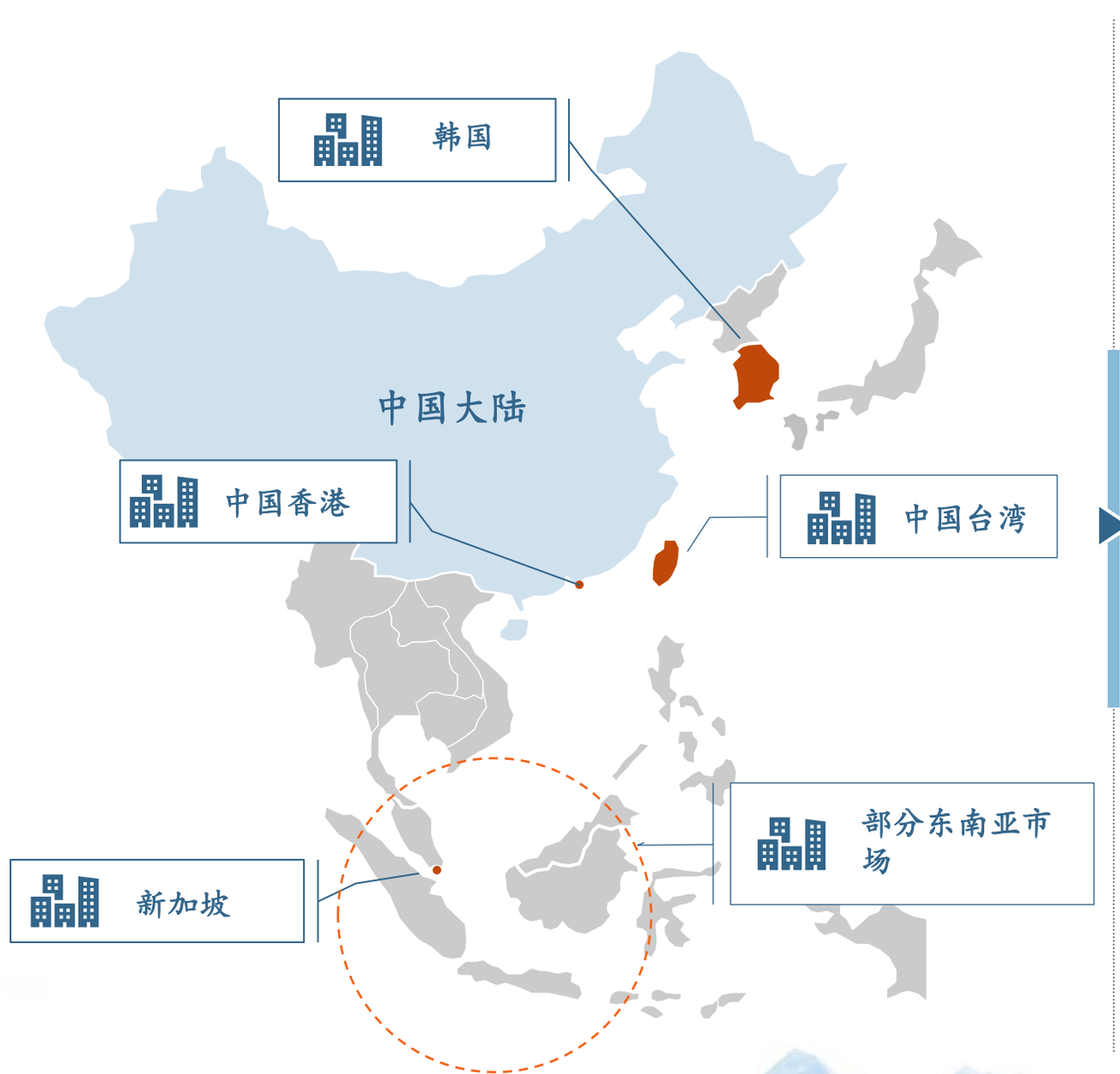
产品名称	日均费用（人民币）
多黏菌素（多黏菌素 B 和黏菌素）	6,000-9,000
思福妥	4,000

# 依嘉<sup>®</sup>在中国的商业化计划



\*依嘉已被美国传染病学会（IDSA）和欧洲临床微生物学和传染病学会（ESCMID）发布的多个全球治疗指南推荐为治疗多重耐药的革兰氏阴性细菌感染（包括耐碳青霉烯类生物体）的选择。此外，它还被中华医学会外科学会、中国研究型医院协会循证医学与转化医学分会传染病学组和《中华外科杂志》编辑部列入腹腔内感染多学科管理的专家共识。2023年2月，依嘉还被《耐碳青霉烯类革兰氏阴性杆菌引起的感染的诊断、治疗、预防和控制指南》推荐。

# 依嘉®国际商业化的战略部署



新加坡	<ul style="list-style-type: none"><li>• 组建了内部团队在新加坡进行销售</li><li>• 准入的医院内替代了80%替加环素的市场</li></ul>
中国台湾	<ul style="list-style-type: none"><li>• 预计在2023年下半年可获得批准</li><li>• 与台湾东洋药品达成中国台湾地区商业化的战略合作协议</li></ul>
中国香港	<ul style="list-style-type: none"><li>• 已于2022年10月获得批准</li><li>• 预计2023年年底实现商业化上市</li></ul>
韩国及部分东南亚市场	<ul style="list-style-type: none"><li>• 正在与监管机构进行沟通</li></ul>

# 我们拥有在多重耐药革兰氏阴性菌感染领域同类领先的治疗方案

## 依拉环素

## Taniborbactam

## EVER206 (SPR206)

作用机制

- 一种新型的全合成四环素。作用机制是与细菌的30S核糖体亚单位结合，从而抑制细菌的蛋白质合成。

- 一种新型的头孢吡肟与β-内酰胺酶抑制剂组合，对丝氨酸和金属-β-内酰胺酶均能有效的选择性抑制活性。

- 一种新型多粘菌素类衍生物，可显著降低肾脏毒性。

定位

同类领先<sup>1</sup>

同类领先<sup>1</sup>

同类领先<sup>1</sup>

A类(超广谱β内酰胺酶, 肺炎克雷伯菌碳青霉烯酶)

β-内酰胺酶

B类(新德里金属β内酰胺酶, VIM)

C类 (AMPC)

D类 (OXA)

抗菌谱覆盖

大肠埃希氏菌

肠杆菌科

肺炎克雷伯菌

肠杆菌属

绿脓杆菌

鲍曼不动杆菌

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

✓

临床进展

全球：已获批  
中国：已获批

全球：临床III期积极结果  
中国：临床III期积极结果

全球：临床I期  
中国：2023年启动临床3期

<sup>1</sup> 有潜力成为

耐赋康™: 针对IgA肾病的疾病首创靶向疗法, 预计2023年下半年在中国获批, 已获得突破性疗法认定



**NEFECON**®  
budesonide delayed release capsules

**耐赋康**

布地奈德迟释胶囊

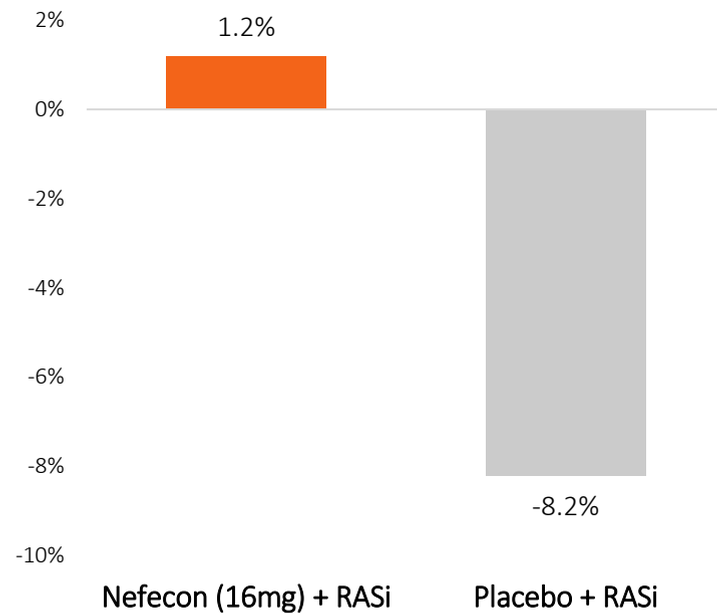


# 耐赋康™ 3期试验数据：证明其为首个具有延缓肾功能衰退疗效的疗法

- 与安慰剂相比，364名患者服用Nefecon 16mg 9个月后，在第24个月时肾功能的损失减少50%
- 在不同蛋白尿基线的亚组中，eGFR的治疗益处都显而易见

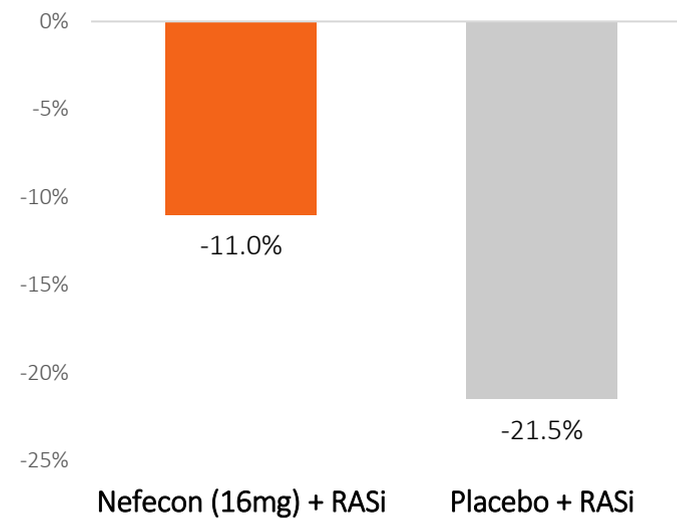
## 第9个月时对 eGFR 的影响

第9个月时 eGFR 的百分比变化



## 第24个月时对 eGFR 的影响

第24个月时 eGFR 的百分比变化



### 疗效：

- ✓ 治疗9个月后，与安慰剂相比，Nefecon 16mg具有明显统计学意义的eGFR稳定性 (p=0.0001)
- ✓ 9个月后：
  - Nefecon组治疗患者的eGFR上升： $0.66\text{ml/min/1.73m}^2$
  - 安慰剂组的eGFR下降： $4.56\text{ml/min/1.73m}^2$
- ✓ 24个月后：
  - Nefecon组治疗患者的eGFR下降： $6\text{ml/min/1.73m}^2$
  - 安慰剂组的eGFR下降： $12\text{ml/min/1.73m}^2$

绝对差异：

0.66  
ml/min/1.73m<sup>2</sup>

-4.56  
ml/min/1.73m<sup>2</sup>

-6.11  
ml/min/1.73m<sup>2</sup>

-12.00  
ml/min/1.73m<sup>2</sup>

## 耐赋康™ 3期试验数据：eGFR 2年斜率分析

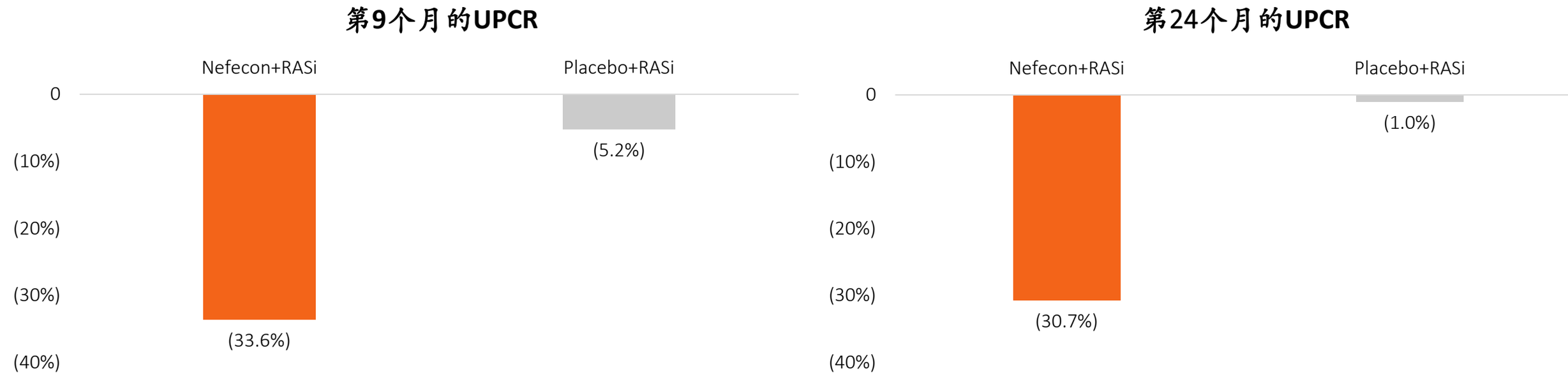
- ✓ eGFR 2年斜率的支持性分析具有统计学意义和临床相关性。
- ✓ 与安慰剂相比，Nefecon 16mg 每天一次的eGFR 2年斜率的改善估计为每年**1.8 to 3.0 ml/min/ 1.73m<sup>2</sup>**，具体取决于所使用的分析方法。
- ✓ 所有估计值都远超过对ESDR和eGFR < 15 ml/min/ 1.73m<sup>2</sup> 或血清肌酐持续加倍的复合终点预测具有临床意义的治疗效果所需的2年 eGFR 总斜率每年的差异 (Inker et al 2019)

### Nef-301 B 组eGFR 2年分析(完整分析集 N=364)

Nefecon 16mg与安慰剂在2年eGFR总斜率的差异 (ml/min/1.73m <sup>2</sup> 每年) 单边p值	第24个月时eGFR相较基线的绝对差异	
	Nefecon 16mg (N=182)	Placebo (N=182)
<b>1.8 – 3.0 , p值&lt;0.0001 – 0.0035</b>	<b>-6ml/min/1.73m<sup>2</sup></b>	<b>-12ml/min/1.73m<sup>2</sup></b>

## 耐赋康™ 3期试验数据: 停止治疗15个月后UPCR持续降低

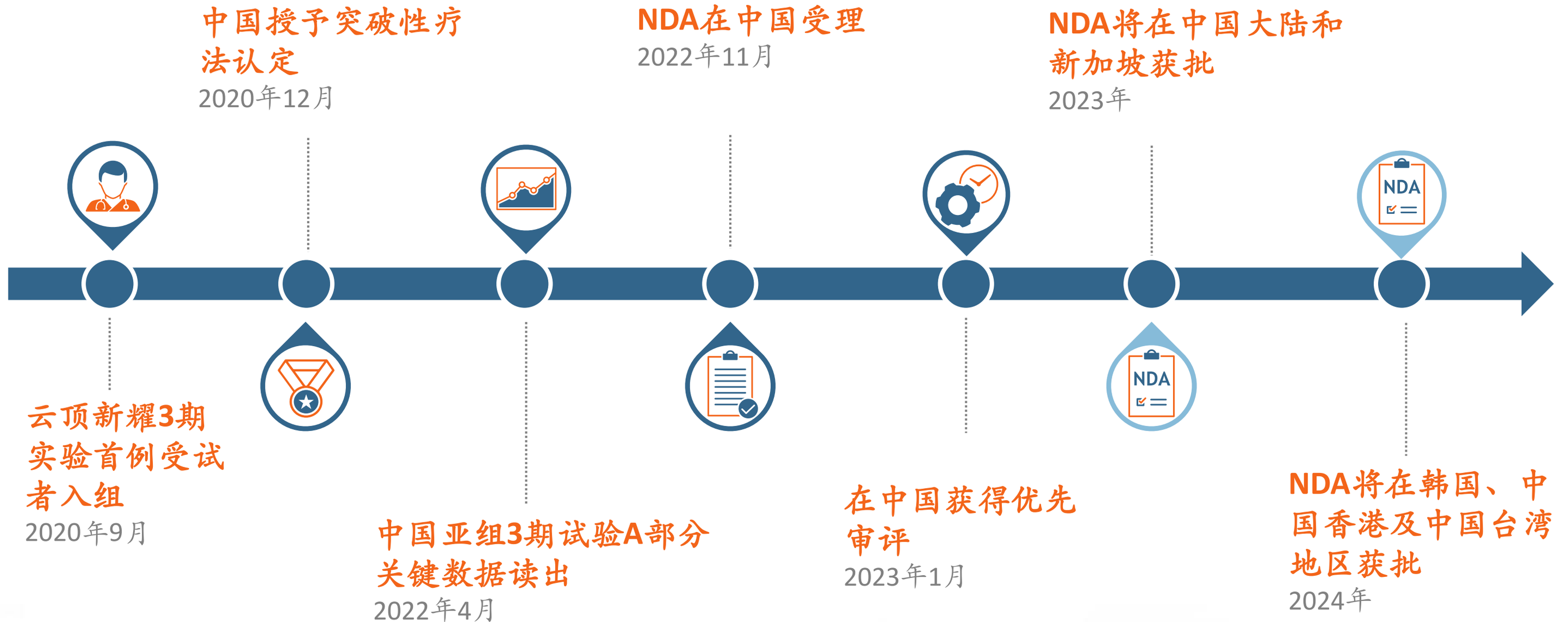
- ✓ 与安慰剂组相比, Nefecon 16mg组的UPCR百分比从3个月到12个月持续降低, 随后在随访期(15个月)结束时恢复到治疗(9个月)水平。
- ✓ 即使在停药后15个月后, 持续的蛋白尿效应和持久的eGFR获益对于疾病缓解仍有帮助。



### 安全性结果:

- ✓ Nefecon 耐受性良好。
- ✓ 不良事件概况与A部分中报告的相似:
  - 大多数治疗中出现的不良事件的严重程度为轻度或中度。
  - 与安慰剂相比, 观察到更加频繁出现的治疗中不良事件是室外水肿、高血压、肌肉萎缩和痤疮。
  - 因治疗中出现的不良事件而导致终止Nefecon治疗的患者 <10%。

# 耐赋康™ 预计在2023–2024年获得多项监管批准



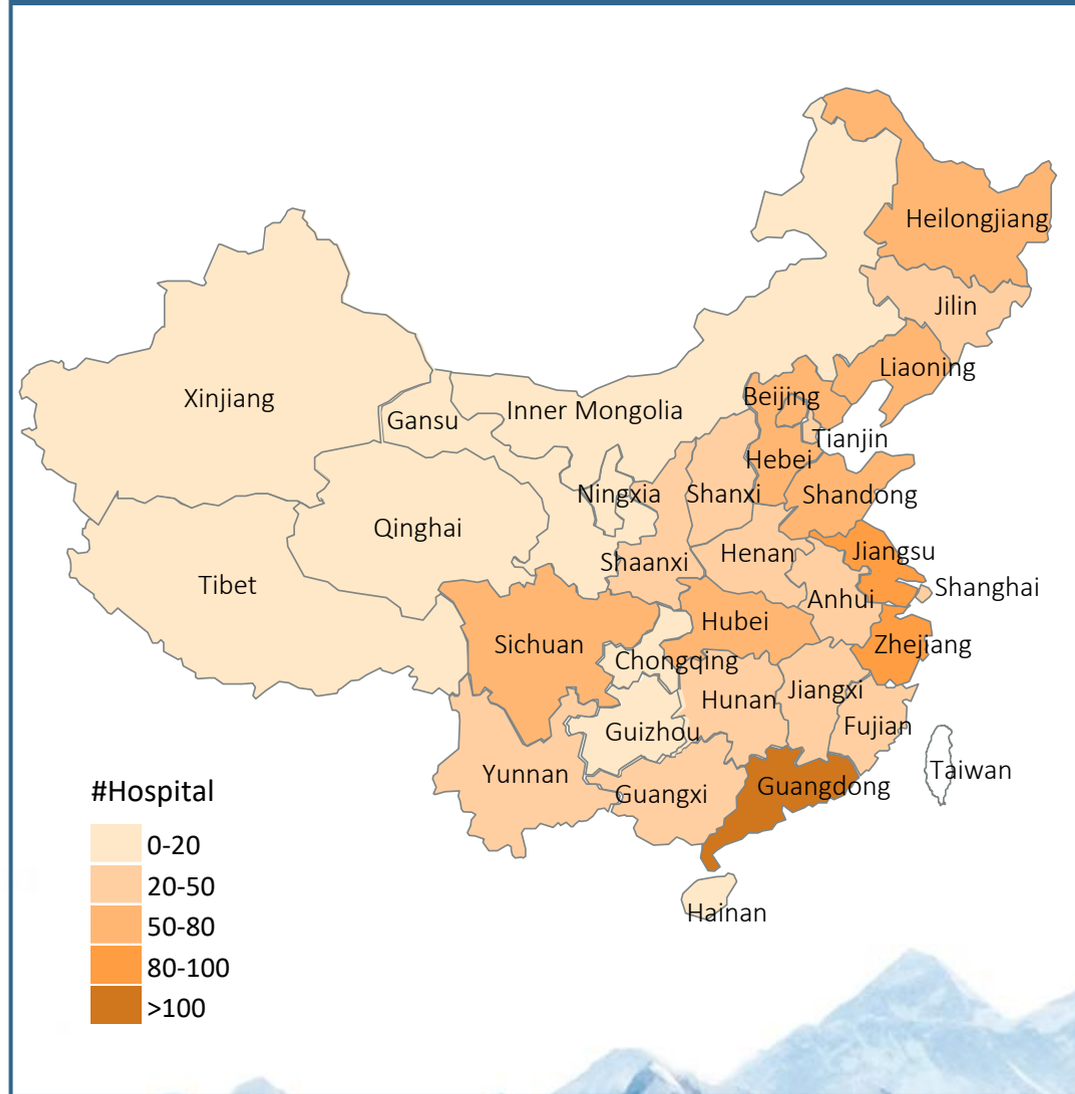
已完成里程碑

未来里程碑

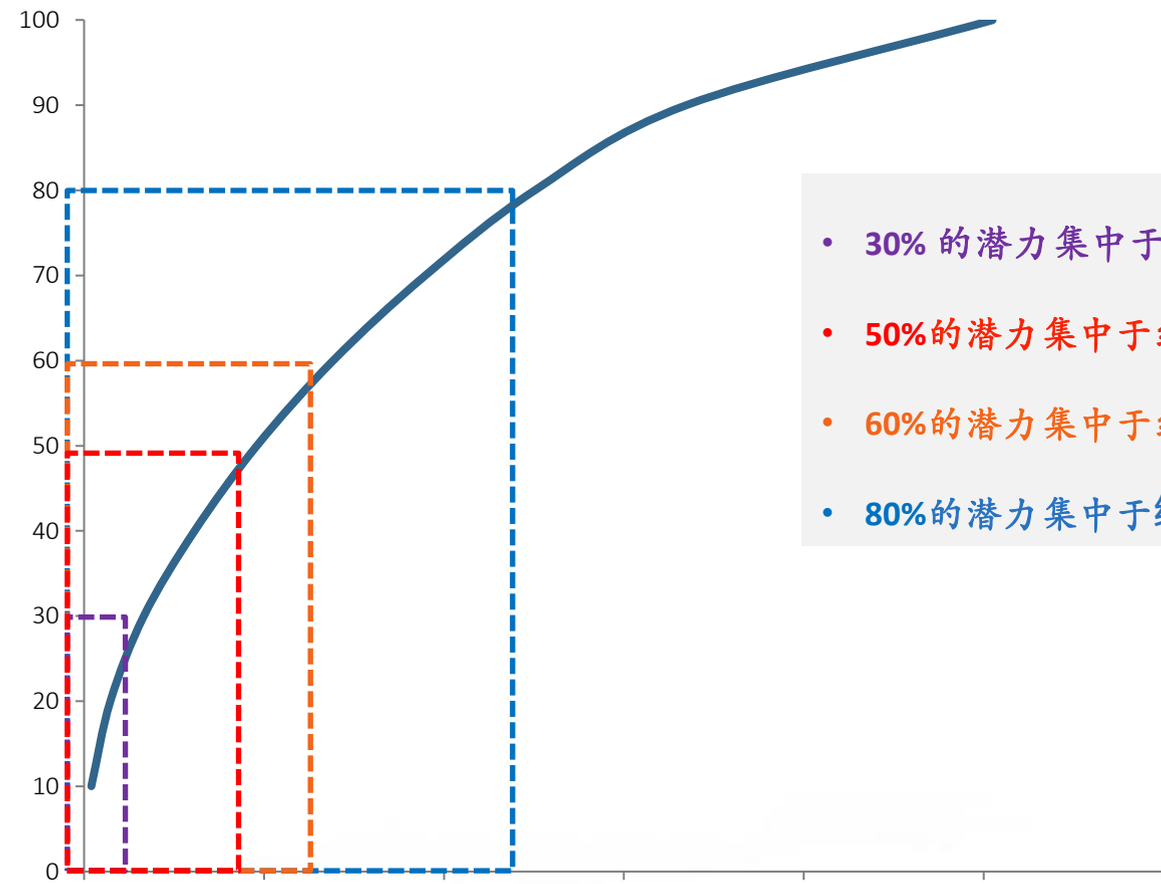
# 耐赋康™的市潜力集中在中国东南部和中部，前700家医药贡献60%的市场潜力

- 预计2025年上半年被纳入医保
- 预估全国肾活检例数：346,196例
- 预估IgA肾病新患者数：102,190例

## 80%市场潜力的医院贡献度



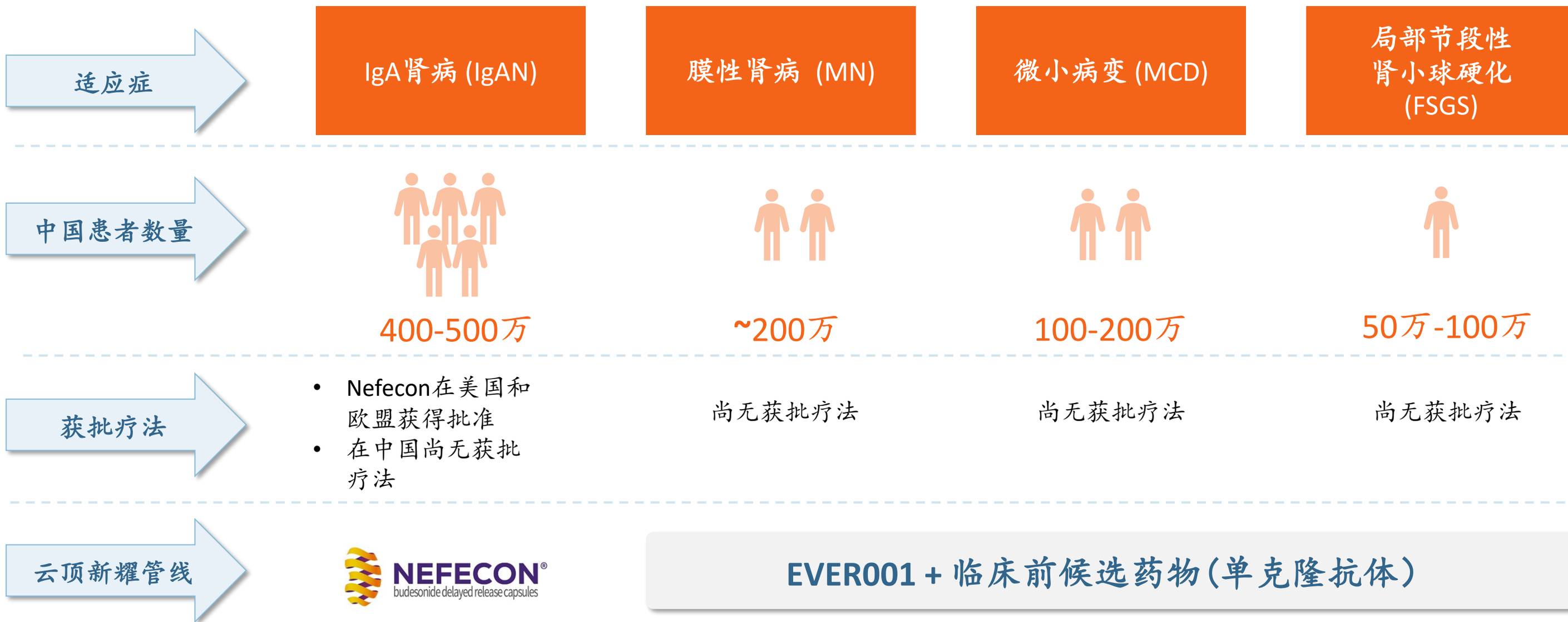
## 累计医院潜力贡献率



- 30% 的潜力集中于约175家医院
- 50%的潜力集中于约480家医院
- 60%的潜力集中于约700家医院
- 80%的潜力集中于约1,250家医院

\*潜力 = 50%\*(平均肾活检例数占比) + 50%\*(平均IgAN患者数占比)

# 云顶新耀致力于建立肾脏疾病管线，以满足最常见原发性肾小球疾病巨大的尚未被满足的医疗需求



继续通过内部发现和授权引进扩大管线

患病数量数据来源: KOL及公司内部预估

# 建立商业化能力，确保依嘉®和耐赋康™成功上市

集合成功经验丰富的人才，搭建精干高效的商业化团队

专业的营销和  
销售团队



**文雪韬**  
副总裁, 内科&感染  
性疾病事业部  
GILEAD BAYER

**内科事业部**  
(2023年80-100名全职员工负责耐赋康™)

**感染性疾病事业部**  
(2023年100-120全职员工负责依嘉®)

协助部门



**盛锋**  
高级副总裁, 市场准入 &  
政府关系



**容嵩**  
高级总监, 医疗事务部  
(内科)



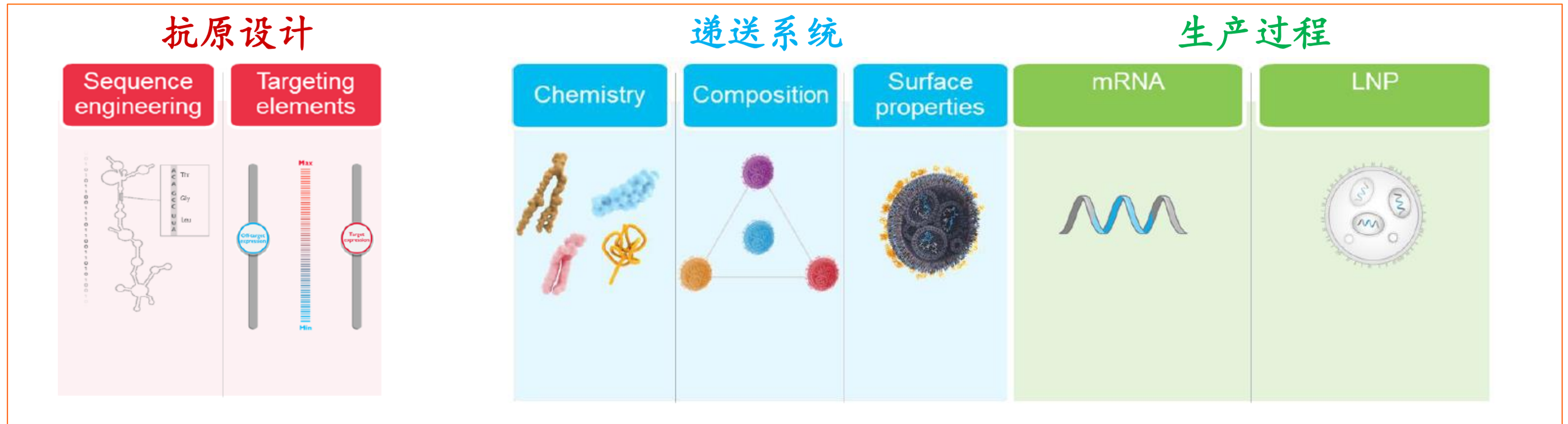
**唐建中**  
高级总监, 医疗事务部  
(感染性疾病)



**钱岚**  
副总裁, 销售渠道及卓越商业  
运营



# Everest 可利用领先的mRNA平台—涵盖从抗原设计到商业化生产的全产业链



## mRNA序列设计系统

- 已完成抗原设计及序列优化算法的全套技术转移，该套技术已在PTX-COVID-19-B mRNA疫苗中**完成临床验证**
- 我们的生物信息学团队利用经临床验证的和最先进的算法来**改进抗原设计**并加速疫苗的发现

## 持续开发新型纳米脂质体系统

- 与Providence合作开发下一代LNP递送系统以产生更强地免疫反应

## 疫苗研发经验丰富的跨学科团队

- **10-20+年的疫苗相关**病毒学、免疫学、生物信息学、工艺和分析方法开发、技术转移及临床研究领域研发经验的疫苗研发团队

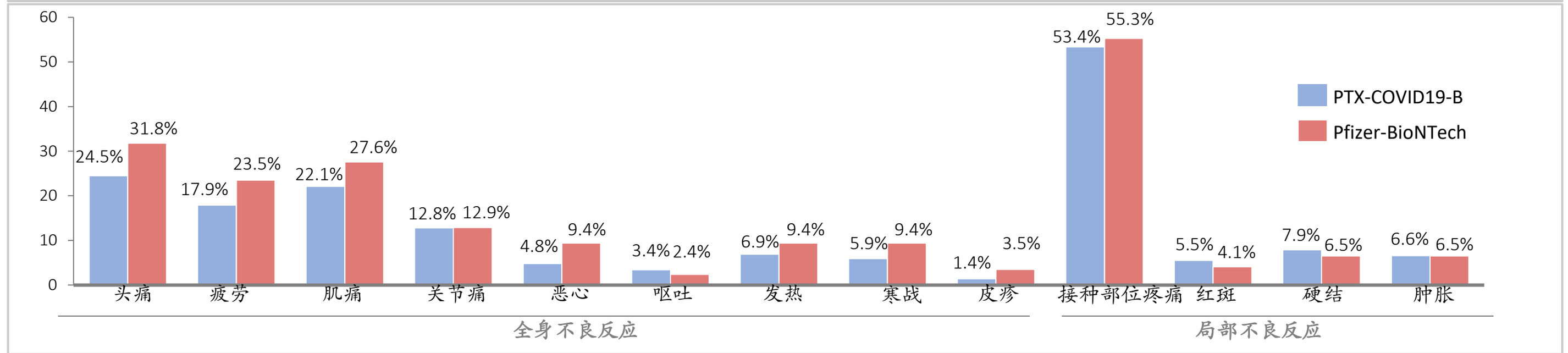
## 位于上海附近的嘉善生产基地



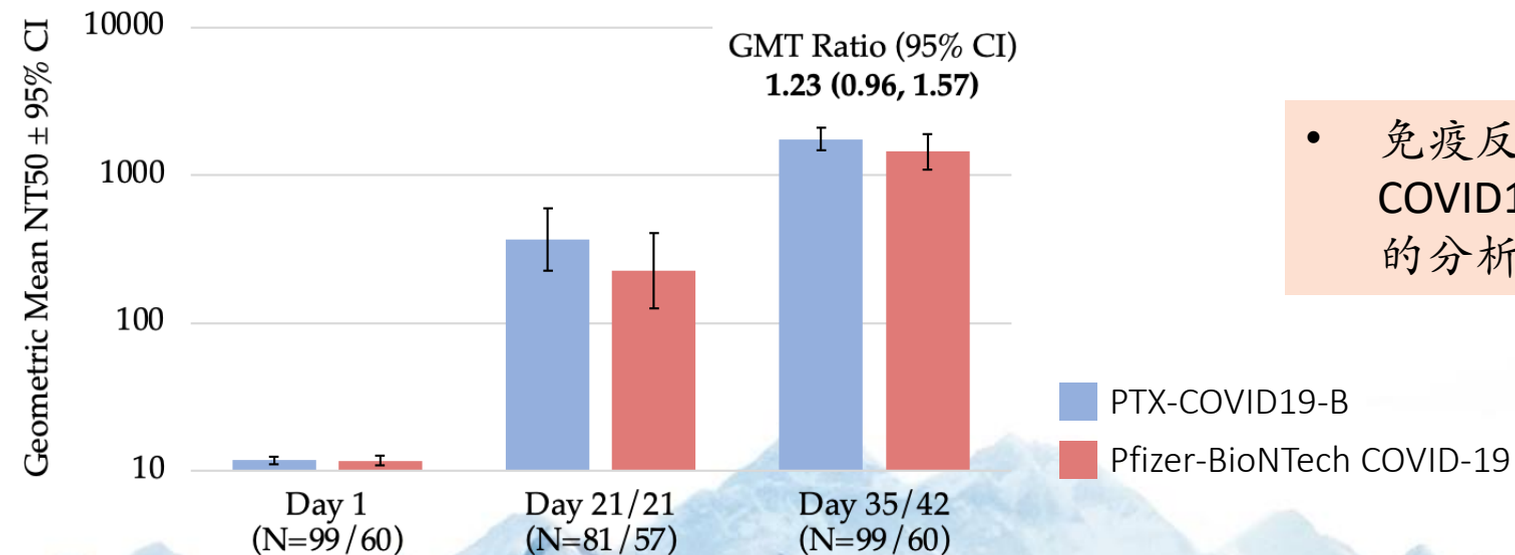
- 2020年3月 - 嘉善作为药物研发、GMP生产基地、GSP设施开工建设。云顶新耀与嘉善国投达成战略合作。
- 生产基地完全按照NMPA、EMA GMP、WHO PQ标准建设。
- 拥有行业领先的cGMP商业化生产线，为中国和全球市场提供强有力的供应保障。
- 2022年9月：1期工程建设完成；质检大楼和办公空间自第一季度开始运营。
- 2022年12月：mRNA疫苗的生产运营已启动，年产能7亿剂。

# 新冠一代苗PTX-COVID19-B出色的2期临床试验数据验证了我们的mRNA平台

- 第一剂和第二剂后，两个治疗组的全因引发不良事件（AE）的总发生率相似：PTX-COVID19-B 分别为 71.6% 和 59.0%，Comirnaty® 分别为 74.2% 和 62.4%。



## 几何平均中和抗体NT50



免疫反应分析表明，与Comirnaty®相比，PTX-COVID19-B符合非劣效性标准。第二次接种后两周的分析也证明了其在血清反应率方面的非劣效性。

PTX-COVID19-B, 第二剂, n=290; Pfizer BioNTech, 第二剂, n=170

\*第28天中和结果在第2剂给药之前得出。安全分析集 (SAS): 安全分析集人群, 接受过疫苗的受试者。要求的不良反应是指接种疫苗后7天内的不良反应。

资料来源: N Engl J Med. 2020 Dec 17; 383(25):2439-2450.; N Engl J Med. 2020 Dec 17; 383(25):2427-2438.

## mRNA平台管线, 包括自研的产品管线

项目	适应症	临床前	1期临床	2期临床	3期临床	商业权益	备注
EVER-COVID19-M1	第二代新型冠状病毒肺炎加强针						IND申请开始滚动提交
狂犬疫苗	狂犬病					50%全球权益	已实现概念验证
mRNA预防性疫苗	多个传染性疾病预防项目					50%/100%全球权益	
mRNA肿瘤疫苗	多个针对实体瘤的项目					全球权益	

## 损益表和现金状况

RMB'000	截止12月31日	
	2022	2021
收益	12,792	54
收益成本	(4,645)	(23)
<b>毛利</b>	<b>8,147</b>	<b>31</b>
一般及行政开支	(276,547)	(242,676)
研发开支	(809,736)	(613,433)
分销及销售开支	(326,687)	(198,150)
其他收入	4,624	4,956
其他收益净额	1,143,399	22,940
<b>经营亏损</b>	<b>(256,800)</b>	<b>(1,026,332)</b>
财务收入净额	32,887	24,065
按公允价值计入损益的金融资产公允价值变动	(21,748)	-
向投资者发行的金融工具公允价值变动	(1,614)	(6,452)
<b>除所得税前亏损</b>	<b>(247,275)</b>	<b>(1,008,719)</b>
所得税开支	(8)	-
<b>国际财务报告准则计量的亏损总额</b>	<b>(247,283)</b>	<b>(1,008,719)</b>
非国际财务报告准则期内调整项目	229,857	231,432
<b>非国际财务报告准则计量的亏损总额</b>	<b>(17,426)</b>	<b>(777,287)</b>

**销售收入:** 依拉环素和Trodelvy 在新加坡的销售收入为人民币1280万元

**收入成本**为依拉环素和Trodelvy的进口成本相关的成本

**管理与行政费用**增加主要是由于专业服务费用的增长

**研发费用**的增加主要是由于

- 候选药物的临床试验数量增加。Gilead 在2023年报销支付了部分与Trodelvy相关的费用
- 扩大内部发现团队，搭建内部研发能力
- 我们候选药物在技术转移过程中发生的成本上升

**分销和销售费用**增加主要是由于员工福利费用的增加（部分费用由Gilead在2023年报销支付给云顶）以及商业化开展前的上市准备活动

**其他收入**截至2022年12月31日止全年，减少人民币30万元，主要原因是政府拨款减少。

**其他收益**截至2022年12月31日止全年，增加人民币11亿元，主要是由于Trodelvy交易产生的收益。

**财务收入净额**主要来自于银行存款的利息收入

**本年度亏损（按国际财务报告准则计量）**减少人民币7.614亿元，主要是由于Trodelvy交易产生的收益

**本年度亏损（按非国际财务报告准则衡量）**，减少人民币7.599亿元，主要是由于Trodelvy交易产生的其他收益为人民币13.223亿元

**现金余额**

- 截至2022年12月31日，现金、现金等价物及银行存款为人民币16.514亿元
- 预估现金余额为4.32亿美元，包括2023年从Gilead收到的1.96亿美金首付款余额

# 2023年催化剂

2023

分子	里程碑	状态
Nefecon (耐赋康™)	 IgA肾病上市申请在中国及新加坡获批	<input type="checkbox"/>
	 在中国香港、中国台湾及韩国提交IgA肾病的上市申请	<input type="checkbox"/>
EVER001	 临床2期试验顶线数据读出	<input type="checkbox"/>
依嘉® (依拉环素)	 复杂性腹腔内感染的上市申请在中国获批	<input checked="" type="checkbox"/>
	 复杂性腹腔内感染的上市申请在中国台湾获批	<input type="checkbox"/>
Taniborbactam	 在中国提交上市申请	<input type="checkbox"/>
	 在美国提交上市申请	<input type="checkbox"/>
EVER206 (SPR206)	 临床3期试验启动	<input type="checkbox"/>
EVER-COVID19-M1 (mRNA新冠二价苗)	 提交1期和2期的临床试验申请	<input type="checkbox"/>
	 在中国申请紧急使用授权	<input type="checkbox"/>
Etrasimod	 3期溃疡性结肠炎试验完成患者入组	<input type="checkbox"/>
	 3期试验第12周诱导缓解数据	<input type="checkbox"/>
	 Etrasimod获得FDA在治疗溃疡性结肠炎的审批许可	<input type="checkbox"/>

Completed  On track



4款产品会在短期内上市，峰值销售潜力达100亿元人民币：

- 依嘉® - 已批准
- 耐赋康™ - 2023下半年
- Taniborbactam – 2024
- Etrasimod - 2024



肾脏病和感染性疾病领域在亚洲有巨大的未满足需求，公司在这些领域处于领先地位



以经过临床验证的mRNA技术平台为基础的强大新药发现能力



扎实的资产负债表，预计现金余额约为4.32亿美元