

香港交易及結算所有限公司、香港聯合交易所有限公司及香港中央結算有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



綠竹生物

LUZHU BIOTECH

**Beijing Luzhu Biotechnology Co., Ltd.**

**北京綠竹生物技術股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2480)

## 變更所得款項用途

茲提述(i)北京綠竹生物技術股份有限公司(「本公司」)刊發的日期為2023年4月25日的招股章程(「招股章程」)，內容有關(其中包括)本公司股份之全球發售(「全球發售」)所得款項的擬定用途及全球發售所得款項淨額(「所得款項淨額」)的擬定用途，及(ii)於本公司2023年中期報告、2023年年度報告、2024年中期報告、2024年年度報告、2025年中期報告及2025年年度報告中披露所得款項淨額的使用情況。除另有界定者外，本公告所用詞彙與招股章程所界定者具有相同涵義。

董事會謹此宣佈，經審慎考慮及詳細評估本集團的營運及業務策略後，董事會已決議按下文所載方式變更所得款項淨額未動用部分的用途。

### 變更所得款項用途

所得款項淨額約241.6百萬港元的最初擬定用途於招股章程「未來計劃及所得款項用途」一節披露。截至本公告日期，本集團已動用所得款項淨額約137.6百萬港元，而所得款項淨額未動用部分約為104.0百萬港元。

經審慎考慮及詳細評估本集團最新經營狀況及業務需要，董事會決議將未動用所得款項淨額由原先分配至用於K3的臨床開發及製造以及珠海二期商業生產設施的建設(「標的所得款項淨額」，截至本公告日期，有關金額約為53.5百萬港元)重新分配至以下用途(「所得款項用途變更」)：

- (i) 經考慮呼吸道合胞病毒(RSV)疫苗存在迫切的市場需求，相關醫療需求目前仍未獲滿足，以及本公司的重組RSV疫苗已進入IND前階段，預計將於2026年底或2027年初或前後開始臨床試驗，以加快研發進程並爭取早日商業化，董事會決議將標的所得款項淨額約37.4%(金額約為20.0百萬港元)重新分配，主要用於重組RSV疫苗的臨床前研發、臨床試驗申請、臨床研究及研發團隊發展；

- (ii). 經考慮核心產品LZ901已進入BLA提交階段及由於IIIb期試驗仍在進行中，未償還的臨床試驗款項仍有待結算，且在LZ901開展商業化後可能為應對監管規定(如有)及促進市場發展而開展IV期臨床試驗，董事會決議將標的所得款項淨額約51.6%(金額約為27.6百萬港元)重新分配，主要用於LZ901的臨床試驗相關開支；及
- (iii). 鑒於本集團確保穩定及可持續業務運營的需要，董事會決議將標的所得款項淨額約11.0%(金額約為5.9百萬港元)重新分配，用於本集團的營運資金及其他一般公司用途。

下表載列本招股章程所載原先分配、截至本公告日期所得款項淨額已動用及未動用金額、未動用所得款項淨額的擬定用途(反映所得款項用途變更)及全數動用預計時間表的詳情：

	原本於招股章程載列的分配情況			所得款項用途變更後未動用 所得款項淨額的擬定用途	
	全球發售 所得款項 淨額的分配 (百萬港元)	截至 本公告日期 已動用金額 (百萬港元)	截至 本公告日期 未動用金額 (百萬港元)	未動用所得 款項淨額擬定 用途金額 (百萬港元)	動用剩餘所得款項 淨額的預期時間表
用於核心產品LZ901的臨床開發、 製造及商業化	140.7	94.7	46.0	73.6 <sup>(1)</sup>	預計於2027年底前 悉數動用
為LZ901在中國及美國進行中及 已計劃的臨床試驗提供資金	97.0	94.7	2.3	29.9 <sup>(1)</sup>	預計於2027年底前 悉數動用
為LZ901的商業製造提供資金	14.6	-	14.6	14.6	預計於2027年底前 悉數動用
為營銷及銷售活動提供資金	29.1	-	29.1	29.1	預計於2027年底前 悉數動用
用於K3的臨床開發及製造	53.4	-	53.4	-	-
為計劃中的K3臨床試驗提供資金	38.8	-	38.8	-	-
為K3的商業製造提供資金	14.6	-	14.6	-	-

	原本於招股章程載列的分配情況			所得款項用途變更後未動用 所得款項淨額的擬定用途	
	全球發售 所得款項 淨額的分配 (百萬港元)	截至 本公告日期 已動用金額 (百萬港元)	截至 本公告日期 未動用金額 (百萬港元)	未動用所得 款項淨額擬定 用途金額 (百萬港元)	動用剩餘所得款項 淨額的預期時間表
用於重組RSV疫苗的臨床開發 及製造	不適用	不適用	不適用	20.0 <sup>(2)</sup>	預計於2027年底前 悉數動用
用於珠海二期商業生產設施的建設 用作營運資金及其他一般公司用途	38.8 8.7	38.7 4.2	0.1 4.5	- 10.4 <sup>(3)</sup>	- 預計於2027年底前 悉數動用
<b>總計</b>	<b>241.6</b>	<b>137.6</b>	<b>104.0</b>	<b>104.0</b>	

附註：

- (1) 當中約27.6百萬港元乃自標的所得款項淨額中重新分配。
- (2) 有關金額乃自標的所得款項淨額中重新分配。
- (3) 當中約5.9百萬港元乃自標的所得款項淨額中重新分配。

本公司當前預計於2027年12月31日前在所得款項用途變更後悉數動用未動用所得款項淨額。

### 變更所得款項用途的理由

鑒於最新的市場發展及本集團的業務策略，董事會已決議變更標的所得款項淨額的用途，標的所得款項淨額原為分配用於K3的臨床開發及製造以及珠海二期商業生產設施的建設。

2025年以來，中國部分省份醫藥集中採購平台已發佈通知，將阿達木單抗納入單克隆抗體生物製劑集中採購信息備案範圍。基於過往數輪帶量採購及行業慣例，董事會預計將阿達木單抗納入集中採購範圍將導致價格大幅下降及潛在市場規模大幅收縮。由於阿達木單抗已在生物類似藥上市後經歷大幅降價，進一步降價將嚴重壓縮阿達木單抗產品的利潤率。

經計及上文所述及經審慎評估後，董事會認為，繼續將所得款項淨額投資於K3項目的可行性及預期回報已大幅下降，且進一步投資於K3將不再代表對所得款項淨額的有效運用且未必符合本公司及其股東整體的最佳利益。

相反，董事會認為，將標的所得款項淨額重新分配予(i)本集團核心產品LZ901的臨床開發，(ii)本集團重組RSV疫苗的臨床前及臨床開發以及(iii)營運資金及其他一般公司用途，將更好地支持本集團的長期發展戰略、完善其產品管線並提高所得款項淨額的整體使用效率。

## 股東批准

根據本公司的組織章程，所得款項用途變更須取得股東的批准。因此，變更所得款項用途須待股東於本公司將於2026年6月12日舉行的股東週年大會（「股東週年大會」）上批准。一份載有（其中包括）變更所得款項用途之進一步資料的通函及一份召開股東週年大會的通告，將於適當時候公佈並寄發（倘要求）予股東。

## 一般事項

董事會確認，招股章程所載本集團業務性質並無重大變動。董事會認為，上述所得款項淨額用途變更將使本公司更有效地調配其財務資源，並在長遠期間提升本集團的業務表現，因此符合本集團及股東的整體利益。董事會認為，變更所得款項用途不會對本集團現有業務營運產生任何重大不利影響。

有關未動用所得款項淨額的使用進展情況，本公司將透過於其年度報告及中期報告中披露以向股東提供最新消息。本公司將根據上市規則及其他適用法律的規定適時作出進一步公告。

董事會將持續監察未動用所得款項淨額用途，並可於必要時修改或修訂有關該等用途的計劃以應對市場狀況，並努力提高本集團業務表現。

承董事會命  
北京綠竹生物技術股份有限公司  
主席兼執行董事  
孔健先生

香港，2026年4月23日

截至本公告日期，董事會包括執行董事孔健先生、彭玲女士及張琰平女士；非執行董事馬羸先生及孔雙泉先生；以及獨立非執行董事侯愛軍女士、梁偉業先生及梁治矢先生。