
未來計劃及[編纂]

未來計劃

有關未來計劃的詳情，請參閱「業務 — 業務戰略」。

[編纂]

我們估計，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]、費用及估計開支後，假設[編纂]未獲行使且假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數），我們將收到的[編纂]約為[編纂]港元。

我們擬將[編纂]用作以下用途：

- 約[編纂]%的[編纂]（或約[編纂]港元），預計將用於撥付瑪硒洛沙韋在不同劑型中的臨床推進、商業化與適應症擴展。具體而言：
 - 約[編纂]%的[編纂]（或約[編纂]港元），預計將用於撥付(i)我們的核心產品瑪硒洛沙韋片擴展至成人暴露後預防適應症的三期臨床試驗；及(ii)MENA地區註冊的橋接研究。詳情請參閱「業務 — 商業化 — 海外市場 — 與CigalahMedpharm就瑪硒洛沙韋口服劑型簽訂的MENA許可及分銷協議」；
 - 約[編纂]%的[編纂]（或約[編纂]港元），預計將用於撥付我們在中國的銷售與市場推廣工作，特別是針對我們的核心產品瑪硒洛沙韋片，包括市場推廣與學術宣傳；及
 - 約[編纂]%的[編纂]（或約[編纂]港元），預計將用於撥付(i)瑪硒洛沙韋乾混懸劑用於2至11歲兒童暴露後預防的三期臨床試驗；及(ii)CMC（化學、製造和控制）的開發與優化。
- 約[編纂]%的[編纂]（或約[編纂]港元），預計將用於撥付ZX-8177的臨床開發，包括：(i)[編纂]%用於我們已於2025年12月在中國啟動的一期臨床試驗；(ii)[編纂]%用於預計在2027年後在中國啟動的二期臨床試驗；及(iii)[編纂]%用於中國的3期臨床試驗及其註冊申請（預計於2029年後啟動）。

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%的[編纂](或約[編纂]港元)，預計將用於撥付ZX-12042B的臨床開發，涵蓋預計於2027年至2029年期間啟動的一至三期臨床試驗。
- 約[編纂]%的[編纂](或約[編纂]港元)，預計將用作我們的營運資金及其他一般企業用途。

倘[編纂]獲悉數行使，[編纂]將增至約[編纂]港元(基於[編纂]每股股份[編纂]港元)。我們擬將額外[編纂]按上述比例用作上述用途。

倘我們的[編纂]不足以為上述用途提供資金，我們擬通過多種途徑(包括經營所得現金、銀行貸款及其他借款)籌集所需資金餘額。

如果[編纂]並未立即用於上述用途，我們僅會將未動用[編纂]存入持牌商業銀行或其他授權金融機構(定義見《證券及期貨條例》或其他適用法律法規)的短期計息賬戶，直至款項按計劃用途動用。

倘上述建議[編纂]有任何重大變動，我們將發出適當公告。