
未來計劃及[編纂]用途

未來計劃及前景

有關我們未來計劃的詳細說明，請參閱「業務 — 業務戰略」。

[編纂]用途

經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]、費用及估計開支，並假設[編纂]並無獲行使及[編纂]為每股股份[編纂]港元(即文件所述指示性[編纂]範圍的中位數)，我們估計將收取[編纂][編纂]約[編纂]港元。

假設[編纂]為指示性[編纂]範圍的中位數，我們擬將[編纂]用作以下用途，惟可能會根據我們不斷發展的業務需求及不斷變化的市況而發生變動：

- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於為我們的創新產品商業化撥付資金，主要包括比奇珠單抗及澤貝妥單抗以及其他成熟藥物組合；
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)用於未來三年比奇珠單抗的商業化活動，考慮到其預期於2026年的新適應症擴展，主要包括(i)銷售及營銷團隊擴充；(ii)已獲核准的適應症的營銷活動；及(iii)為其新適應症的商業化活動做準備等；
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)用於未來兩年澤貝妥單抗的商業化活動，主要包括銷售及營銷團隊的擴充及其已獲核准適應症的營銷活動；
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)用於其他成熟藥品組合的商業化活動；
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於為我們的管線產品的持續研發撥付資金，包括BR2251、BRY812、BR111以及其他處於IND準備階段的臨床前候選藥物，包括：
 - [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為BR2251的研發活動撥付資金。我們預期該等撥款將主要用於支持(i)未來五年在中國進行原發性痛風的2期及3期臨床試驗；(ii)未來五年針對難治性痛風及痛風石的聯合3期多區域臨床試驗(MRCT)的中國部分。

未來計劃及[編纂]用途

- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為BRY812的研發活動撥付資金。我們預期該等撥款將主要用於支持其正在進行的1b期臨床試驗，以及未來五年在中國進行的多個適應症的2期及3期臨床試驗。
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為BR111的研發活動撥付資金。我們預期該等撥款將主要用於支持其流程優化、未來五年針對包括DLBCL及實體腫瘤在內的多種腫瘤適應症的1期及關鍵臨床試驗。
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為BR113的研發活動撥付資金。我們預期該等撥款將主要用於支持其未來五年針對實體腫瘤適應症的1a期及1b期研究、2b期研究以及3期研究。
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為BR2060的研發活動撥付資金。我們預期該等撥款將主要用於支持其CMC優化、未來五年針對跨多種適應症的1至3期研究以及包括藥物相互作用、食物影響和質量平衡研究的臨床藥理學研究。
- [編纂]的約[編纂]%(或[編纂]港元)將用於為其他處於IND準備階段的針對某些臨床前候選藥物(包括BR2047和BR1274)的研究以及1期及2期研究的研發活動撥付資金。
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於為我們技術平台的持續發展撥付資金，支持新候選藥物的未來探索與開發；
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於免疫學領域的潛在投資及業務發展機會。我們主要識別已產生有利臨床前及臨床數據的資產，其可與我們現有產品實現協同效應。根據弗若斯特沙利文的資料，大量資產可滿足該標準。截至最後實際可行日期，我們尚未物色任何具體投資目標。
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於進一步增強我們的運營能力，包括(i)升級我們的數據管理及數字基礎設施系統，以提升運營效率及數據安全性；(ii)實施AI賦能平台及解決方案，以支持藥物發現及全企業應用；及(iii)升級涵蓋商業化、研發及生產運營的業務系統，以支持業務增長。

未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]港元(佔[編纂]約[編纂]%)將用於我們的運營資金及一般企業用途。

倘[編纂]定為高於或低於本文件所述的指示性[編纂]範圍的中位數，上述[編纂][編纂]的分配將按比例調整。倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的中位數)，則我們將收取的[編纂]將約為[編纂]港元，於此情況下，我們擬按上述比例將額外[編纂]用於上述用途。

倘[編纂][編纂]未即時用於上述目的以及在相關法律法規允許的情況下，其將存放於持牌商業銀行及／或其他認可金融機構(定義見《證券及期貨條例》或其他司法權區的適用法律法規)的短期計息賬戶。倘上述建議[編纂]用途出現任何重大變動，我們將發佈適當公告。