

未來計劃及[編纂]

未來計劃

有關我們未來業務計劃的詳細描述，請參閱「業務—我們的策略」。

[編纂]

假設[編纂]為每股股份[編纂]港元(即本文件所述指示性[編纂]的中位數)，並假設[編纂]未獲行使，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]、費用及估計開支後，我們估計我們將收取[編纂][編纂]約[編纂]百萬港元。

我們目前擬將該等[編纂][編纂]用於以下用途：

- (a) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付我們核心產品(即¹⁷⁷Lu-LNC1011、¹⁸F-LNC1005、¹⁸F-LNC1001及¹⁸F-LNC1007)的研發，其中：
- (i) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於在中國正在進行及計劃進行的¹⁷⁷Lu-LNC1011治療mCRPC臨床試驗：
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付正在中國進行的¹⁷⁷Lu-LNC1011治療PSMA陽性mCRPC的I/II期臨床試驗的II期部分。我們已於2025年6月完成此¹⁷⁷Lu-LNC1011的I/II期臨床試驗的I期部分，並於2026年1月完成II期臨床試驗的患者入組。
 - 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付計劃在mCRPC患者中進行的III期臨床試驗，以評估¹⁷⁷Lu-LNC1011的療效和安全性。我們預期於2027年上半年進入此III期臨床試驗。
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於在中國計劃進行的¹⁸F-LNC1005診斷胃癌的II/III期臨床試驗的III部分。我們已於2025年1月於患者中啟動此¹⁸F-LNC1005的II/III期臨床試驗，以PET/CT影像檢測胃癌患者的腹膜轉移。我們已於2025年12月完成此試驗II期部分的臨床試驗的患者入組，並已向NMPA提交III期前諮詢會議申請，我們預期於2026年第四季度啟動III期部分，預計於2027年完成。
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付¹⁸F-LNC1001的NDA註冊，以支持我們努力獲得上市批准以商業化¹⁸F-LNC1001。[編纂]將主要用於支付因應NMPA的CDE要求提供額外資料或澄清(如測試方法開發及驗證)所產生的成本。

就¹⁸F-LNC1001而言，我們於2023年9月收到CDE的確認，允許我們在中國開始兩項針對新診斷與未經治療的前列腺癌患者以及前列腺癌生化複發患者的PSMA靶向PET成像的III期試驗。我們已於2025年11月及12月完成2項III期試驗，並已於2025年12月向NMPA提交NDA。我們預期於2027年獲NDA批准。

未來計劃及[編纂]

- (iv) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付進行中及計劃中¹⁸F-LNC1007的臨床試驗。
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付進行中的¹⁸F-LNC1007在透明細胞(ccRCC)患者中的II期臨床試驗，以評估其診斷性能和安全性。我們於2025年7月在中國成年健康志願者中完成了¹⁸F-LNC1007用於FAP和 $\alpha_v\beta_3$ 一靶向PET成像的I期臨床試驗，並於2025年12月啟動¹⁸F-LNC1007的II期臨床試驗。我們預期於2027年第一季度完成II期試驗患者入組。
 - 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付計劃中的¹⁸F-LNC1007在ccRCC患者中的III期註冊試驗。我們預期於2027年第一季度進入此III期臨床試驗。
- (b) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付我們其他現有管線資產的研發。
- (i) 約[編纂]%，即[編纂]百萬港元，將用於撥付進行中及計劃中¹⁷⁷Lu-LNC1009用於治療實體瘤的臨床試驗：
- 約[編纂]%，即[編纂]百萬港元，將用於撥付計劃中¹⁷⁷Lu-LNC1009在中國治療FAP和 $\alpha_v\beta_3$ 陽性實體瘤的I期臨床試驗。我們於2025年12月獲NMPA的IND批准。我們預計於2026年第二季度啟動該I期臨床試驗。
 - 約[編纂]%，即[編纂]百萬港元，將用於撥付計劃中¹⁷⁷Lu-LNC1009在中國治療FAP及 $\alpha_v\beta_3$ 陽性實體瘤的II期臨床試驗。我們預計於2027年啟動該II期臨床試驗。
 - 約[編纂]%，即[編纂]百萬港元，將用於撥付計劃中¹⁷⁷Lu-LNC1009在中國治療FAP和 $\alpha_v\beta_3$ 陽性實體瘤的III期臨床試驗。我們預計於2029年啟動該III期臨床試驗。
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付進行中¹⁸F-LNC1016的III期臨床試驗。截至最後可行日期，我們正在中國進行¹⁸F-LNC1016的III期臨床試驗，以評估其與¹⁸F-FDG相比在檢測非小細胞肺癌患者淋巴結轉移方面的診斷功效，患者入組正在進行中。[編纂]將主要用於支付與¹⁸F-LNC1016進行中的III期臨床試驗相關的臨床開支、員工成本及材料成本。我們預期將於2026年底前完成此項III期臨床試驗並於2027年進一步提交NDA申請。
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付進行中²²⁵Ac-LNC1011的I期臨床試驗。我們分別於2025年8月及9月從FDA及NMPA獲得²²⁵Ac-LNC1011的IND批准。我們已於2026年2月在中國啟動²²⁵Ac-LNC1011治療PSMA陽性轉移性去勢抵抗性前列腺癌的I/II期臨床試驗的I期部分。我們預期於2027年第一季度啟動II期部分。[編纂]將主要用於支付與²²⁵Ac-LNC1011進行中I期臨床試驗相關的臨床開支、員工成本及材料成本。

未來計劃及[編纂]

- (iv) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付我們新興CCK2R及GRPR靶點的研發。這將包括在不同的開發階段推進多種候選產品，涵蓋(i)評估藥理學、毒理學及概念驗證數據的臨床前研究，(ii)支持監管提交的研究，以及(iii)評估安全性、耐受性、生物分佈及人體藥代動力學結果的後續I期臨床試驗。相關候選產品包括¹⁸F-LNC1017、¹⁷⁷Lu-LNC1018、¹⁸F-LNC1019及¹⁷⁷Lu-LNC1020。
- (c) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於撥付我們候選藥物獲批銷售後的計劃商業化。對於後期候選藥物商業化的預期，我們計劃初步與合資格及經驗豐富的CSO合作推廣及營銷我們的產品，利用彼等廣泛的銷售網絡及分銷渠道實現廣泛及快速的市場覆蓋。我們委聘的CSO預期將覆蓋中國主要省市，並將主要負責有關我們商業化藥物優勢的銷售、推廣及市場教育。同時，我們擬建立小規模內部商業化團隊及網絡，專注於制定量身定制的營銷策略、產品定位、市場准入計劃、推廣活動及患者支持計劃。我們的營銷及銷售團隊亦預期將協助相關行業專家了解我們產品的作用機制、臨床數據及差異化。
- (d) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於進一步完善和增強我們的靶向放射性藥物技術平台。我們的平台目前配備了藥物設計、藥物篩選、設計驅動轉化及放射性核素標記模組，整體強化了我們在人工智能虛擬篩選、分子修飾、化合物庫合成、高通量篩選、放射性藥物開發的設計驅動轉化以及放射性標記等方面的能力。[編纂]將用於升級和擴展該等模塊，投資先進的計算工具和實驗室基礎設施，並支持專業人員的招聘和培訓。我們相信，該等改進將有助於加速放射性候選藥物的發現與優化，提升我們端到端研發流程的效率，並進一步鞏固我們在靶向放射性藥物創新領域的競爭優勢。
- (e) 約[編纂]%或[編纂]百萬港元，將用於營運資金及一般企業用途。

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]的分配將按比例進行調整。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元(即[編纂]的上限)，[編纂][編纂]將增加約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元(即[編纂]的下限)，[編纂][編纂]將減少約[編纂]百萬港元。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元(即[編纂]的中位數)，我們將收取的[編纂]將約為[編纂]百萬港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬按上述比例將額外[編纂]用於以上用途。

倘[編纂][編纂]未即時用於上述用途及在適用法律及法規允許的情況下，我們僅將[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)的短期計息戶口。倘上述建議[編纂]有任何重大變動，我們將刊發適當公告。