

## 未來計劃及[編纂]用途

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳細描述，請參閱本文件「業務－策略」。

### [編纂]用途

假設[編纂]為每股H股[編纂]港元（即[編纂]每股H股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數）及假設[編纂]未獲行使，經扣除我們就[編纂]應付的估計[編纂]、費用及開支後，我們估計我們將自[編纂]收取[編纂]約[編纂]百萬港元。

我們目前擬將[編纂][編纂]用作下列用途：

- (a) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為我們核心產品塞納帕利正在進行及計劃中的臨床開發、監管批准以及商業化提供資金，其中：
  - (i) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於為塞納帕利在卵巢癌中正在進行的臨床開發及監管批准提供資金：
    - (1) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為III期註冊試驗（FLAMES研究）的後續研究提供資金，該研究支持塞納帕利在中國用於卵巢癌「全人群」一線維持治療的監管批准。這筆資金將用於支持持續到2027年的患者監測及數據收集（包括OS及其他長期療效和安全性終點），而SABRINA試驗預計將於2027年上半年獲得NDA批准。
    - (2) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為塞納帕利在全球的監管開發提供資金，包括在歐洲尋求塞納帕利用於卵巢癌「全人群」一線維持治療的監管批准（歐洲藥品管理局於2025年8月正式受理了上市許可申請），以及在其他地區獲得該適應症的監管批准。這筆資金將用於支持監管活動（包括提交、機構互動及批准後承諾），預計將於2026年下半年取得EMA批准。
    - (3) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為開發塞納帕利聯合IMP9064（ATR抑制劑及我們的關鍵產品）用於經PARP抑制劑治療卵巢癌的正在進行的全球Ib/II期試驗提供資金，預計將於2026年下半年公佈Ib期數據。這筆資金將用於支持患者招募、臨床中心運營及生物標誌物分析，直至完成II期部分（預計於2028年之前）。
  - (ii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為塞納帕利作為其他晚期實體瘤的聯合療法正在進行及計劃中的臨床開發，其中：
    - (1) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為進行中的塞納帕利聯合替莫唑胺(TMZ)用於小細胞肺癌(SCLC)的全球Ib/II期試驗（其已獲FDA孤兒藥資格認定(ODD)）提供資金。這筆資金將支持完成患者入組及隨訪，預計最終II期數據將於2026年下半年公佈。

## 未來計劃及[編纂]用途

- (2) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為塞納帕利聯合抗體藥物偶聯物(ADC)、放射性核素偶聯藥物(RDC)、抗血管生成藥物及免疫檢查點抑制劑用於其他晚期實體瘤的計劃臨床開發提供資金。這筆資金將用於支持截止2028年啟動的探索性聯合試驗及進一步開發。

有關塞納帕利臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－策略－通過商業化、適應症拓展及全球開發，充分釋放塞納帕利的全週期價值，奠定公司增長的核心基礎」及「業務－我們的管線－塞納帕利(IMP4297)，即我們的核心產品，是具有令人信服的臨床特徵的PARP1/2抑制劑－臨床開發計劃」。

- (iii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為塞納帕利在中國用於卵巢癌「全人群」一線維持治療的商業化提供資金，包括(i)開展醫藥事務、營銷及分銷活動，(ii)確保塞納帕利的產能及商業化供應及(iii)招募額外人員擴充內部商業化團隊。有關我們商業化計劃的詳情，請參閱「業務－商業化」。
- (b) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為我們的關鍵產品IMP1734及IMP9064正在進行的臨床開發提供資金，包括：
- (i) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為IMP1734正在進行的臨床試驗提供資金，其中：

- (1) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為正在進行的IMP1734單藥治療晚期實體瘤及晚期乳腺癌(BC)的I/II期試驗提供資金。這筆資金將通過預計於2026年下半年公佈的II期數據來支持患者招募及臨床運營，並將進一步推動截止2028年的後續關鍵性研究。
- (2) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為正在進行的IMP1734聯合阿比特龍治療前列腺癌的I期試驗提供資金。這筆資金將用於支持劑量爬坡、患者招募及安全性評估，預計於2026年下半年公佈第一階段的數據，並將進一步推動截止2028年的後續關鍵性研究。
- (3) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為正在進行的IMP1734聯合紫杉醇治療OC與BC的I期試驗提供資金。這筆資金將用於支持劑量爬坡及初步療效評估，預計於2026年下半年公佈第一階段的數據，並將進一步推動截止2028年的後續關鍵性研究。

有關IMP1734臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－IMP1734，即我們的關鍵產品，是一款處於I/II期階段的高活性新一代PARP1選擇性抑制劑－臨床開發計劃」。

- (ii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為正在進行的IMP9064單藥療法及聯合療法治療晚期實體瘤的I/II期試驗提供資金。

有關IMP9064臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－我們的關鍵產品IMP9064是一款處於II期臨床階段的ATR抑制劑－臨床開發計劃」。

## 未來計劃及[編纂]用途

- (c) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為我們其他管線資產、IMP1707、IMP7068、IMP22、IMP25、IMP08、IMP13及IMP10的研發活動提供資金。詳情請參閱「業務－策略－通過策略性開發產品管線，增強合成致死領域能力」。
- (d) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為我們研發平台的開發及擴大我們的藥物管線提供資金：
- (i) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為我們支持治療創新的自主開發研發平台的持續發展提供資金，其中：
- (1) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於推動搭建新興技術平台，包括ADC的開發（包括抗體開發、連接子－載荷發現及ADC偶聯藥物）連接子－載荷平台。同時，我們正致力於該平台獲取的特定候選藥物的臨床前開發。
- (2) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於為降解劑平台（包括PROTAC及分子膠）提供資金。同時，我們正致力於該平台獲取的特定候選藥物的臨床前開發。
- 詳情請參閱「業務－研發－我們的專有技術平台」。
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於為小分子抑制劑的研究及開發提供資金。我們旨在發現及驗證新的SL靶點，啟動先導化合物發現和優化，搶抓首創機遇，並以生物標誌物驅動的患者選擇策略在PDX模型中進行臨床前療效研究。
- 詳情請參閱「業務－策略－投資研發以拓展創新邊界，維持競爭優勢」。
- (e) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於營運資金及其他一般公司用途。

下表載列我們的核心產品塞納帕利的研發及商業化活動實施的時間安排：

[編纂]用途	臨床項目	司法管轄區	現階段	分配金額 (百萬港元)	佔[編纂] 百分比	預期研發階段及 預期時間表
OC的臨床開發及 監管批准.....				[編纂]	[編纂]	
FLAMES研究隨訪...	OC「全人群」一線 維持治療	中國	隨訪研究	[編纂]	[編纂]	於2027前完成隨訪研究
全球監管發展.....	OC「全人群」一線 維持治療	歐洲及其他	監管審查	[編纂]	[編纂]	2026年下半年取得EMA批准
塞納帕利聯合 IMP9064.....	接受PARP抑制劑 治療的OC	全球	全球Ib/II期試驗	[編纂]	[編纂]	2026年下半年Ib期數據揭示；於2028前完成II期

## 未來計劃及[編纂]用途

[編纂]用途	臨床項目	司法管轄區	現階段	分配金額 (百萬港元)	佔[編纂] 百分比	預期研發階段及 預期時間表
其他晚期實體瘤的 聯合療法.....				[編纂]	[編纂]	
塞納帕利聯合TMZ...	SCLC	全球	全球Ib/II期	[編纂]	[編纂]	2026年下半年II期數據揭示
未來聯合治療方案...	未來與ADC、 RDC、抗血管生 成藥物、ICI的聯 合療法	全球	臨床前	[編纂]	[編纂]	2026年至2027年期間啟動 探索性聯合試驗
中國商業化.....				[編纂]	[編纂]	
塞納帕利的商業化 活動及生產.....	OC「全人群」一線 維持治療	中國	商業化	[編纂]	[編纂]	資助醫藥失誤、營銷及分 銷活動直至2027年；確 保塞納帕利的產能及商 業化供應直至2027年
總計.....				[編纂]	[編纂]	

倘[編纂][編纂]未即時用於上述用途，我們僅會將該等[編纂]存入持牌商業銀行及／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及法規）的短期計息銀行賬戶。

倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即[編纂]的高位數），則[編纂][編纂]將增至約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即[編纂]範圍的低位數），則[編纂][編纂]將減少至約[編纂]。倘[編纂]釐定為高於或低於本文件所述[編纂]的中位數，則上述[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H股[編纂]港元（即[編纂]範圍的中位數），我們將收取的[編纂]將約為[編纂]百萬港元。倘[編纂]獲行使，我們擬按上述比例將額外[編纂]用於上述用途。

倘我們計劃的任何部分因政府政策變動導致我們的任何計劃不可行或發生不可抗力事件等原因未能按計劃進行，董事將審慎評估有關情況，並可能[編纂][編纂][編纂]。

倘上述建議[編纂]用途有任何重大變動，我們將刊發適當公告。