
未來計劃及[編纂]

未來計劃及前景

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務－我們的發展戰略」。

[編纂]

我們預計，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]佣金、費用及估計開支，並假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]），我們將自[編纂]收取[編纂]約[編纂]港元。倘[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的[編纂]），[編纂][編纂]將增加約[編纂]港元。倘[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍[編纂]），[編纂][編纂]將減少約[編纂]港元。

假設[編纂]為指示性[編纂]範圍的[編纂]，我們現擬將該等[編纂]用作以下用途：

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於我們候選藥物的研發，包括我們的核心產品及其他候選藥物：
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將於未來三至五年內用於推進我們核心產品ES102的臨床開發計劃，其中：
 - (i) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於資助ES102與特瑞普利單抗聯合用於中國晚期NSCLC患者的2期臨床試驗，我們目前正在招募患者，其中：
 - (a) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的外包臨床研發服務費；
 - (b) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的僱員成本；及
 - (c) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的CMC成本；

未來計劃及[編纂]

- (ii) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於資助我們計劃於2026年下半年啟動的ES102用於中國晚期NSCLC患者的3期臨床試驗或ES102用於中國晚期HNSCC患者的2/3期臨床試驗，具體取決於臨床進展及我們與國家藥監局的溝通，其中：
 - (a) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的外包臨床研發服務費；
 - (b) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的CMC成本；及
 - (c) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的僱員成本及根據ES102許可協議，於該試驗的首名患者首次用藥時用作支付里程碑付款。

有關ES102臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－ES102－臨床開發計劃及下一個里程碑」。

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將於未來三至五年內用於推進ES014及ES104的臨床開發計劃，其中：
 - (i) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於資助ES014針對晚期硬纖維瘤患者的2期試驗，預期於2026年上半年啟動，其中：
 - (a) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的外包臨床研發服務費；
 - (b) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的CMC成本；及
 - (c) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的僱員成本；
 - (ii) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於資助在中國進行的針對包括NSCLC和ESCC在內的晚期實體瘤患者的ES014聯合其他藥物（包括PD-(L)1靶點抑制劑）的計劃1b/2期臨床試驗，我們正在尋求與業務夥伴合作的機會，為此其中：
 - (a) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的外包臨床研發服務費；

未來計劃及[編纂]

(b) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的CMC成本；及

(c) [編纂]%或[編纂]港元，預計將用於支付該試驗所產生的僱員成本。

截至最後實際可行日期，我們尚未確定ES014的具體合作夥伴，我們亦不打算將[編纂][編纂]用於支付合作夥伴款項。有關ES014臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－ES014－臨床開發計劃及下一個里程碑」。

(iii) [編纂]%或[編纂]港元，鑒於Compass在美國正在進行的該註冊意向研究獲得積極的重要數據，預計將用於資助ES104在中國針對晚期BTC患者的臨床開發及商業化，包括在2026年下半年啟動橋接試驗，預計將招募約120名患者。[編纂]港元中的[編纂]港元預計將用於支付外包臨床研發服務費；[編纂]港元預計將用於支付CMC成本；及[編纂]港元預計將用於支付僱員成本。有關ES104臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－ES104－臨床開發計劃及下一步里程碑」。

— 約[編纂]%或[編纂]港元，將於未來三至五年用於支持ES009及ES028的臨床開發計劃，其中[編纂]港元預計將用於支付外包臨床研發服務費；及[編纂]港元預計將用於支付僱員成本及CMC成本。有關ES009及ES028臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－ES009－臨床開發計劃及下一個里程碑」及「業務－我們的管線－ES028－臨床開發計劃及下一個里程碑」。

• 約[編纂]%，或[編纂]港元，將於未來三至五年內用於持續優化以BiME®為中心的技術平台，以豐富我們的創新腫瘤學及自身免疫性疾病療法的全球在研產品線，推進其他現有產品線資產發展，及探索開發新的候選藥物：

— 約[編纂]%或[編纂]港元，將於未來三至五年內用於持續改善BiME®及我們其他專有的抗體發現平台。請參閱「業務－我們的綜合創新能力－專有藥物發現平台」；

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%或[編纂]港元，將於未來三至五年內用於開發我們的臨床前資產（包括ES301及ES302）及發現新候選藥物；及
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於資助建立ELPITEX平台。我們正與Partex AI共同開發該平台，用於設計新的治療性抗體及生物製劑。我們擬將所有已分配的[編纂]用於ELPITEX平台的內部研發。有關詳情，請參閱「業務－我們的發展策略－透過開展能夠最大限度提升價值的全球合作，建立強大的全球業務，釋放候選藥物的臨床和商業潛力。」
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於我們候選藥物的預期商業化上市準備。根據監管溝通及上市批准，我們預計最早可於2028年將我們的臨床階段資產商業化。我們計劃採取雙輪驅動的方法，通過利用外部合作夥伴的專業知識和能力，迅速將我們的創新藥物送達有需要的患者，同時逐步建立由擁有豐富經驗的專業人士組成的內部銷售及營銷團隊，覆蓋中國的關鍵治療領域。
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用作營運資金及其他一般企業用途。我們可能會不時評估各種收購、投資和策略夥伴關係，包括候選藥物、平台和技術的許可、合作和共同開發。截至最後實際可行日期，我們尚未發現或尋求任何潛在的收購、投資或策略夥伴關係目標。

倘擬定[編纂][編纂]於或[編纂]於本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]，則上述[編纂][編纂]的分配將按比例予以調整。

倘[編纂][編纂]並未即時用作上述用途，我們會將[編纂]存入持牌商業銀行及／或認可財務機構（定義見證券及期貨條例或其他司法管轄區的適用法律及規例）的短期計息賬戶。

倘上述[編纂]有任何重大變化，我們將適時刊發公告。