

## 未來計劃及[編纂]用途

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務－我們的策略」。

### [編纂]用途

我們估計，在扣除[編纂]中我們應支付的[編纂]及開支後，假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元（即本文件所載指示性[編纂]每股[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數），且假設[編纂]未獲行使，我們將獲得[編纂]約[編纂]港元。我們擬將[編纂][編纂]用於以下用途。

- (i) 約[70.0]%（即[編纂]港元）將用於核心產品VVN461（高劑量）及VVN001的開發及註冊，其中：
  - (a) 約[60.0]%（即[編纂]港元）將用於VVN461（高劑量）的開發，其中：
    - (1) 約[25.0]%（即[編纂]港元）將用於VVN461（高劑量）在美國治療NIAU的臨床開發。我們計劃於2026年底前在美國啟動III期臨床試驗，以評估VVN461（高劑量）對NIAU患者的療效及安全性；
    - (2) 約[12.5]%（即[編纂]港元）將用於VVN461（高劑量）在中國治療NIAU的臨床開發及註冊。我們已於2025年11月在中國啟動III期臨床試驗，以評估VVN461（高劑量）對NIAU患者的療效及安全性。我們預計於2027年上半年完成該試驗；
    - (3) 約[10.0]%（即[編纂]港元）將用於VVN461（高劑量）在中國治療乾燥綜合徵相關乾燥眼症的臨床開發。我們計劃於2026年底在中國啟動II期臨床試驗，以評估VVN461對乾燥綜合徵相關DED受試者的療效及安全性；及
    - (4) 約[12.5]%（即[編纂]港元）將用於VVN461（高劑量）治療其他適應症（包括VKC、鞏膜炎及oGVHD）的開發。我們計劃於2026年底前向國家藥監局提交IND申請，直接啟動針對VKC患者的II期臨床試驗，並在各自IND獲批後開展II期臨床試驗。我們計劃與學術研究機構合作，於2026年底前啟動治療鞏膜炎及oGVHD的研究者發起試驗。完成此類研究者發起試驗後，我們計劃向美國食品藥品監督管理局提交IND修訂申請，旨在直接啟動在美國開展註冊性關鍵性臨床試驗，用於該等適應症。
  - (b) 約[10.0]%（即[編纂]港元）將用於VVN001的臨床開發及註冊。我們已於2024年6月份在中國啟動III期臨床試驗，以評估VVN001對中重度乾眼症患者的療效及安全性。我們預計該試驗將於2026年底前完成；

## 未來計劃及[編纂]用途

- (ii) 約[15.0]% (即[編纂]港元) 將用於其他候選產品的開發，其中：
- (a) 約[5.0]% (即[編纂]港元) 將用於VVN432的臨床開發。我們已於2025年12月在中國啟動I期臨床試驗，以評估VVN432對健康成年人的安全性、耐受性及藥代動力學特徵。我們預計該試驗將於2026年第三季度完成並於其後進行II期臨床試驗；
  - (b) 約[5.0]% (即[編纂]港元) 將用於VVN1901的臨床開發。我們已於2025年7月在中國啟動II期臨床試驗，以評估VVN1901對中重度神經營養性角膜炎(NK)患者的療效及安全性。我們預計該試驗將於2028年完成；及
  - (c) 約[5.0]% (即[編纂]港元) 將用於剩餘候選產品 (包括VVN461 (低劑量)、VVN481、VVN1888及VVN611) 的研發；
- (iii) 約[5.0]% (即[編纂]港元) 將用於組建內部商業化團隊及營銷活動。我們計劃組建一支約10人規模、具備深厚醫學及／或業務拓展專業知識的商業化團隊；
- (iv) 約[10.0]% (即[編纂]港元) 將用作營運資金及其他一般企業用途。

倘[編纂]釐定為高於或低於指示性[編纂]範圍的中位數，則上述[編纂]的分配將按比例予以調整。倘[編纂]定於每股[編纂]港元 (即指示性[編纂]範圍的上限)，則[編纂][編纂]將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定於每股[編纂]港元 (即指示性[編纂]範圍的下限)，[編纂][編纂]將減少約[編纂]港元。

倘若[編纂]獲悉數行使，我們將獲得的額外[編纂]為[編纂]港元 (假設[編纂]為每股[編纂]港元，即指示性[編纂]範圍的中位數)。我們擬按比例將額外[編纂]用於上述用途。

若[編纂][編纂]未立即應用於上述用途，或我們無法按計劃實施未來發展規劃的任何部分，我們可能會將相關資金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權區的適用法律法規) 的短期計息賬戶。如上述[編纂]用途有任何變動，我們將適時作出公告。