

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳細說明，請參閱「業務－我們的戰略」。

### [編纂]用途

我們估計將自[編纂]收取[編纂]淨額（經扣除我們就[編纂]將支付及應付的[編纂]、費用及其他估計開支後，假設[編纂]未獲行使及[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]每股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數））約[編纂]港元。

根據我們的戰略，我們擬將[編纂]淨額用於以下用途，其中約[51.0]%（或[編纂]港元）將用於核心產品的研發：

- (a) **核心產品MHB036C的研發**。我們的核心產品MHB036C（一種靶向多種實體瘤的TROP-2 ADC）目前正在中國與我們的關鍵產品MHB039A（一種PD-1/VEGF雙特異性抗體）進行聯合治療非小細胞肺癌及乳腺癌的II期臨床試驗。我們計劃於II期試驗完成後進入III期試驗。約[26.0]%或[編纂]港元，將用於MHB036C治療實體瘤的正在進行及計劃中的臨床開發，其中：
  - (i) 約[10.0]%或[編纂]港元，將用於正在中國進行的MHB036C及MHB039A聯合療法治療一線及以後非小細胞肺癌的II期臨床試驗及計劃中的III期臨床試驗。
  - (ii) 約[10.0]%或[編纂]港元，將用於正在中國進行的MHB036C及MHB039A聯合療法治療一線及以後乳腺癌的II期臨床試驗及計劃中的III期臨床試驗。
  - (iii) 約[6.0]%或[編纂]港元，將用於MHB036C治療其他實體瘤一線治療的臨床開發。

有關我們MHB036C及其聯合療法的臨床開發計劃詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－核心產品MHB036C：潛在同類最佳靶向多種腫瘤的TROP-2 ADC－臨床開發計劃」。

## 未來計劃及[編纂]用途

(b) **核心產品MHB018A的研發**。我們的核心產品MHB018A（一種皮下注射型IGF-1R抗體），用於治療活動性及慢性甲狀腺眼病，正在中國進行III期試驗，並預計於2026年底前在美國進入III期臨床試驗。約[25.0]%或[編纂]港元，將用於推進MHB018A正在進行及計劃中的用於甲狀腺眼病治療的臨床開發，其中：

- (i) 約[10.0]%或[編纂]港元，將用於MHB018A在美國治療活動性甲狀腺眼病的臨床開發。
- (ii) 約[10.0]%或[編纂]港元，將用於MHB018A在美國治療慢性甲狀腺眼病的臨床開發。
- (iii) 約[5.0]%或[編纂]港元，將用於MHB018A在中國正在進行的治療活動性及慢性甲狀腺眼病的臨床試驗。

有關我們MHB018A臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－核心產品MHB018A：創新的皮下注射型IGF-1R抗體，有望成為具有同類最佳潛力的IGF-1R方案－臨床開發計劃」。

(c) **關鍵產品MHB088C的研發**。約[7.0]%或[編纂]港元，將用於我們的關鍵產品MHB088C（B7-H3 ADC）及MHB039A（PD-1/VEGF雙特異性抗體）正在進行及計劃中針對一線及以後小細胞肺癌及其他實體瘤的聯合療法的臨床開發。

有關我們MHB088C臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－關鍵產品MHB088C：潛在同類最佳靶向多種實體瘤（包括SCLC）的B7-H3 ADC－臨床開發計劃」。

(d) **關鍵產品MH004的研發及商業化**。我們的關鍵產品MH004在中國針對特應性皮炎及白癜風。該產品目前正在等待國家藥監局針對特應性皮炎的批准，並於2025年5月提交了新藥上市申請，正在進行白癜風的II期試驗，預計將於2025年前完成，並於2026年上半年進入III期試驗。約[12.0]%或[編纂]港元，將用於推進MH004正在進行及計劃中的開發及商業化，其中：

- (i) 約[7.0]%或[編纂]港元，將用於MH004治療白癜風的正在進行及計劃中的臨床開發。
- (ii) 約[5.0]%或[編纂]港元，將用於MH004治療特應性皮炎在中國的商業化、註冊備案及其他監管事宜。

## 未來計劃及[編纂]用途

有關我們MH004臨床開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－關鍵產品MH004：同類首創的托法替尼外用前藥，專為特應性皮炎與白癜風開發－臨床開發計劃」。

- (e) **其他管線產品及聯合療法**。約[10.0]%或[編纂]港元，將用於推進及擴大我們的治療管線，包括聯合療法。該等資金將支持我們針對BTK／泛Src／RIPK3抑制劑、B7-H4、c-Met及PSMA等方案的臨床前評估及臨床開發。
- (f) **製造、質量控制及商業化能力擴張**。約[10.0]%或[編纂]港元，將用於擴大我們的生產及商業化能力，以支持我們管線資產的全球開發及商業化。我們將與信譽良好的CDMO合作，以確保上市時擁有穩健的供應鏈。資金亦將支持製造流程及產品的有效管理及質量控制，包括GMP QA/QC系統、驗證及供應商資格。在可預見的未來，我們預期擴大商業化團隊，增加與CDMO的合作，並策略性地建立自有生產能力，以支持我們管線產品的全球商業化。
- (g) **營運資金、業務開發及一般公司用途**。約[10.0]%或[編纂]港元，將用於營運資金、業務開發及一般公司用途，提供財務靈活性以支持日常運營並推進我們的管線。該等資金將使我們能夠建立戰略合作夥伴關係，加速開發、擴大市場覆蓋範圍並降低風險。

倘[編纂]釐定為高於或低於本文件所述指示性[編纂]的中位數，則上述[編纂][編纂]淨額的分配將按比例進行調整。倘[編纂]定為[編纂]的上限或下限，則[編纂]淨額將增加或減少約[編纂]港元。我們擬按比例將額外或減少的[編纂]淨額用於上述用途。

倘[編纂]獲悉數行使，我們將自[編纂]及[編纂][編纂]股股份收取額外[編纂]淨額（按[編纂]每股股份[編纂]港元（指示性[編纂]的中位數），並經扣除本公司應付的[編纂]後）約[編纂]港元。我們擬按比例將該等額外[編纂]淨額用於上述用途。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

倘[編纂][編纂]淨額並未即時用於上述用途及在相關法律及法規准許的情況下，我們將僅將[編纂][編纂]淨額存放於持牌商業銀行及／或其他認可金融機構（定義見證券及期貨條例或其他司法管轄區適用法律及法規）的短期計息賬戶。

倘上述建議[編纂]用途有任何變動，我們將刊發適當公告。