

未來計劃及[編纂]

未來計劃及前景

有關我們未來計劃的詳細描述，請參閱「業務－我們的業務策略」。

[編纂]

經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]佣金、費用及估計開支後，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]），我們估計將收到的[編纂]約為[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的[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（即指示性[編纂]範圍的[編纂]），[編纂]將減少約[編纂]百萬港元。

假設[編纂]為指示性[編纂]範圍的[編纂]及[編纂]未獲行使，我們目前擬將該等[編纂]用作下列用途：

- 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將在保留地區用於研究、開發及商業化我們的核心產品（即DB-1303及DB-1311）：
 - 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於DB-1303/BNT323正在進行及計劃中的臨床試驗，包括約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）用於HER2表達EC、約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）用於HR+/HER2低表達BC、約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）用於HER2+ BC（2L+）、約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）用於HER2+ BC（1L，聯合帕妥珠單抗）及約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）用於其他實體瘤（如OC、CRC及食管癌）；

有關DB-1303臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」及「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的核心產品DB-1303/BNT323為一款臨床後期HER2 ADC候選藥物－臨床開發計劃」。有關HER2 ADC的競爭格局，請參閱「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的核心產品DB-1303/BNT323為一款臨床後期HER2 ADC候選藥物－市場機遇與競爭」。

未來計劃及[編纂]

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1303正在進行及計劃中的臨床試驗。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於DB-1311/BNT324正在進行及計劃中的臨床試驗，包括約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於SCLC、約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於CRPC、約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於ESCC及約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於其他實體瘤(如NSCLC)；

有關DB-1311臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」及「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的核心產品DB-1311/BNT324是一款具有全球商業化潛力的B7-H3 ADC候選藥物－臨床開發計劃」。有關B7-H3 ADC的競爭格局，請參閱「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的核心產品DB-1311/BNT324是一款具有全球商業化潛力的B7-H3 ADC候選藥物－市場機遇與競爭」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1311正在進行及計劃中的臨床試驗。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於DB-1303及DB-1311的商業化、註冊備案及其他監管事宜；

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1303及DB-1311的商業化、註冊備案及其他監管事宜。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於研發我們的關鍵產品，包括以下各項：
 - 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於DB-1310正在進行及計劃中的臨床試驗，包括約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於EGFRm NSCLC、約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於KRASm NSCLC、約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於HER2表達BC及約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於其他實體瘤(如CRPC、HNSCC、ESCC及BTC)；

未來計劃及[編纂]

有關DB-1310臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」及「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的關鍵產品DB-1310，一款處於I/IIa期臨床試驗的HER3 ADC候選藥物－後續計劃」。有關HER3 ADC的競爭格局，請參閱「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的關鍵產品DB-1310，一款處於I/IIa期臨床試驗的HER3 ADC候選藥物－市場機遇與競爭」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1310正在進行及計劃中的臨床試驗。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將在保留地區用於DB-1305/BNT325正在進行及計劃中的臨床試驗，包括約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於OC、約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於NSCLC (2L+)及約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於其他實體瘤，以及約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)用於針對NSCLC、OC、CC及TNBC患者的聯合療法研究；

有關DB-1305臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」。有關TROP2 ADC的競爭格局，請參閱「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的關鍵產品DB-1305/BNT325，一款具有前線支柱療法潛力的TROP2 ADC候選藥物－市場機遇與競爭」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1305正在進行及計劃中的臨床試驗。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於推進DB-1419的正在進行的及計劃臨床開發；

有關DB-1419臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」及「業務－我們的管線－DIBAC技術平台開發的ADC資產－DB-1419，創新B7-H3xPD-L1雙特異性ADC候選藥物－後續計劃」。有關雙特異性ADC的競爭格局，請參閱「行業概覽－雙特異性ADC概覽」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-1419的臨床開發。

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於推進DB-2304治療SLE及CLE的臨床開發。我們已就DB-2304向FDA及中國藥監局提交IND申請，並於獲得監管批准後，預計於2026年完成DB-2304的I期全球試驗；

有關DB-2304臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的管線－概覽」及「業務－我們的管線－DIMAC技術平台開發的ADC資產－我們的關鍵產品DB-2304是用於治療SLE/CLE的創新自免ADC－後續計劃」。有關針對自身免疫疾病的ADC的競爭格局，請參閱「業務－我們的管線－DITAC技術平台開發的ADC資產－我們的關鍵產品DB-2304是用於治療SLE/CLE的創新自免ADC－市場機遇與競爭」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於DB-2304的臨床開發。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於為我們ADC技術平台的持續開發提供資金，推進我們的其他管線資產以及探索及開發新藥物資產；及

我們未來幾年的研究將集中於新型有效載荷和連接子，以擴大我們ADC的治療指數。我們正在積極探索新的作用機制和結構，致力在安全性、效力和活性上達到新高度，並正在開發多個候選藥物，這些候選藥物具有良好的廣譜抗腫瘤活性和強大的旁觀者殺傷效應。我們相信，該等創新舉措將重塑ADC功能，並為ADC藥物形式的革新指明方向。此外，我們計劃利用人工智能的力量，系統性優化從靶點識別、ADC設計與工程到生物標誌物發現的每個研發環節，使我們能夠精調新一代ADC候選藥物的工程方案，重點專注於最具潛力的靶點及適應症。有關ADC技術創新策略的詳情，請參閱「業務－我們的業務策略－以持續技術創新充分釋放ADC的潛力，顛覆現有治療格局」。

我們預計在[編纂]後的24個月內，將[編纂]%以上的[編纂]用於為我們ADC技術平台的持續開發提供資金，推進我們的其他管線資產以及探索及開發新藥物資產。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於運營資金及其他一般公司用途。

未 來 計 劃 及 [編 纂]

倘所定[編纂]水平高於或低於本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]，則上述[編纂]的分配將按比例予以調整。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的[編纂]），我們將收到的[編纂]約為[編纂]百萬港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們計劃將額外[編纂]按上述比例用作上述用途。

倘[編纂]未即時用作上述用途及在有關法律法規允許的範圍內，有關資金將[編纂]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轄區的適用法律法規）的短期計息賬戶。

倘上述建議[編纂]有任何重大變動，我們將發出適當公告。