

## 未來計劃及[編纂]用途

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務－我們的戰略」。

### [編纂]用途

我們估計，經扣除我們就[編纂]已付及應付的[編纂]、費用及其他估計開支，並假設[編纂]未獲行使及[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），我們將自[編纂]收取[編纂]淨額約[編纂]百萬港元。

我們目前擬將[編纂][編纂]淨額用作以下用途，其將會因應我們不斷發展的業務需求及市場環境轉變而有所改變：

- 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於核心產品（包括KJ017、KJ103及SJ02）的研發及商業化。我們就我們的核心產品持續實施「中國－美國／歐洲」整體發展戰略，據此，我們(i)優先考慮並加速在中國的產品開發及商業化，以建立先發優勢，(ii)透過在中國的產品銷售及各種合作產生穩定的收入，以支持本公司持續的研發及商業化努力；及(iii)隨著在中國的商業化，進一步擴大適應症並進入主要海外市場。具體而言，我們預期：
  - 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於KJ017在歐洲及美國計劃進行的臨床試驗及籌備登記備案。基於KJ017在中國的臨床試驗結果，我們計劃向EMA和FDA提交IND申請，同時正在準備EMA和FDA的IND申請。我們預計於2026年上半年提交其中一項申請，並隨後完成另一地區的IND申請。有關KJ017的臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－大容量皮下給藥－KJ017－一種重組人透明質酸酶，我們的核心產品－臨床開發計劃」；
  - 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於KJ103在中國、美國、中國香港及歐洲正在進行及計劃進行的臨床試驗、其他研發活動及籌備登記備案，其中：

## 未來計劃及[編纂]用途

- [編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於為在中國正在進行的對等待腎臟移植的高度HLA致敏患者進行脫敏治療的臨床試驗提供資金。我們於2023年12月在中國開展針對腎臟移植脫敏的KJ103的II期試驗，並於2024年9月完成試驗，之後我們已於2025年8月開展III期試驗，並預期將於2026年上半年完成此試驗；
- [編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於為在中國及中國香港正在進行及計劃進行的抗GBM病臨床試驗提供資金。我們於2024年10月在中國開展KJ103用於抗GBM病患者的II期試驗，並預期於2025年年底前完成該試驗。受限於臨床進展及監管溝通，我們計劃在中國繼續進行針對相同適應症的III期註冊試驗，預計於2025年年底前進行患者入組；及
- [編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於為在中國、美國及歐洲計劃進行的其他抗體介導的急性自身免疫疾病(特別是GBS)的臨床試驗提供資金。我們已於2025年4月自國家藥監局取得KJ103治療GBS的II期試驗IND批准，隨後我們預計於2025年下半年在中國開始有關試驗。此外，我們計劃於2026年上半年向FDA提交KJ103針對病理性IgG介導自身免疫性疾病的II期試驗IND申請，在獲得批准後，我們預計最早於2026年在美國開始有關試驗。

有關KJ103的臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務—我們的候選藥物—抗體介導的自身免疫性疾病—KJ103—一款重組IgG降解酶，我們的核心產品—臨床開發計劃」。

- 約[編纂]%(或[編纂]百萬港元)將用於SJ02在歐洲、中國香港及澳大利亞計劃進行的多中心臨床試驗及籌備登記備案。我們計劃於2026年上半年向EMA提交IND申請，隨後我們預計最早於2026年在歐洲開展SJ02針對接受ART的受試者的III期試驗。有關SJ02的臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務—我們的候選藥物—輔助生殖藥物—SJ02—長效重組人FSH-CTP，我們的核心產品—臨床開發計劃」；及

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於我們的核心產品 (包括KJ017、KJ103及SJ02) 的未來商業化。我們分別於2024年6月及2023年12月向國家藥監局提交KJ017及SJ02的NDA。根據監管審批的時間表，我們預計KJ017及SJ02將於2025年年底在中國市場商業上市。

我們通過建立內部銷售及營銷能力，同時通過有針對性的推廣工作吸引主要利益相關者，以在監管批准後促進產品的有效採用和市場滲透，從而堅持平衡的商業化戰略。我們計劃分配(i)約[編纂]%或[編纂]百萬港元，用於未來五年建立一支由至少30名具有豐富行業知識的專業人士組成的專責內部銷售團隊；及(ii)約[編纂]%或[編纂]百萬港元，用於繼續出席及組織學術會議和研討會及產品發佈會，旨在宣傳我們候選藥物的治療潛力，以及提高我們的品牌知名度及認可度。

- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於推進我們的其他現有管線產品及籌備相關登記備案，包括：
  - 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為我們的抗生素皮下製劑候選藥物 (包括BJ007、BJ008及BJ009) 在中國及美國計劃進行的臨床試驗提供資金。我們於2025年2月獲得國家藥監局對BJ007的IND批准，據此，我們已於2025年8月在中國開展I期試驗，以評估其生物利用度。我們亦計劃於2026年上半年向FDA提交BJ007的IND申請。我們已於2025年5月進一步提交BJ009的IND申請，並預期將於2025年下半年獲得國家藥監局的IND批准。此外，我們計劃於2026年上半年向國家藥監局提交BJ008的IND申請。有關詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－大容量皮下給藥－BJ007、BJ008及BJ009－抗生素皮下製劑候選藥物」；

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為KJ015在中國、美國及若干其他司法權區計劃進行的臨床試驗提供資金。我們於2024年12月獲得國家藥監局對KJ015的IND批准，據此，我們於2025年6月在中國啟動I期試驗。我們亦計劃於2026年上半年向FDA提交IND申請。有關詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－大容量皮下給藥－KJ015－自主研發的抗體皮下製劑候選藥物」；
- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為SJ04在中國正在進行的臨床試驗及任何未來臨床開發提供資金。我們於2024年8月在中國開展SJ04的I期試驗，並預期於2025年完成試驗。有關詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－輔助生殖藥物－SJ04－重組人絨促性素」；及
- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為KJ101在中國計劃進行的臨床試驗提供資金。我們於2025年2月獲得國家藥監局對KJ101的IND批准，據此，我們已於2025年7月開展其II期臨床試驗。有關詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－重組生物製品替代生化產品－KJ101－一種重組人糜蛋白酶」。
- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於持續優化專有合成生物學技術平台，以及研究和開發新候選藥物。
  - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於主要透過兩項主要舉措（包括底盤單元優化及人工智能驅動的蛋白質工程）進一步增強我們的專有技術平台。具體而言，我們擬(i)開發一個以糖基轉移酶工程改造的CHO細胞庫，以實現先進的糖基化能力，以及一個基於畢赤酵母的宿主細胞庫，利用其在重組蛋白生產方面的效率，(ii)為我們技術平台的優化工作流程、培養過程及純化技術，同時收購必要的研發設備以支持該等改進，及(iii)利用大規模序列數據集及先進的人工智能模型改進生物製藥應用；及
  - 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於擴大我們的產品管線，並圍繞四個治療選項仍然較少的重點治療領域開發新的藥物資產，即大容量皮下給藥、抗體介導的自身免疫性疾病、輔助生殖及作為傳統生化產品變革性替代品的重組生物製品。

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於提升及擴大生產能力。為滿足商業化後對候選藥物不斷增長的需求，我們計劃新建一條10,000L原料藥生產線，以提升產能及效率，同時改善工藝穩定性、效率及質量控制。該等新設施建成並投入運營後，預計我們的反應器總容積（包括10,000L儲罐及所有預留管線）將達到約26,100L，而年產能將擴大至約22.5百萬份製劑。同時，我們擬升級及維護我們的生產設施，如電力系統、製冷／供熱基礎設施及自動化控制，確保可靠且具成本效益的運營，以支持大規模生物治療藥物製造。
- 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用作營運資金及一般公司用途。

倘[編纂]定於高於或低於本文件所述[編纂]中位數的水平，則上述[編纂][編纂]淨額的分配將按比例調整。倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即[編纂]的上限），[編纂][編纂]淨額將增加約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即[編纂]的下限），[編纂][編纂]淨額將減少約[編纂]百萬港元。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股H股[編纂]港元（即[編纂]的中位數），我們將獲得的[編纂]淨額約為[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]淨額用作上述用途。

倘[編纂][編纂]淨額未有即時用作上述用途，在相關法律法規允許的範圍內，我們可將該等款項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法規）的短期計息賬戶，只要其被視為符合本集團的最佳利益。倘上述擬定[編纂]用途有任何重大變動，我們將刊發適當公告。