

未來計劃及[編纂]

未來計劃

有關我們未來計劃及策略的詳細描述，請見「業務－我們的策略」。

[編纂]

假設[編纂]為每股[編纂]港元(即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數且並無計及[編纂])及經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]佣金、費用及估計開支後，我們估計將收取[編纂][編纂]約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的上限)，[編纂][編纂]將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的下限)，[編纂][編纂]將減少約[編纂]港元。

假設[編纂]為指示性[編纂]範圍的中位數，我們目前擬按以下用途應用該等[編纂]：

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於核心產品的研發。
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA1102，其中(i)約[編纂]%將用於在中國註冊的籌備工作，包括約[編纂]%將用於藥店及臨床實地核實，約[編纂]%將用於勘查生產基地及約[編纂]%將用於提交中國監管文件成本；及(ii)約[編纂]%將用於海外臨床開發及註冊，包括約[編纂]%將用於在歐盟進行III期臨床試驗成本及約[編纂]%將用於歐盟及美國的相關臨床註冊成本。由於BA1102根據歐盟BA6101臨床試驗而進行臨床試驗，歐盟BA6101的若干臨床試驗開支將分攤至BA1102研發成本。就將用於BA1102的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。

截至最後實際可行日期，BA1102在中國進行III期臨床試驗及在歐盟進行I期臨床試驗(根據歐盟BA6101臨床試驗，原因為其含有相同的活性物質(地舒單抗)並有相同的作用機制)且我們預期於2023年第一季度完成III期臨床試驗並在中國提交其生物製品許可申請。有關更多詳情，請見「業務－我們的生物類似藥組合－我們的核​​心產品：BA1102地舒單抗注射液(安加維®的生物類似藥)」。

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA6101的海外臨床開發及註冊，包括約[編纂]%將用於在歐盟進行的III期臨床試驗，及約[編纂]%將用於歐盟及美國的相關註冊成本。就將用於BA6101的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。

我們已於2022年11月於中國獲得監管批准以開始商業化BA6101，並於2022年11月底在中國商業化BA6101。截至最後實際可行日期，其目前正在歐盟進行I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務—我們的生物類似藥組合—我們的核心理產品：BA6101地舒單抗注射液(普羅力®的生物類似藥)」；及

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於LY-CovMab的II期臨床試驗成本。就將用於LY-CovMab的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。

截至最後實際可行日期，LY-CovMab在中國進行II期臨床試驗。我們預期於2024年提交LY-CovMab的生物製品許可申請。有關更多詳情，請見「業務—我們的創新抗體組合—我們的核心理產品：LY-CovMab」。

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們管線中其他產品的研發。我們預計分配[編纂]將不能完全支持開發每個候選產品至商業化，及我們計劃從自有資金及銀行貸款引入資金。
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於候選生物類似藥BA9101、BA1104及BA5101：
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA9101的工藝表徵及工藝驗證。截至最後實際可行日期，BA9101在中國進行III期臨床試驗，且我們預期於2024年上半年在中國提交其生物製品許可申請。有關更多詳情，請見「業務—我們的生物類似藥組合—BA9101阿柏西普眼內注射液(艾力雅®的生物類似藥)」；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA1104的I期臨床試驗。就將用於BA1104的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。我們於2021年4月取得藥品審評中心的新藥臨床試驗批准，並於2022年9月

未來計劃及[編纂]

在中國啟動BA1104的I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的生物類似藥組合－BA1104（歐狄沃®的生物類似藥）」；

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA5101的III期臨床試驗。就將用於BA5101的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。截至最後實際可行日期，我們正進行BA5101的III期臨床試驗，且我們預期於2024年上半年在中國提交其生物製品許可申請。有關更多詳情，請見「業務－我們的生物類似藥組合－BA5101（度易達®的生物類似藥）」及「概要－最新發展－實現商業化產品及其他候選產品的里程碑」；
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們的創新候選抗體藥物BA1105、BA1201、BA-CovMab、BA1106、BA1202、BA1301及BA2101：
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA1105的I期臨床試驗。就將用於BA1105的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。截至最後實際可行日期，我們正在中國進行BA1105的I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－BA1105」；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於進行BA1201的I期臨床試驗。就將用於BA1201的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。截至最後實際可行日期，我們正在中國進行BA1201的I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－BA1201」；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA-CovMab在中國進行的I期臨床試驗。就將用於BA-CovMab的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。於2022年9月，我們取得BA-CovMab的新藥臨床試驗批准。我們自2022年10月起在中國進行I期臨床試驗。我們計劃於2023年第二季度完成I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－BA-CovMab」；

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA1106的I期臨床試驗。就將用於BA1106的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。截至最後實際可行日期，我們正在籌備BA1106於中國的I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－其他創新候選抗體藥物」；
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA1202的I期臨床試驗。就將用於BA1202的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。截至最後實際可行日期，我們正在進行BA1202的臨床前過程研究。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－其他創新候選抗體藥物」；
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA1301的I期臨床試驗。就將用於BA1301的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。我們於2022年10月提交BA1301的新藥臨床試驗申請。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－其他創新候選抗體藥物」；及
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於BA2101在中國進行的I期臨床試驗。就將用於BA2101的[編纂]中，我們將花費約[編纂]%聘用合同研究組織、合同開發和製造組織及醫院。於2022年10月，我們取得BA2101的新藥臨床試驗批准。我們計劃於2023年第一季度在中國啟動I期臨床試驗。有關更多詳情，請見「業務－我們的創新抗體組合－其他創新候選抗體藥物」。
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於商業化目的。我們擬將商業化工作集中在已商業化產品核心產品及其他預計將於未來幾年獲得批准的產品（即BA1102、BA9101及BA5101）。我們計劃成立一個經驗豐富及專業的銷售及市場團隊，主要專注於腫瘤領域的市場准入、醫療事務及學術推廣。我們預計將擁有一個100人的銷售及市場團隊，負責於計劃推廣策略中在全國範圍內營銷及銷售我們的管線產品。我們預期，我們的銷售及市場團隊於2022年年底前將擴大至60人，並於2023年年底前進一步擴大至100人。我們的銷售及市場團隊將管理遍佈北京、上海、廣州及其他地區的營銷網絡，並會繼續加強與眾多資源豐富的業務伙伴（包括經銷商及推廣商）的合作。我們的銷售及市場團隊將繼續專注於

未來計劃及[編纂]

中國省內直轄市及若干縣級市以及自治區，而其他第三方推廣商專注於中國省份及自治區。我們的銷售及市場團隊將負責數據分析、營銷戰略制定、學術推廣活動、客戶關係管理以及有效的市場覆蓋及滲透。第三方推廣商將與我們的銷售及市場團隊保持一致的營銷策略，並進行協同推廣活動。第三方經銷商將仍為我們的直接客戶，向醫院出售及交付我們的產品。

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於營運資金及其他一般企業用途。

倘[編纂]定為高於或低於本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數，則上述[編纂][編纂]分配將按比例予以調整。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的中位數)，我們將收取的[編纂]將約為[編纂]港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬按上述比例將額外[編纂]用於上述用途。

倘[編纂][編纂]並未即時用作上述用途，且在相關法律及法規許可的情況下，全球發售所得款項將作為短期活期存款存入獲授權及持牌商業銀行或金融機構。

倘上述擬定[編纂]發生任何重大變動，我們將適時刊發公告。