

## 概 要

本概要旨在為閣下提供本文件所載資料的概覽，本概要應結合本文件其他章節的更詳細資料及財務資料一併閱讀，以保證其完整性。由於本節為概要，並未包含對閣下而言可能屬重要的全部資料，故閣下在作出[編纂]決定前，務請仔細閱讀整份文件。任何[編纂]均存在風險。[編纂][編纂]的部分具體風險載於本文件「風險因素」一節。閣下在決定[編纂][編纂]前，應細閱該節。尤其是，我們是一家因未能符合上市規則第8.05(1)、(2)或(3)條的規定，而尋求根據上市規則第十八A章在聯交所主板[編纂]的生物科技公司。[編纂]於我們這類公司存在特有的挑戰、風險及不確定性。閣下作出[編纂]決定時，應考慮到該等因素。我們的核心產品指目的為滿足上市規則第十八A章及新上市申請人指南第2.3章項下合格規定的產品。我們可能繼續產生與核心產品研究及開發活動有關的重大成本及開支，且核心產品未必會成功開發或上市。

### 概覽

我們是一家臨床階段生物製藥公司。我們於2020年成立，位於中國上海和蘇州常熟，主要專注於針對過敏性及自身免疫性疾病的生物藥物的自主發現與開發。我們擁有(i)一款核心產品LP-003，一種抗IgE抗體，主要作用是阻斷血液及組織中的游離IgE，從而抑制發生IgE介導的過敏反應，旨在用於治療過敏性疾病，包括季節性過敏性鼻炎(AR)、慢性自發性蕁麻疹(CSU)、過敏性哮喘及其他過敏性疾病；及(ii)一款主要產品。

本公司無法保證最終能夠成功開發及銷售其核心產品或任何管線產品。

我們的近期商業化戰略以中國市場為目標，該市場在自身免疫性疾病及過敏性疾病領域均蘊含著巨大的增長機遇。全球自身免疫性疾病藥物市場預計將從2024年的1,389億美元增長至2030年的1,767億美元，複合年增長率為4.1%。中國的市場規模預計將從2024年的51億美元增長至2030年的190億美元，複合年增長率為24.5%。中國過敏性疾病藥物市場規模已從2018年的38億美元增長至2024年的81億美元，複合年增長率為13.3%，預計到2030年將達到229億美元，該期間複合年增長率為19.8%。

## 概 要

以下管線圖表概述截至最後實際可行日期我們部分候選藥物的開發狀態：

產品	靶點/機制	適應症	臨床前/IND 準備	I期	II期	III期	BLA	主要監管 機構	權利	預計里程碑
低分子肝素	IgE	季節性AR (中重度)						國家藥監局		III期臨床試驗完成：2026年上半年 提交BLA：2026年第三季度或之前
		GSU (無嚴重性限制)						國家藥監局		II期臨床試驗完成：2026年上半年
		過敏性哮喘 (中重度)						國家藥監局	全球	II期臨床試驗完成：2027年第四季度或之前
		CRSwNP (無嚴重性限制)						國家藥監局		II期臨床試驗啟動：2026年第四季度或之前
		其他過敏性疾病 <sup>(1)</sup> (無嚴重性限制)						國家藥監局		II期臨床試驗啟動：2026年第四季度或之前
低分子肝素衍生物	C5xC3b	PNH						國家藥監局		II期臨床試驗完成：2028年第四季度或之前
		補體介導腎臟 疾病						國家藥監局	全球	II期臨床試驗啟動：2026年第四季度或之前
		其他補體相關 適應症 <sup>(2)</sup>						國家藥監局		II期臨床試驗啟動：2026年第四季度或之前

★ 核心產品

☆ 主要產品

縮寫：IgE = 免疫球蛋白E；AR = 過敏性鼻炎；CSU = 慢性自發性蕁麻疹；CRSwNP = 慢性鼻竇炎伴鼻息肉；PNH = 陣發性睡眠性血紅蛋白尿症。

## 概 要

附註：

- (1) 截至最後實際可行日期，我們亦已獲得LP-003針對其他適應症的IND批准，包括特應性皮炎和食物過敏。
- (2) 截至最後實際可行日期，我們亦已獲得LP-005針對其他補體系統介導適應症的IND批准，包括gMG（一種罕見的因神經肌肉傳遞障礙導致隨意肌波動性肌無力的自身免疫性疾病，其gMG病理的主要驅動因素為補體激活）；MAG-PN（一種免疫系統錯誤地攻擊神經，導致虛弱和麻木的疾病，補體激活參與其發病機制）；ALS（一種進行性神經退行性疾病，影響大腦和脊髓中的運動神經元，導致肌肉無力、萎縮，最終喪失自主運動能力，其中補體系統成分推動了其運動表型的發生與發展）；及牙周炎（一種嚴重的牙齦感染，會損害支撐牙齒的軟組織和骨骼，通常由牙齦炎未得到治療引起）。
- (3) 截至最後實際可行日期，我們有一份正在進行的LP-005對外授權協議。詳情請參閱「業務－研發－與第三方合作－與訂約方A的對外授權安排」。
- (4) 基於我們的雙功能抗體開發平台，我們亦已開發針對過敏性疾病的雙功能抗體LP-00A、針對B細胞介導自身免疫性疾病的雙功能抗體或融合蛋白LP-00C，及針對特定組織／器官及適應症優化的雙功能抗體或融合蛋白補體抑制劑LP-00D。詳情請參閱「－我們的其他候選藥物－LP-00A－新型雙功能自身免疫抗體」、「－LP-00C－新型雙功能B細胞抑制劑」及「LP-00D－針對特定組織／器官及適應症優化的雙功能補體抑制劑」。
- (5) 我們已開發LP-001（一種長效細胞因子藥物）以治療各類貧血症，已在健康受試者中完成I期臨床試驗，其安全性已得到確認。作為我們戰略規劃的一部分，LP-001被視為非管線產品，將延後開發。
- (6) 所有候選藥物由我們內部開發，我們保留該等管線候選產品的所有商業權利。
- (7) 就LP-003的I期臨床試驗（劑量遞增）而言，共入組了60名健康受試者，且臨床試驗已於2024年3月完成。就LP-003的I期臨床試驗（單次給藥）而言，共入組了12名健康受試者。

我們的核心產品LP-003是一種具有新型序列設計的抗IgE抗體。LP-003針對性治療過敏性疾病，包括季節性AR、CSU、過敏性哮喘及其他過敏性疾病。我們的主要產品LP-005是一種靶向C5及C3b補體的雙功能抗體融合蛋白，用於治療陣發性睡眠性血紅蛋白尿症(PNH)、補體介導腎臟疾病（包括IgA腎病(IgAN)、C3腎小球病(C3G)及狼瘡性腎病或狼瘡性腎炎(LN)以及全身型重症肌無力(gMG)、抗MAG周圍神經病變(MAG-PN)和肌萎縮側索硬化症(ALS)。我們的核心產品LP-003和主要產品LP-005均處於臨床開發階段，並已獲得CDE的IND批准。我們已在中國獲得LP-003針對多種適應症的IND批准及／或啟動相關臨床試驗，包括季節性AR、CSU、過敏性哮喘、慢性鼻竇炎伴鼻息肉(CRSwNP)及食物過敏。目前，我們正在中國進行LP-003用於季節性AR適應症的III期臨床試驗，並計劃在2026年第三季度或之前向國家藥監局提交BLA。對於CSU，我們正在中國開展與奧馬珠單抗進行頭對頭比較的II期臨床試驗。我們預計於2026年第二季度或之前完成II期臨床試驗並啟動III期臨床試驗。我們正在開展過敏性哮喘及CRSwNP的II期臨床試驗，並預計於2026年第四季度啟動其他過敏性疾病的II期臨床試驗。對於LP-005，我們獲得針對多種適應症的IND批准，包括PNH、補體介導腎臟疾病（包括但不限於IgAN、C3G和LN）及其他補體相關適應症。我們目前正在中國開展多項II期臨床試驗，以評估LP-005治療PNH及補體介導腎臟疾病的療效。我們預計進一步探索LP-005在其他補體相關疾病中的應用，包括但不限於gMG、MAG-PN和ALS。

未來，我們計劃推進我們管線的商業化，並改進我們的藥物開發流程。我們將繼續管理我們候選藥物的研發和臨床活動。此外，我們將努力優化我們的研發平台並創造新技術，以支持我們針對不同適應症的候選藥物研發。

## 概 要

### 我們的管線

LP-003是一種具有新型序列設計的抗IgE抗體。LP-003針對性治療過敏性疾病，包括季節性AR、CSU、過敏性哮喘、CRSwNP和食物過敏。LP-003的主要功能是阻斷血液和組織中的游離IgE，從而抑制IgE介導的過敏反應的發生。LP-003能夠結合游離IgE，阻止該等游離且過量的IgE與高親和力IgE受體FcεRI結合。於最後實際可行日期，我們已在中國啟動八項關於LP-003的臨床試驗，其中兩項已完成，其餘六項仍在進行中。在CSU II期臨床試驗的中期分析結果中，LP-003在治療CSU方面展現出優於奧馬珠單抗的顯著療效（起效迅速、療效良好且作用持久）。此外，LP-003在針對經標準治療後病情控制不佳的中重度季節性AR的中國II期臨床試驗中顯示出良好的療效和安全性。目前，一項用於治療季節性AR的III期臨床試驗正在中國開展。

下表列示LP-003的關鍵研發里程碑：

	季節性AR	CSU	過敏性哮喘
<b>IND批准</b> . . . . .	於2023年3月獲得 IND批准	於2022年3月獲得 IND批准	於2024年2月獲得 IND批准
<b>I期臨床試驗</b> . . . . .	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 於2022年7月在中國啟動的I期劑量遞增試驗中入組首名健康受試者，且該劑量遞增試驗已於2024年3月完成</li> <li>• 於2024年10月在中國啟動的單次劑量、單次給藥研究中入組首名健康受試者。截至最後實際可行日期，已入組12名健康受試者，實現研究入組目標。我們預計將在2026年第二季度或之前完成臨床試驗</li> </ul>		
<b>II期臨床試驗</b> . . . . .	於2023年7月入組首名患者，已於2024年8月完成	於2024年1月入組首名患者，已入組202名患者，實現研究入組目標	於2025年1月入組首名患者
<b>III期臨床試驗</b> . . . . .	於2024年7月入組首名患者。截至最後實際可行日期，已入組546名患者，實現研究入組目標	/	/

資料來源：國家藥監局藥物臨床試驗登記與信息公示平台；公司數據

作為我們雙功能抗體開發平台的首款產品，我們的主要產品LP-005是一種靶向C5和C3b補體的雙功能抗體融合蛋白。多靶點補體抑制劑通過同時作用於補體級聯反應中的多個關鍵節點，能夠更全面地阻斷複雜的疾病病理機制，相比單靶點抑制劑顯示出療效潛力，其發展趨勢日益明朗。我們已在中國獲得LP-005針對多種適應症的

## 概 要

IND批准，包括PNH、補體介導腎臟疾病(包括但不限於IgAN、C3G及LN)以及其他補體相關適應症。我們目前正在中國開展多項LP-005針對PNH及補體介導腎臟疾病的臨床試驗。從正在進行的II期臨床試驗(CTR20242478)收集的數據來看，LP-005在PNH患者中顯示出令人鼓舞的療效，包括兩名曾接受奧馬珠單抗治療但病情控制不佳的PNH患者，於整個試驗期仍從LP-005治療中持續獲益。在中國開展的針對健康受試者的I期研究中，LP-005展現出良好的安全性和耐受性。

下表列出LP-005針對不同適應症的臨床試驗的關鍵里程碑事件：

	PNH	補體介導腎臟疾病	其他適應症
<b>IND批准</b> . . . . .	於2023年6月獲得IND批准	於2024年3月獲得IND批准	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 於2023年7月獲得gMG的IND批准</li> <li>• 於2024年3月獲得MAG-PN及ALS的IND批准</li> </ul>
<b>I期臨床試驗</b> . . . . .	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 於2023年11月在I期劑量遞增臨床試驗中入組首名健康受試者</li> <li>• 於2024年8月完成了臨床試驗</li> </ul>		
<b>II期臨床試驗</b> . . . . .	於2024年11月入組首名患者，截至最後實際可行日期已入組30名患者，實現研究入組目標	該臨床試驗計劃入組合共46名患者，截至最後實際可行日期，臨床試驗正在進行中。	/

資料來源：國家藥監局藥物臨床試驗登記與信息公示平台；公司數據

除核心產品和主要產品外，我們正在開發針對過敏性疾病的雙功能自身免疫抗體LP-00A，針對B細胞介導自身免疫性疾病的雙功能B細胞抑制劑LP-00C，及針對特定組織／器官及適應症優化的雙功能抗體或融合蛋白補體抑制劑LP-00D。詳情請參閱「業務－我們的管線」。

全球過敏性藥物市場規模已從2018年的428億美元增長至2024年的688億美元，複合年增長率為8.2%，預計到2030年將達到1,114億美元，該期間複合年增長率為8.4%。中國過敏性藥物市場規模從2018年的38億美元增長至2024年的81億美元，複合年增長率為13.3%，預計到2030年將達到229億美元，該期間複合年增長率為19.0%。

全球自身免疫性藥物市場由2019年的1,169億美元增至2024年的1,389億美元。預測到2030年將達到1,767億美元。中國自身免疫性藥物市場的市場規模由2019年的24億美元增至2024年的51億美元。預計到2030年將達到190億美元。

---

## 概 要

---

### 我們的研發平台

我們綜合的內部研發能力和藥物發現專長得到兩個專有技術平台的助力，即(i)高親和力抗體發現平台，我們通過該平台已開發核心產品LP-003，以及另一種對其他靶點具有高親和力水平的高親和力抗體，及(ii)雙功能抗體開發平台，我們通過該平台已開發LP-005、LP-00A、LP-00C和LP-00D。我們的研發平台涵蓋生物製劑開發的所有關鍵功能，使我們能夠在開發過程的早期階段識別及解決潛在的臨床及製造問題。因此，我們可以將精力集中在最有潛力成為臨床有效、具有成本效益及商業可行藥物的候選藥物上。

我們的雙功能抗體開發平台超越了傳統抗體構型，具有結構靈活、適用性廣和成藥性高的特點。我們的高親和力抗體發現平台所產生的抗體的親和力相比傳統方法顯著提升。在我們核心平台的支持下，我們能夠持續發現並豐富我們針對過敏性及自身免疫性疾病的管線候選藥物。詳情請參閱「業務－研發－研發平台」。

### 我們的競爭優勢

我們認為以下競爭優勢是我們區別於競爭對手的關鍵所在：(i)核心產品LP-003：抗IgE抗體，透過頭對頭臨床研究表明於治療CSU方面具有顯著療效，目前在臨床開發進度方面處於領先地位；(ii)主要產品LP-005：從我們獨特的平台發現並開發的首款候選藥物，是一種雙功能補體抗體融合蛋白；(iii)通過我們的雙功能抗體開發平台，持續擴大管線及實現可持續增長；及(iv)具有前瞻性的領導團隊，並得到知名股東的支持。詳情請參閱「業務－我們的競爭優勢」。

### 我們的發展戰略

我們計劃採取以下發展戰略發揮我們的競爭優勢：(i)加快核心產品LP-003的臨床開發，以及時獲得監管批准，同時擴展到其他適應症；(ii)穩步推進我們的主要產品LP-005的臨床試驗；(iii)基於我們獨特的平台持續提升研發能力，豐富產品管線；(iv)通過合作探索國際市場潛力；及(v)持續留存和招募頂尖人才。詳情請參閱「業務－我們的發展戰略」。

### 研發

我們認為研發是成功的基石，並致力於將資源投入研發工作。我們於截至2023年及2024年12月31日止年度以及截至2024年及2025年9月30日止九個月的研發成本分別為人民幣73.9百萬元、人民幣98.1百萬元、人民幣66.0百萬元及人民幣96.4百萬元。特別是，截至2023年及2024年12月31日止年度以及截至2024年及2025年9月30日止九個月，核心產品相關的研發成本分別為人民幣34.7百萬元、人民幣57.5百萬元、人民幣33.5百萬元及人民幣75.8百萬元，分別佔同期研發成本總額的46.9%、58.7%、50.8%及78.6%，及分別佔我們同期總營運開支（即研發成本及行政開支）的42.6%、52.6%、46.5%及62.1%。截至2023年及2024年12月31日止年度以及截至2024年及2025年9月30日止九個月，主要產品相關的研發成本分別為人民幣26.7百萬元、人民幣27.2百萬元、人民幣22.3百萬元及人民幣8.3百萬元，分別佔同期研發成本總額的36.2%、

## 概 要

27.8%、33.8%及8.7%。我們預計，我們的研發成本將隨著我們業務的未來增長而增加。有關詳情請參閱本文件「財務資料－綜合損益及其他全面收益表的若干主要項目說明－研發成本」。於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，並無可能對我們的核心產品及主要產品的研發產生影響的法律索賠或訴訟。

我們的內部研發能力基於專有的技術平台，並由上海和蘇州的研發中心提供支持。我們相信，我們綜合的研發能力使我們能夠靈活制定精簡的藥物發現、產品優化、臨床試驗及註冊策略，從而使我們能夠把握快速變化的市場需求，以更低的成本提高管線可行性，並加快產品開發。

我們已組建一支高級研發管理團隊，該團隊擁有豐富的行業經驗，在藥物發現、臨床開發和註冊流程方面具有卓越表現。我們的高級研發管理團隊包括新藥發現總監，負責監管新藥發現部門並管理專利與知識產權；生產工藝總監，負責管理生產工藝的開發；分析與配方總監，負責監管分析與製劑部門；臨床部總監，負責管理臨床試驗。截至最後實際可行日期，參與核心產品及主要產品開發的大部分核心研發人員仍在本公司任職。截至2025年9月30日，我們的研發團隊由58名成員組成，其中近半數擁有碩士或博士學位。我們的研發團隊廣泛參與藥物開發的各個階段，包括藥物發現、臨床前藥物研究、藥物生產、製劑開發、臨床研究以及監管及／或註冊申報。於往績記錄期間，我們有七名核心研發人員參與核心產品的研發，即我們的聯合創始人孫博士及劉博士（搭建了獨立的研發技術平台）、新藥發現總監馬海立先生（負責臨床前開發及項目立項）、臨床部總監楊傑先生（負責監督臨床開發）、分析與配方總監徐臨鳳女士（負責管理註冊申報資料）、生產工藝總監徐衛濤先生（負責管理生產與質量控制）及醫療事務主管（負責監督核心產品的臨床試驗）。截至最後實際可行日期，一名核心研發人員（醫療事務主管）從本集團離職。此後臨床部總監楊傑先生已接管該等職責，因此該離職並無對我們核心產品的研發產生任何重大影響。有關我們的研發能力的詳情，請參閱「業務－研發」。

## 商業化

於最後實際可行日期，我們於短期內並無計劃就LP-003訂立任何合作或對外授權安排。根據LP-003的預期審批時間表，我們預計於2026年第三季度或之前向國家藥監局提交治療季節性AR的BLA。我們計劃在LP-003上市前開始組建內部銷售及營銷團隊。

考慮到建立內部銷售及營銷能力的成本，我們不打算建立一支全面的商業化團隊。我們將建立一支精幹高效、具有醫學及科學背景的销售及營銷團隊，以最大限度地擴大我們的產品覆蓋範圍，並加快在中國的市場接受度。此外，我們可能會聘請CSO或在呼吸系統、鼻炎及過敏領域擁有強大銷售能力的知名製藥公司，以利用他們的銷售及營銷專業知識，以及他們發達的網絡及資源。在我們篩選該等CSO及／或製藥公司的標準方面，理想的合作夥伴應能夠展示與LP-003的戰略契合度，包括在過敏及／或自身免疫治療領域有良好的往績記錄及專注的重點。他們還應具備強大的商業

## 概 要

基礎設施，能夠實現全國範圍的醫院覆蓋、市場准入及分銷。此外，我們期望該等合作夥伴有遵守監管規定的良好記錄及有效的風險管理系統。

利用我們積累的專業知識、行業聯繫及資源，我們的內部團隊將通過以醫生為目標的營銷策略推廣LP-003，專注於與KOL及醫生的直接互動，以推動其臨床採用。這些工作預計將在LP-003上市前幾個月開始。我們的目標是確定專門治療季節性AR或以治療季節性AR聞名的醫院、診所及醫生，並計劃與這些醫生進行面對面的上市前培訓及溝通。我們還將支持頂尖專家在全國性會議、研討會及其他重要活動上展示其研究成果，從而將我們的品牌置於行業前沿，並推動LP-003納入過敏性疾病治療指南。

我們已將[編纂]的估計[編纂]淨額的[編纂] (約[編纂]港元) 分配用於LP-003在中國針對季節性AR適應症的商業化。我們預計這筆款項將足以支付我們小規模內部團隊成立後至少前六個月的相關費用。

### 我們的競爭格局

我們主要與開發和我們的候選藥物治療相同適應症藥物並將其商業化的知名生物製藥及專業製藥公司競爭，尤其是正在研發抗IgE抗體及雙功能抗體融合蛋白的公司。我們面臨的競爭相當激烈，且我們認為以下方面對我們在不斷變化的環境中保持競爭力及相關性至關重要：(i)核心產品LP-003：抗IgE抗體，頭對頭臨床研究顯示其於治療CSU方面展現顯著療效、起效迅速、療效良好、作用持久且劑量更低；(ii)我們在抗過敏領域佔據優勢地位，該領域存在大量未被滿足的醫療需求，同時競爭格局良好；(iii)LP-005作為通過我們這一雙功能抗體開發平台發現並開發的首款候選藥物，是一種靶向補體介導自身免疫性疾病的雙功能補體抗體融合蛋白，展現出令人鼓舞的臨床結果；(iv)雙功能抗體開發平台支持後續產品源源不斷，我們可不斷豐富管線及維持長期發展；及(v)具有前瞻性的領導團隊，並得到知名股東的支持。亦請參閱「業務－我們的競爭優勢」。

### 知識產權

知識產權，特別是專利及商業秘密，對我們的業務至關重要。我們努力確保我們的全球專利組合得到有效實施，以保護我們的候選藥物及產品開發技術。

截至最後實際可行日期，我們擁有七項已獲授權專利，包括在中國內地的五項專利、在美國的一項專利及在中國台灣地區的一項專利。此外，我們有30項專利申請，包括在中國內地的八項專利申請、在美國的六項專利申請、在其他司法權區的15項專利申請及專利合作條約項下的一項專利申請，涉及我們的若干候選藥物及產品開發技術。

截至最後實際可行日期，(i)就我們的核心產品LP-003而言，我們擁有兩項已獲授權的重大專利及五項待批專利申請，其中一項在中國已獲授權，一項在中國提出申請，一項在中國台灣已獲授權，一項在美國提出申請，以及三項在其他司法權區提出申請；及(ii)就我們的主要產品LP-005而言，我們擁有一項重大已授權專利及18項待批專利申請，其中四項在中國，四項在美國，一項在專利合作條約項下，九項在其他司法權區。本公司獲授或正在申請中的專利涵蓋我們核心產品的所有重要方面。有關詳情請參閱「業務－知識產權」。

## 概 要

### 關鍵財務資料概要

下文載列的關鍵財務資料概要來自本文件附錄一會計師報告所載的我們的綜合財務報表(包括相關附註)以及「財務資料」一節所載的資料，並應與該等報表及資料一併閱讀。

### 綜合損益表概要

由於我們是尚未產生營收的生物科技公司，於往績記錄期間，我們並無產生任何收入或任何營業成本。由於我們在管線研發及其他能力建設方面作出重大資本投資以完善我們的業務並提供支持，我們於往績記錄期間產生虧損淨額。截至2023年及2024年12月31日止年度以及截至2024年及2025年9月30日止九個月，我們的全面虧損總額分別為人民幣95.8百萬元、人民幣137.3百萬元、人民幣92.3百萬元及人民幣137.6百萬元。

下表載列於所示期間我們綜合損益及其他全面收益表的概要：

	截至12月31日止年度		截至9月30日止九個月	
	2023年	2024年	2024年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
其他收入及收益	2,330	3,070	2,170	2,397
研發成本	(73,913)	(98,081)	(65,979)	(96,363)
銷售及分銷開支	—	—	—	(110)
行政開支	(7,487)	(11,266)	(6,122)	(25,552)
其他開支	(152)	(51)	(11)	(1,341)
財務成本	(16,515)	(30,993)	(22,392)	(16,606)
除稅前虧損	(95,737)	(137,321)	(92,334)	(137,575)
所得稅開支	(41)	—	—	—
年／期內虧損及全面虧損總額	<u>(95,778)</u>	<u>(137,321)</u>	<u>(92,334)</u>	<u>(137,575)</u>
以下各項應佔：				
母公司擁有人	<u>(95,778)</u>	<u>(137,321)</u>	<u>(92,334)</u>	<u>(137,575)</u>

### 綜合財務狀況表概要

下表載列截至所示日期我們綜合財務狀況表的概要：

	截至12月31日		截至9月30日
	2023年	2024年	2025年
	(人民幣千元)	(人民幣千元)	(人民幣千元)
非流動資產總值	20,153	25,507	22,917
流動資產總值	125,322	123,402	236,111
流動負債總額	61,145	94,734	79,713
流動資產淨值	64,177	28,668	156,398

## 概 要

	截至12月31日		截至9月30日
	2023年	2024年	2025年
	(人民幣千元)	(人民幣千元)	(人民幣千元)
總資產減流動負債 .....	84,330	54,175	179,315
非流動負債總額 .....	278,019	384,459	3,468
(負債淨額)／資產淨值 .....	(193,689)	(330,284)	175,847

### (負債淨額)／資產淨值

截至2023年及2024年12月31日，我們分別錄得負債淨額人民幣193.7百萬元及人民幣330.3百萬元，而截至2025年9月30日則錄得資產淨值人民幣175.8百萬元。2023年12月31日至2024年12月31日的負債淨額有所上升，主要是由於錄得年內虧損及全面虧損總額人民幣137.3百萬元及確認權益股份的贖回負債人民幣60.0百萬元，部分被股東出資人民幣60.0百萬元及確認以股份為基礎的付款開支人民幣0.7百萬元所抵銷。由2024年12月31日的負債淨額轉為2025年9月30日的資產淨值，主要是由於錄得期內虧損及全面虧損總額人民幣137.6百萬元及確認權益股份的贖回負債人民幣223.8百萬元，部分被終止贖回權人民幣597.5百萬元、股東出資人民幣263.8百萬元及確認以股份為基礎的付款開支人民幣6.2百萬元所抵銷。

### 流動資產淨值

於往績記錄期間，我們擁有流動資產淨值。截至2023年及2024年12月31日以及2025年9月30日，我們的流動資產淨值分別為人民幣64.2百萬元、人民幣28.7百萬元及人民幣156.4百萬元。

我們的流動資產淨值由截至2023年12月31日的人民幣64.2百萬元減少55.3%至截至2024年12月31日的人民幣28.7百萬元，主要是由於(i)以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產增加人民幣40.1百萬元；(ii)流動預付款項、其他應收款項及其他資產增加人民幣6.6百萬元；及(iii)抵押存款增加人民幣2.0百萬元，部分被(iv)計息銀行借款增加人民幣24.9百萬元；(v)貿易及其他應付款項增加人民幣5.0百萬元；及(vi)遞延收入增加人民幣2.0百萬元所抵銷。

我們的流動資產淨值由截至2024年12月31日的人民幣28.7百萬元大幅增加445.5%至截至2025年9月30日的人民幣156.4百萬元，主要是由於(i)現金及現金等價物增加人民幣107.9百萬元，部分被(ii)貿易及其他應付款項增加人民幣12.5百萬元所抵銷。

### 綜合現金流量表概要

下表載列於所示期間我們綜合現金流量表的組成部分：

	截至12月31日止年度		截至9月30日止九個月	
	2023年	2024年	2024年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
經營活動所用現金流量淨額 .....	(60,865)	(104,122)	(87,032)	(90,785)

## 概 要

	截至12月31日止年度		截至9月30日止九個月	
	2023年 人民幣千元	2024年 人民幣千元	2024年 人民幣千元	2025年 人民幣千元
投資活動(所用)／所得現金				
流量淨額.....	(2,472)	(45,556)	(5,251)	10,720
融資活動所得現金流量淨額.....	123,143	99,113	41,811	189,108
現金及現金等價物				
增加／(減少)淨額.....	<b>59,806</b>	<b>(50,565)</b>	<b>(50,472)</b>	<b>109,043</b>
年／期初現金及現金等價物.....	57,404	117,226	117,226	66,624
匯率變動影響淨額.....	16	(37)	–	(1,186)
年／期末現金及現金等價物.....	<b>117,226</b>	<b>66,624</b>	<b>66,754</b>	<b>174,481</b>

截至2023年及2024年12月31日止年度以及截至2024年及2025年9月30日止九個月，我們錄得經營活動所用現金流量淨額分別為人民幣60.9百萬元、人民幣104.1百萬元、人民幣87.0百萬元及人民幣90.8百萬元。於往績記錄期間及直至最後實際可行日期，我們主要通過股權融資及債務融資為營運資金需求提供資金。我們的管理層密切監控現金及現金等價物用途，力求為我們的經營維持穩健的流動資金。日後，我們預計將通過[編纂][編纂]淨額及經營產生的現金流量共同滿足流動資金需求。截至2025年12月31日（即確定我們債務的最後實際可行日期），我們的現金及現金等價物為人民幣95.1百萬元，以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產為人民幣95.2百萬元。

我們於往績記錄期間錄得負經營現金流主要是由於隨著我們的各類候選藥物管線取得進展，我們在研發活動方面的投資增加。我們將繼續實施全面措施，以有效控制經營成本及優化閒置現金的利用。我們亦將在項目及業務部層面繼續執行嚴格的預算控制。

### 主要財務比率

下表載列截至所示日期我們的主要財務比率<sup>(1)</sup>：

	截至12月31日止年度		截至9月30日 止九個月
	2023年	2024年	2025年
流動資金比率			
流動比率(倍).....	2.0	1.3	3.0

附註：

(1) 有關詳情請參閱「財務資料－主要財務比率」。

## 概 要

### 現金經營成本

下表載列我們於所示期間的現金經營成本資料：

	截至12月31日止年度		截至9月30日止九個月	
	2023年 人民幣千元	2024年 人民幣千元	2024年 人民幣千元 (未經審計)	2025年 人民幣千元
<b>我們核心產品(LP-003)的研發成本</b>				
臨床試驗開支	17,396	32,956	31,111	22,200
僱員福利開支	2,655	5,597	3,654	7,963
非臨床研究及CMC成本	3,840	14,991	14,569	28,479
原材料及耗材	8,607	5,749	5,633	286
其他 <sup>(1)</sup>	106	467	352	529
<b>小計</b>	<b>32,604</b>	<b>59,760</b>	<b>55,319</b>	<b>59,457</b>
<b>我們主要產品(LP-005)的研發成本</b>				
臨床試驗開支	91	3,097	2,884	1,747
僱員福利開支	4,681	3,350	2,609	2,745
非臨床研究及CMC成本	3,610	12,384	11,467	365
原材料及耗材	1,773	5,158	5,005	564
其他 <sup>(1)</sup>	98	303	130	408
<b>小計</b>	<b>10,253</b>	<b>24,292</b>	<b>22,095</b>	<b>5,829</b>
<b>我們其他候選藥物的研發成本</b>				
臨床試驗開支	898	3,039	2,320	323
僱員福利開支	5,027	4,019	3,322	3,568
非臨床研究及CMC成本	2,606	2,122	2,006	1,986
原材料及耗材	1,561	923	916	744
其他 <sup>(1)</sup>	845	407	383	343
<b>小計</b>	<b>10,937</b>	<b>10,510</b>	<b>8,947</b>	<b>6,964</b>
<b>研發成本總額</b>	<b>53,794</b>	<b>94,562</b>	<b>86,361</b>	<b>72,250</b>
<b>其他成本</b>				
僱員福利開支 <sup>(2)</sup>	2,571	2,208	1,620	4,174
其他 <sup>(3)</sup>	4,596	7,457	5,378	13,277
<b>小計</b>	<b>7,167</b>	<b>9,665</b>	<b>6,998</b>	<b>17,451</b>
<b>總計</b>	<b>60,961</b>	<b>104,227</b>	<b>93,359</b>	<b>89,701</b>

附註：

- (1) 其他主要指水電費及其他雜項開支。
- (2) 僱員福利開支指非研發人員的成本總額，主要包括薪金及福利。
- (3) 其他主要包括專業服務費、一般辦公開支及其他雜項開支。

## 概 要

### 營運資金確認及現金消耗率

董事認為，我們的流動資金需求將主要通過使用來自現金及現金等價物、以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產以及[編纂]估計[編纂]淨額組合的資金來滿足。董事亦確認，本集團於2025年8月向旭華償還貸款後仍能維持財務可持續性及營運資金充足性。截至2025年12月31日（即確定我們債務的最後實際可行日期），我們的現金及現金等價物為人民幣95.1百萬元，以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產為人民幣95.2百萬元，受限制現金為人民幣0.9百萬元。經考慮上述情況，以及本次[編纂]的估計[編纂]淨額，董事認為，我們擁有充裕的營運資金，可支付自本文件日期起未來至少12個月至少125%的成本，包括研發成本、行政開支、財務成本及其他經營成本。

現金消耗率指經營活動所用現金淨額、資本支出及租賃付款的月均金額。截至2025年12月31日，我們的現金及現金等價物、受限制現金及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產合共為人民幣191.1百萬元。我們估計，按[編纂]每股H股[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的下限）計算，我們將收取的[編纂][編纂]淨額約為[編纂]港元。假設未來平均現金消耗率為截至2025年12月31日止年度水平的1.3倍，我們估計(i)截至2025年12月31日，我們的現金及現金等價物、受限制現金及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產將能夠維持自2025年12月31日起超過13個月的財務可行性，(ii)倘我們計及[編纂]估計[編纂]淨額的[編纂]%（即分配用於營運資金及其他一般公司用途的部分），則可維持[編纂]個月，及(iii)倘我們計及[編纂]估計[編纂]淨額的100.0%，則可維持[編纂]個月。董事及我們的管理團隊將繼續監察營運資金、現金流量及業務發展狀況，並預期於不早於[編纂]完成後12個月進行下一輪融資（如需要）。

截至2025年12月31日，除現金及現金等價物、受限制現金以及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產合共人民幣191.1百萬元外，倘若[編纂]未能按計劃進行或出現任何延誤，我們將通過債務融資及股權融資籌集營運資金。展望未來，我們相信在候選藥物商業化後，債務融資結合經營活動所得現金將足以滿足我們的流動性需求。

### 重大風險因素概要

我們的業務面臨包括「風險因素」一節所載風險在內的風險。由於不同的[編纂]在確定風險重大程度時有不同的理解及標準，閣下於決定[編纂]本公司前應細閱「風險因素」整節。我們面臨的部分重大風險包括：

- (i) 我們的候選藥物面臨激烈的市場競爭，競爭對手可能更快或更有效地發現、開發或商業化競爭性藥物，這可能對我們成功商業化自身候選藥物的能力產生不利影響；
- (ii) 我們的業務和未來財務表現在很大程度上依賴於候選藥物的成功開發，包括處於臨床試驗階段和臨床前階段的藥物。我們可能無法完成臨床開發、獲得必要的監管批准或成功將該等候選藥物商業化，或者在該等過程中可能面臨重大延誤；
- (iii) 我們投入大量人力和財務資源用於候選藥物的研發及技術改進。將該等有限資源分配至特定候選藥物、製劑或適應症，可能會使我們錯失其他機遇。概不保證該等研發工作會取得成功；

---

## 概 要

---

- (iv) 通過臨床試驗開發藥物是一個漫長且成本高昂的過程，其結果具有不確定性。早期研究的結果未必能準確預測未來試驗的結果。在及時開展臨床試驗和將候選藥物商業化的過程中，我們也可能面臨各種未預見的挑戰；
- (v) 如果我們在為臨床試驗招募合適的參與者方面遇到挑戰或挫折，我們的臨床開發時間表可能會延長，或我們的進展可能會受到不利影響；
- (vi) 與我們的研究藥物相關的不良事件或不良副作用的發生，可能會中斷或延長臨床開發、延遲監管授權、限制獲批產品標籤，或導致嚴重的批准後併發症；
- (vii) 我們的藥物開發依賴於與第三方合作夥伴的合作，包括提供臨床前研究和臨床試驗支持的合作夥伴。如果該等合作夥伴未能履行其合同義務或遵守預計的時間表，可能會阻礙或阻止我們獲得監管批准及將候選藥物商業化的能力，這可能對我們的業務產生重大不利影響；
- (viii) 我們候選藥物的成功開發和商業化在很大程度上依賴於獲得並維持充分的全球知識產權保護。倘若我們的知識產權保護範圍不足，競爭對手可能會直接挑戰我們的市場地位，從而對我們產品的開發和商業化產生重大不利影響；
- (ix) 我們當前和未來的專利申請能否成功無法保證。授予我們或我們的授權合作夥伴的任何專利權均可能面臨挑戰，並隨後被宣告無效。該等權利的喪失將對我們商業化產品和技術的能力產生重大不利影響；
- (x) 我們獲得和維持專利保護的能力取決於是否遵守政府專利機構規定的眾多程序要求，包括及時提交文件和繳納費用。若未遵守該等要求，可能導致我們的專利保護範圍縮小或喪失；
- (xi) 我們候選藥物未來的商業成功取決於能否獲得醫學界（包括醫生、患者及其他利益相關方）的市場認可；及
- (xii) 我們在中國內地的擴張戰略及業務活動，可能受中國台灣股東（該等股東需獲得投審司批准方可在中國內地投資）利益影響。

## 供應商

於往績記錄期間，我們的主要供應商主要包括(i)藥物開發所用原材料及耗材的供應商；及(ii)CRO、SMO及CDMO等第三方承包商。於2023年、2024年及截至2025年9月30日止九個月，我們於往績記錄期間各年度／期間來自五大供應商的採購總額分別佔我們各年度／期間採購總額的48.58%、51.65%及43.21%，而於往績記錄期間各年度／期間來自我們最大供應商的採購額分別佔我們各年度／期間採購總額的14.71%、25.99%及15.78%。據我們的董事所深知，我們於往績記錄期間各年度／期間的所有五大供應商均為獨立第三方。我們的董事、其各自的聯繫人或據我們的董事所知於最後實際可行日期擁有我們已發行股本超過5%的任何股東，均未於往績記錄期間各年度／期間的任何五大供應商擁有任何權益。

---

## 概 要

---

### 我們的控股股東

控股股東包括劉博士、孫博士、周女士、蘇州泰悟、上海九日及旭華。截至最後實際可行日期，控股股東合共擁有我們已發行股份總數約44.16%的權益。緊隨[編纂]完成後(假設[編纂]未獲行使)，控股股東將合共控制我們已發行股份總數的約[編纂]%

根據由(其中包括)劉博士、孫博士、周女士、蘇州泰悟及上海九日(統稱「一致行動人士」)於2023年8月23日訂立的一致行動協議(「一致行動協議」)，一致行動人士同意(其中包括)於仍然為股東時維持一致行動關係，並於一致行動協議有效期內就本公司重大經營相關事宜與劉博士一致行動，直至本公司股份於中國任何證券交易所(包括聯交所)首次公開發售之日後五年止，除非一致行動人士根據一致行動協議終止，否則將自動續約五年。有關一致行動協議的詳情，請參閱本文件「與控股股東的關係－我們的控股股東－一致行動安排」一段。

於2024年11月，旭華在B2輪融資中成為我們股東。儘管旭華並非一致行動協議的訂約方，但旭華應被視為一致行動人士的一致行動方。有關旭華作為一致行動人士的一致行動方的詳情及其原因，請參閱本文件「與控股股東的關係」。

### 涉及控股股東的不合規事件

孫博士(本公司的聯合創始人兼執行董事及控股股東之一)及周女士(孫博士的配偶及控股股東之一)為持有美國護照的中國台灣居民。

### 中國台灣投資事件

#### 1. 於中國實體的歷史投資

據中國台灣法律顧問告知，我們的股東及最終股東(包括孫博士、周女士、劉瑞賢、周立芸、周稚芸及章一平(均為中國台灣人))(「中國台灣股東」)未能提前或在規定期限內就其在中國實體中的直接及間接權益獲得投審司批准，因此未遵守投資審批條例(「中國台灣不合規事件」)。具體而言，孫博士及周女士未能提前或在規定期限內就其於中國實體(包括本公司及旭華)的直接權益及間接權益獲得投審司批准。詳情請參閱本文件「與控股股東的關係－涉及控股股東的不合規事件－中國台灣投資事件－1. 於中國實體的歷史投資」一段。

根據最新發展情況，以及中國台灣法律顧問認為完成補正報告本身足以補救中國台灣不合規行為的觀點，上述事件應不會對本公司的股權結構及所有權延續性產生任何影響或法律後果。

---

## 概 要

---

### 2. 旭華股權轉讓

於2025年10月，持有旭華16%股權的金宜慧將其持有的旭華4.8%及11.2%股權分別轉讓予孫博士及周女士（「旭華股權轉讓」）。有關就旭華股權轉讓向投審司備案的詳情，請參閱本文件「與控股股東的關係－涉及控股股東的不合規事件－中國台灣投資事件－2. 旭華股權轉讓」一段。

據中國台灣法律顧問告知，這不會對本公司的股權結構和所有權產生任何影響或法律後果。有關詳情及依據請參閱本文件「與控股股東的關係－涉及控股股東的不合規事件－中國台灣投資事件」一段。

### 美國稅務事件

在籌備[編纂]期間，本公司委聘美國稅務顧問（「美國稅務顧問」）就其稅務合規狀況進行盡職審查。結果顯示，於2019年至2024年期間，孫博士及周女士未在其美國聯邦所得稅申報表中申報若干來自中國的收入（「應納稅所得額」），並無意中遺漏了其部分金融賬戶，違反了相關美國法律及法規。

孫博士及周女士已參與美國國稅局設立的自願披露計劃－簡易海外離岸申報程序（「SFOP」），自願修正其稅務申報表、提交所需信息申報表並繳付所有相關稅款及利息。於最後實際可行日期，孫博士及周女士已根據SFOP完成申報並繳付金額約948,000美元的所有稅款及利息（「稅款金額」）。

據美國稅務顧問告知，參與SFOP並繳清稅款金額應足以糾正美國稅務事件。儘管處罰決定權屬於美國稅務機關，但美國稅務顧問認為在孫博士及周女士根據SFOP完成申報及付款後，美國稅務機關或其他美國政府機構就美國稅務事件對其施加罰款的可能性較低。

有關進一步詳情，請參閱本文件「與控股股東的關係－涉及控股股東的不合規事件」一節。

### [編纂]前投資者

本公司已獲得七輪[編纂]前投資，投資總額為人民幣521.5百萬元。在[編纂]前投資者中，東方富海投資（截至最後實際可行日期持有我們已發行股份總數的7.08%）為一名資深投資者，已根據聯交所發佈的新上市申請人指南第2.3章對本公司作出重要投資。緊隨[編纂]完成後，東方富海投資將持有我們已發行股份的[編纂]%（假設[編纂]未獲行使）。有關[編纂]前投資的詳情，請參閱本文件「歷史及公司架構－[編纂]前投資」。

---

## 概 要

---

### 股息

於往績記錄期間，我們並無宣派或派付任何股息。我們目前並無正式的股息政策或預定派息率。我們目前擬保留所有可用資金及盈利（如有），以為我們業務的發展及擴張提供資金，我們預計在可見未來不會派付任何現金股息。[編纂]不應因[編纂]我們的H股而以期待獲得現金股息。任何未來派付股息的決定將由董事酌情作出，當中計及董事可能認為相關的因素，並須遵守適用的中國法律法規。詳情請參閱「財務資料—股息」。鑒於我們於本文件所披露的累計虧損，於可見未來我們不大可能具備條件自我們的利潤派付股息。

[編纂]

### [編纂]用途

我們估計，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]為每股股份[編纂]（即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數），我們將從[編纂]收取[編纂]淨額約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]（即指示性[編纂]範圍的上限），則[編纂][編纂]淨額將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的下限），則[編纂][編纂]淨額將減少約[編纂]港元。

我們目前擬將該等[編纂]淨額用於以下用途：(A)約[編纂]%或[編纂]港元將主要用於核心產品及主要產品的研發及商業化，包括(i)約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們核心產品LP-003的研發，其中：(a)約[編纂]%或[編纂]港元將用於LP-003針對季節性AR的正在進行及計劃進行的臨床試驗的開發；(b)約[編纂]%或[編纂]港元將用於LP-003針對CSU的正在進行及計劃進行的臨床試驗的開發；及(c)約[編纂]%或[編纂]

## 概 要

港元將用於LP-003針對CRSwNP的計劃進行的臨床試驗的開發；(ii)約[編纂]%或約[編纂]港元將用於LP-003在中國針對季節性AR適應症的商業化，包括(a)約[編纂]%或[編纂]港元將用於商業化相關的人員，如醫療顧問團隊、藥物警戒、合規官、客戶服務及其他角色；(b)約[編纂]%或[編纂]港元將用於包裝設計及商業生產及分銷的存貨儲備；(c)約[編纂]%或[編纂]港元將分配用於真實世界研究與藥物經濟學研究，以支持醫療保險談判及相關決策；及(d)約[編纂]%或[編纂]港元將用於學術推廣活動及市場研究計劃；(iii)約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們主要產品LP-005的研究與開發，其中：(a)約[編纂]%或[編纂]港元將用於LP-005針對PNH的正在進行及計劃進行的臨床試驗的開發；(b)約[編纂]%或[編纂]港元將用於LP-005針對補體介導腎臟疾病的正在進行及計劃進行的II期及III期臨床試驗的開發；及(c)約[編纂]%或[編纂]港元將用於LP-005針對其他補體相關適應症的正在進行及計劃進行的II期及III期臨床試驗的開發；(iv)約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們其他在研產品（即LP-00A、LP-00C及LP-00D）的臨床前研究及臨床開發，其中約[編纂]%或[編纂]港元用於包括藥理及毒理研究在內的臨床前研究，以及約[編纂]%或[編纂]港元用於進行I期臨床試驗及部分II期臨床試驗；(v)約[編纂]%或[編纂]港元將用於進一步開發我們的研發平台及發掘新藥；及(vi)約[編纂]%或[編纂]港元將用作營運資金及其他一般企業用途。有關進一步詳情，請參閱「未來計劃及[編纂]用途」。

### [編纂]開支

我們將承擔的[編纂]開支估計約為[編纂]港元（包括[編纂]，按[編纂]每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍每股H股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數）計算），佔[編纂][編纂]總額的[編纂]%。上述[編纂]開支包括(i)[編纂]開支，包括保薦人費用及[編纂][編纂]港元；及(ii)非[編纂]開支[編纂]港元（其中包括(a)法律顧問及申報會計師費用[編纂]港元；及(b)其他費用及開支[編纂]港元）。於往績記錄期間，我們產生[編纂]開支總額[編纂]，其中人民幣15.0百萬元（16.9百萬元）於我們的綜合損益表確認，而[編纂]直接歸屬於[編纂]，並將於[編纂]時從權益中扣除。我們估計將產生額外[編纂]開支約人民幣[編纂]元（[編纂]港元），其中約人民幣[編纂]元（[編纂]港元）預期將自我們的綜合損益表中扣除，而約人民幣[編纂]元（[編纂]港元）直接歸屬於[編纂]，並將於[編纂]時從權益中扣除。上述[編纂]開支為僅供參考的最新實際估計，實際金額可能與此估計不同。

---

## 概 要

---

### COVID-19疫情的影響

自2019年12月末以來，新型冠狀病毒爆發（或稱COVID-19）對全球經濟造成影響。為應對COVID-19疫情（包括自2021年末起席捲全球的COVID-19的奧密克戎變異毒株的復發），各政府採取多項措施以遏制病毒擴散，包括強制隔離、關閉工作場所及設施、施行旅行禁令及限制以及下達居家令。

於COVID-19爆發期間，我們已實施閉環管理，且我們的員工駐守在研發設施，以降低COVID-19感染風險。因此，我們的營運並無因COVID-19而出現任何重大中斷。鑒於我們為降低COVID-19對我們營運的影響而採取的措施及COVID-19日漸趨於正常化，我們預期該疫情不會對我們的長期整體業務及財務表現產生重大不利影響。儘管如此，我們將繼續監察COVID-19疫情的發展，並評估其對我們業務運營的影響。

### 近期發展

於往績記錄期間末起及直至最後實際可行日期，我們一直通過對候選產品進行臨床前研究及臨床試驗來推進管線。我們的核心產品及主要產品均處於臨床開發階段，尚未獲得商業化批准。因此，由於我們繼續在管線研發及其他能力建設方面作出重大資本投資以完善我們的業務並提供支持，我們尚未產生任何收入，預計截至2025年12月31日止年度淨虧損將繼續增加。

### 無重大不利變動

經作出董事認為適當及充分的盡職調查及經審慎周詳考慮後，董事確認，除上文所披露者外及直至本文件日期，自2025年9月30日（即本文件附錄一所載會計師報告呈報期間的結束日期）起，我們的財務或經營狀況或前景概無重大不利變動，且自2025年9月30日起並無發生可對本文件附錄一的會計師報告所載資料造成重大影響的事件。