

未來計劃及[編纂]用途

未來計劃

有關我們未來業務計劃及策略之具體描述，請參閱「業務一戰略」。

[編纂]用途

假設[編纂]未獲行使及[編纂]每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]每股股份[編纂]港元至[編纂]港元範圍的中間價)，經扣除我們已付及應付的[編纂]、費用及其他與[編纂]有關的估計開支(已計及任何額外酌情獎勵費)，我們估計[編纂][編纂]淨額將約為[編纂]港元。

我們擬將該等[編纂][編纂]淨額作下列用途：

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們的核心產品AxiLona EL-100的進一步開發、商業化及生產，其中：
 - (i) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona EL-100的持續開發、計劃臨床試驗及監管註冊，其中
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於撥付我們的研發活動，涵蓋為擴大AxiLona EL-100的臨床應用以加入蛋白質檢測功能必需的工藝驗證材料、原型開發及性能測試。我們擬透過進一步開發表面修飾及不同的捕獲探針對現有器械進行升級，從而提供快速、高靈敏度的蛋白質檢測，且使用者的投入降至最低。該項功能將適用於多個臨床領域，包括檢測與阿爾茨海默氏症相關的特定蛋白質生物標記，以幫助診斷該疾病。我們預計在2026年第一季度完成該項功能的設計。
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona EL-100蛋白質檢測功能於中國的註冊臨床試驗，及籌備該功能於中國的註冊申請。我們計劃在中國開展臨床試驗，評估整合核酸檢測及蛋白質檢測功能的升級版AxiLona EL-100的臨床安全性及療效。相關成本預期包括試驗實施費、臨床諮詢費、醫學統計分析、臨床前研究開支、倫理委員會審閱費、材料及耗材

未來計劃及[編纂]用途

成本以及研發及法規團隊的人力成本。我們計劃於2026年第四季啟動該項試驗。

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona EL-100的核酸檢測功能於美國的註冊臨床試驗，及籌備AxiLona EL-100於美國的註冊申請。我們計劃於2026年第四季在美國開展臨床試驗，評估整合核酸檢測及蛋白質檢測功能的升級版AxiLona EL-100的臨床安全性及療效。
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona EL-100的商業化，包括擴大我們的內部銷售及市場團隊，以及進行學術推廣以擴大我們的市場佔有率。我們計劃分配(a)約[編纂]%或[編纂]港元於中國及美國建立具有廣泛行業背景及良好銷售記錄的專門內部銷售團隊，以促進快速進入市場及推動市場滲透；以及(b)約[編纂]%或[編纂]港元支持與KOL、醫師及研究人員的學術市場推廣活動，為潛在客戶提供市場教育，以及參加各個學術會議及研討會，旨在提高我們的品牌知名度及宣傳我們的產品。
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於升級AxiLona EL-100的現有生產線，主要透過以下方式：(i)將先前外包的工序轉為內部生產，從而提升毛利率並加強供應鏈管控；(ii)於關鍵生產環節實施自動化，以提升效率、可擴展性及產品品質一致性，為較廣泛的商業化上市鋪路；以及(iii)採購額外設備以降低單位生產成本，並擴充產能以滿足預期市場增長。
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-100的進一步開發、商業化及生產，其中：
 - (i) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-100的持續開發、計劃臨床試驗及監管註冊，其中
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-100的持續升級及迭代。具體而言，我們計劃持續優化生化表現、提升測序準確性、建立多芯片並行處理能力、提高通量，縮短檢測

未來計劃及[編纂]用途

處理時間，並縮小AxiLona AXP-100的器械體積。我們預期於2025年第四季度完成AxiLona AXP-100的中國型檢。

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-100於中國和美國的註冊臨床試驗。於AxiLona AXP-100型檢完成後，我們計劃分別於2026年第一季度及2026年第四季度在中國及美國開展臨床試驗，以評估其臨床安全性及療效。
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-100的商業化，包括擴大我們的內部銷售及市場團隊及進行學術推廣以擴大我們的市場佔有率。我們計劃分配(a)約[編纂]%或[編纂]港元於中國及美國建立具有廣泛行業背景及良好銷售記錄的專門內部銷售團隊；以及(b)約[編纂]%或[編纂]港元支持與KOL、醫師及研究人員的持續學術市場推廣活動，為潛在客戶提供市場教育，以及參加各個學術會議及研討會。
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於建設AxiLona AXP-100生產線及購買生產設備，以建立我們的AxiLona AXP-100產能。我們計劃為AxiLona AXP-100建立新的生產線，預期可提升1,000台儀器及100,000套兼容檢測試劑盒的年產能。
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於AxiLona AXP-1000及其他管線產品的開發。我們計劃於2026年第三季度完成AxiLona AXP-1000的設計，其特點為較高通量的測序芯片，具備1,000萬個納米孔通道，提供近十倍於AxiLona AXP-100的通量。
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於擴大及加強我們的核心技術平台，進一步鞏固我們對IC(集成電路)、BT(生物技術)及AI(人工智能)的獨特整合。具體而言，我們計劃(i)於2026年前建立專門的生物芯片封裝整合生產線，在內部完成半導體生物芯片的封裝與微流控卡盒組裝，預計此項技術升級將提升兼容AxiLona EL-100的測試試劑盒生產效率；(ii)推出AI驅動的酶工程服務，通過建立專有蛋白質數據(包含序列、結構、功能及表達數據)數據庫，為特定應用開發預測模型，例如恒溫多重PCR的酶製劑，或具備高耐鹽性與高保真度的酶製劑。該服務將建立一個

未來計劃及[編纂]用途

全自動的閉環「設計-構建-測試-學習」循環，由AI根據篩選結果自動生成新設計，大幅加快酶的進化。我們預計於2027年前開始提供此項服務。通過該平台生產的酶製劑及蛋白質亦可整合至兼容我們AxiLona EL-100及AxiLona AXP-100的測試試劑盒中；及(iii)購買額外的計算服務器，以於2027年前提升數據處理速度及生物信息學分析能力，例如用於訓練我們基於深度學習的鹼基識別算法。

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用作營運資金及一般企業用途。

倘[編纂][編纂]淨額超出上述資金需求及適用法律及法規准許，我們將動用剩餘資金作營運資金。倘我們亟需資金作上述用途，惟無法即時取得[編纂][編纂]淨額，我們將動用自籌資金滿足相關資金需求，並於我們可動用[編纂][編纂]時以該[編纂]淨額取代該等自籌資金。倘[編纂][編纂]淨額不能即時用於上述用途，我們僅將該等[編纂]淨額存入於香港及中國的持牌商業銀行及／或其他經認可金融機構(定義見證券及期貨條例以及中國適用法律及法規)的短期計息賬戶。

倘[編纂]定於每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的上限)，則[編纂][編纂]淨額將增加至約[編纂]港元。倘[編纂]定於每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的下限)，則[編纂][編纂]淨額將減少至約[編纂]港元。倘[編纂]較本文件所載指示性[編纂]範圍的中間價為較高或較低水平，則上述[編纂][編纂]淨額的分配將按比例調整。

倘[編纂]獲悉數行使，並假設[編纂]為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的中間價)，則我們將獲得的[編纂]淨額約為[編纂]港元。倘[編纂]獲行使，我們擬按上文所載比例將額外[編纂]淨額用於上述用途。

倘我們的任何部分計劃因政府政策變動等原因導致我們的任何計劃不可行或發生不可抗力事件而無法按計劃進行，我們的董事將仔細評估情況，並可能重新分配[編纂][編纂]淨額。

倘上述建議[編纂]用途有任何重大變動，我們將刊發適當公告。