
未來計劃及[編纂]用途

未來計劃及展望

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

假設[編纂]未獲行使且[編纂]為每股[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數），我們估計將獲得[編纂]淨額約[編纂]百萬港元（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）。倘[編纂]定為每股[編纂]港元（即指示性[編纂]的上限），則[編纂]淨額將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股[編纂]港元（即指示性[編纂]的下限），則[編纂]淨額將減少約[編纂]港元。

假設[編纂]定為指示性[編纂]的中位數且[編纂]未獲行使，我們擬將[編纂]淨額用於以下用途：

1. [68.5]%或約[編纂]港元將用於我們核心產品的研究、開發、註冊備案及商業化，包括：
 - a. [25.4]%或約[編纂]港元，將用於為利福特尼啞的臨床試驗、註冊備案及商業化提供資金，其中：
 - i. [17.6]%或約[編纂]港元，將用於為利福特尼啞在美國治療幽門螺桿菌感染的計劃IIb期及III期臨床試驗及註冊備案提供資金，其中[編纂]港元用於計劃IIb期臨床試驗及[編纂]港元用於計劃III期臨床試驗。我們計劃於2026年第四季度開始IIb期臨床試驗；
 - ii. [5.8]%或約[編纂]港元，將用於為利福特尼啞在中國治療細菌性陰道病的計劃II期臨床試驗提供資金，我們預計該試驗將於2027年下半年開始；及
 - iii. [2.0]%或約[編纂]港元，將用於為利福特尼啞的推廣及商業化提供資金，包括就利福特尼啞預期在中國商業化上市而招募銷售及營銷人員以及開展藥物經濟學及上市後研究的成本。

未來計劃及[編纂]用途

請參閱「業務－我們的管線產品－核心產品：利福特尼啞－自幽門螺桿菌被發現以來全球首個針對該菌的新型抗生素候選藥物－臨床開發計劃」。

下表載列利福特尼啞各項臨床試驗預計產生的研發成本及分配的[編纂]淨額：

臨床試驗	階段	預計產生的研發成本	[編纂]淨額分配
在美國進行治療 幽門螺桿菌感染的 IIb期臨床試驗.....	我們計劃於2026年 第四季度開展 IIb期臨床試驗	54.9百萬港元	[編纂]港元
在美國進行治療 幽門螺桿菌感染的 III期臨床試驗.....	我們計劃於2028年 第三季度開展 III期臨床試驗	157.9百萬港元	[編纂]港元
在中國進行治療細菌性 陰道病的III期 臨床試驗.....	我們預期於2027年 下半年開展 III期臨床試驗	70.2百萬港元	[編纂]港元

- b. [43.1]%或約[編纂]港元，將用於為利福啞酮注射劑的研發提供資金，其中：
- i. [17.7]%或約[編纂]港元，將用於為正在中國進行的利福啞酮注射劑治療PJI的Ib/IIa期臨床試驗及計劃進行的利福啞酮注射劑的III期MRCT提供資金，其中[編纂]港元用於進行中的Ib/IIa期臨床試驗及[編纂]港元用於計劃III期MRCT。我們預計於2026年第四季度在中國完成II期臨床試驗，並在完成ABSSSI的III期MRCT後（該試驗預計於2029年下半年完成）啟動一項III期MRCT；
 - ii. [22.8]%或約[編纂]港元，將用於為我們計劃於2026年第四季度啟動的利福啞酮注射劑治療ABSSSI的計劃III期MRCT提供資金；及

未來計劃及[編纂]用途

- iii. [2.6]%或約[編纂]港元，將用於為利福喹酮注射劑在美國治療LVAD感染的計劃II期臨床試驗提供資金，我們預計該試驗將於2026年下半年啟動。

請參閱「業務－我們的管線產品－核心產品：利福喹酮－全球首個被證實對生物膜感染有效的NME－臨床開發計劃」。

下表載列利福喹酮注射劑各項臨床試驗預計產生的研發成本及分配的[編纂]淨額：

臨床試驗	階段	預計產生的研發成本	[編纂]淨額分配
在中國進行治療PJI (IA給藥) 的Ib/IIa期臨床試驗	我們預期於2026年第四季度完成在中國的II期臨床試驗	9.1百萬港元	[編纂]港元
治療PJI的III期MRCT	我們預期於2029年下半年完成針對ABSSSI的III期MRCT後開展一項III期MRCT	205.0百萬港元	[編纂]港元
治療ABSSSI的III期MRCT	我們計劃於2026年第四季度啟動III期MRCT	275.5百萬港元	[編纂]港元
在美國進行治療LVAD感染的II期臨床試驗	我們預期於2026年上半年向美國食品藥品監督管理局提交II期研究方案，隨後於2026年下半年在美國啟動II期臨床試驗	31.5百萬港元	[編纂]港元

未來計劃及[編纂]用途

2. [7.0]%或約[編纂]港元，將用於為TNP-2092口服製劑治療HE的計劃IIb期MRCT提供資金，我們預期該試驗將於2027年下半年啟動。請參閱「業務－我們的管線產品－主要產品：TNP-2092口服製劑－全球首個用於治療腸道細菌代謝相關疾病的多靶點候選藥物－臨床開發計劃」。

下表載列TNP-2092（口服）各項臨床試驗預計產生的研發成本及分配的[編纂]淨額：

臨床試驗	階段	預計產生的研發成本	[編纂]淨額分配
治療HE的IIb期MRCT.....	我們預期於2027年下半年啟動IIb期MRCT	85.0百萬港元	[編纂]港元

3. [7.3]%或約[編纂]港元將用於我們其他候選產品的研發，包括：
- a. [5.7]%或約[編纂]港元，將用於為我們針對細菌感染的其他候選產品的研發提供資金，其中：
- i. [1.8]%或約[編纂]港元，將用於為TNP-2092外用製劑治療糖尿病足感染的計劃I/II期臨床試驗提供資金，我們預計該試驗將於2027年啟動；
 - ii. [0.8]%或約[編纂]港元，將用於為TNBi-1治療幽門螺桿菌感染的臨床前研究提供資金。我們預計於2026年提交IND申請；
 - iii. [1.8]%或約[編纂]港元，將用於為TNBi-2治療NTM-PD的臨床前研究提供資金。我們預計於2027年提交IND申請；及
 - iv. [1.3]%或約[編纂]港元，將用於為我們的持續研發工作，探索及開發針對細菌感染的新候選產品提供資金。
- b. [1.6]%或約[編纂]港元，將用於為TNBm-1治療代謝性疾病的臨床前研究提供資金。我們預計於2028年提交IND申請。

未來計劃及[編纂]用途

4. [7.2]%或約[編纂]港元將用於在廣東省中山市建設我們的自有生產工廠。該生產工廠設計用於生產各種口服劑型，如片劑及膠囊。於2028年開始營運後，其年產能將為約300百萬粒膠囊，且我們計劃結合合資格的CDMO/CMO外包生產及內部生產，以優化生產靈活性及效率，同時有效控制成本。
5. [10.0]%或約[編纂]港元將用作營運資金及其他一般公司用途。

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]淨額的分配將按比例進行調整。對於各產品的預期研發成本的缺口，我們擬使用我們的內部資源（包括現金及現金等價物）以及未來商業化產品產生的收入為該缺口提供資金。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]的中位數），我們將收取的[編纂]淨額將為約[編纂]港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬按上述比例將額外[編纂]淨額用於上述用途。

倘[編纂]淨額未即時用於上述用途及在適用法律及法規允許的情況下，我們僅會將[編纂]淨額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及法規）的短期計息賬戶。

倘我們將[編纂]淨額用於上述用途或[編纂]淨額於上述用途之間的分配出現任何重大變動，我們將發出正式公告。