

未來計劃及[編纂]

未來計劃及前景

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務－業務戰略」。

[編纂]

在扣除[編纂]佣金、費用及我們就[編纂]應付的估計開支後，假設[編纂]未獲行使及[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]），我們估計將從[編纂]中獲得[編纂]約[編纂]港元。

假設[編纂]為指示性[編纂]範圍的[編纂]，我們計劃將[編纂]用於以下用途，惟可能會根據我們不斷發展的業務需求及不斷變化的市況而有所變動：

- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）將分配至我們核心產品的研發，如下所示：

核心產品	年齡段	司法管轄區	研發活動			已分配[編纂]百分比
			臨床試驗	將入組患者數量	下-里程碑	
齊瑞索韋.....	成人	中國	II/III期臨床試驗	約200名	於2028年第一季度前完成受試者入組並於2028年完成臨床試驗	[編纂]%
	嬰幼兒	美國	II期及/或III期臨床試驗，待FDA確認	III期臨床試驗：約168名 II期臨床試驗：約80名	於2026年上半年與FDA展開溝通並於2027年上半年開展臨床試驗	[編纂]%
	成人	美國	II期及III期臨床試驗	II期臨床試驗：約100名 III期臨床試驗：約200名	於2026年與FDA展開溝通	[編纂]%
總計						[編纂]%
AK3280	全年齡段	中國	III期臨床試驗	約200名	於2028年完成臨床試驗	[編纂]%
	全年齡段	美國	II期概念驗證臨床試驗	約80名	於未來12個月啟動臨床試驗	[編纂]%
	全年齡段	全球	針對其他適應症的臨床前研究		不適用，因為其取決於相關臨床前研究進展及結果	[編纂]%
總計						[編纂]%

- 約[編纂]%的[編纂]或[編纂]港元，將用於齊瑞索韋在中國及海外的研發、藥品供應及註冊備案，包括(i)約[編纂]%用於在中國開展涉及約200名受試者的成人II/III期臨床試驗，我們已就此取得國家藥監局確認並啟動受試者入組；(ii)約[編纂]%用於於2026年上半年與FDA展開計劃溝通後在美國進行的嬰幼兒II期臨床試驗（涉及約80名受試者）及III期臨床試驗（涉及約168名受試者）；及(iii)約[編纂]%用於在美

未來計劃及[編纂]

國進行的成人臨床試驗，我們計劃於2026年底前就此與FDA展開溝通，並於2027年底前啟動該項涉及約200名受試者的臨床試驗。

- 約[編纂]%的[編纂]或[編纂]港元，將用於AK3280的研發、藥品供應及註冊備案，包括(i)[編纂]%用於在中國進行治療IPF的III期臨床試驗，涉及約200名受試者，在II期結束會議上，國家藥監局對啟動該試驗無異議，並計劃於2028年底前完成；(ii)[編纂]%用於治療IPF在美國的II期概念驗證臨床試驗，涉及約80名受試者，我們已就此於2026年2月獲得FDA的IND批准，並計劃於未來12個月內啟動；及(iii)[編纂]%用於擴大其適應症至PF-ILD、肝纖維化及其他纖維化疾病如心肌纖維化，包括其未來臨床試驗。

我們預期核心產品的研發成本將會大幅上升，考慮到：

齊瑞索韋

於往績記錄期間，由於內部資源有限，我們主要將研發工作集中1至24個月住院嬰兒適應症，以加速其在中國的NDA申請。隨著齊瑞索韋在中國的嬰兒組進入NDA階段，我們計劃將其臨床開發拓展至其他年齡段，而在成年組開展臨床試驗需要增加臨床及監管支出。具體而言，國家藥監局已確認我們須對成年患者進行II/III期臨床試驗，並於啟動該試驗的III期部分前開始與彼等溝通。II/III期臨床試驗本質上比獨立III期試驗的成本更高，因為其涉及更大的患者群體。此外，我們計劃在美國啟動齊瑞索韋的臨床試驗，包括嬰幼兒II期及／或III期臨床試驗以及成人II期及III期臨床試驗。由於在美國開展臨床試驗的成本（按每名患者計算）通常較中國高出兩至三倍，且我們計劃在美國開展的臨床試驗中招募超過500名受試者，我們預期齊瑞索韋的研發成本將於未來顯著增加。

AK3280

對於AK3280，我們於往績記錄期間產生的研發成本主要與招募108名患者的II期臨床試驗相關。展望未來，我們計劃於2026年啟動AK3280的III期臨床試驗，並於2028年完成。預期III期臨床試驗招募的受試者數量將顯著高於II期臨床試驗，導致臨床試驗成本相應增加，包括患者相關費用、試驗中心管理費以及為支持更大規模研究的CMC活動。

- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）將分配至我們其他候選藥物的臨床前研究、提交IND申請及臨床試驗，包括AK0610 RSV保護、治療ADHD的AK0901、治療COPD的AK0705及治療流感的AK0406。

我們分配至該等候選藥物的[編纂]詳情概述如下：

候選藥物	[編纂]分配	目標 司法管轄區	已規劃活動	時間表	可利用[編纂] [編纂]淨額進行 競爭的開發階段
AK0406	[編纂]%	中國	臨床前研究、IND申報和 臨床試驗	取得IND並於2026年 上半年進行1期臨床 試驗(NCT07432698)	II期臨床試驗

未來計劃及[編纂]

候選藥物	[編纂]分配	目標 司法管轄區	已規劃活動	時間表	可利用[編纂] [編纂]淨額進行 競爭的開發階段
AK0705	[編纂]%	中國	臨床前研究、IND申報和 臨床試驗	預期於2027年提交IND	II期臨床試驗
AK0610	[編纂]%	中國	II期臨床試驗	預期於2026年第四季度 完成II期臨床試驗	II期臨床試驗

- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將分配至就現有許可引進及其他合作機會支付里程碑付款。具體而言，我們計劃將有關[編纂]分配用於現有管線的里程碑付款，包括：(i)與齊瑞索韋在亞洲獲NDA批准相關的里程碑付款[編纂]港元；(ii)與AK3280的中國III期臨床試驗、NDA申報及NFA批准相關的里程碑付款[編纂]港元；(iii)與AK0610的II期及III期臨床試驗、NDA提交及NDA批准相關的里程碑付款[編纂]港元；及(iv)基於齊瑞索韋、AK3280及AK0901銷售業績的商業化里程碑付款[編纂]港元。
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將分配至在中國市場將候選藥物商業化，包括為建立及擴大我們的內部銷售及營銷職能提供資金，以支持預期在中國推出齊瑞索韋及其他在研產品。2028年年底前，計劃的所得款項用途涵蓋(其中包括)：(i)招聘及擴充我們內部銷售及營銷團隊，負責產品全生命週期策略、全國營銷規劃、宣傳材料及科普資料的編寫以及第三方推廣團隊的培訓及認證；(ii)市場準備活動，包括KOL合作、學術推廣、科學會議以及與國家和地區主要兒科和呼吸系統專家建立關係；(iii)通過與推廣合作夥伴聯合實地考察、提供市場准入支持及協調醫院上架活動，開發及優化我們的重點醫院渠道，包括兒童醫院及設有兒科或呼吸科的綜合醫院；及(iv)持續的績效管理及數據分析能力，以監控市場滲透率、處方動態和促銷效果，確保全面促銷合規，並支持商業策略的持續優化。
- 約[編纂]港元(佔[編纂]的[編纂]%)將用於營運資金及一般公司用途。

倘[編纂]定於高於或低於本文件所述指示性[編纂]範圍的[編纂]，則上述[編纂][編纂]的分配將按比例調整。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]範圍的[編纂])，我們將收取的[編纂]將約為[編纂]港元，在該情況下，我們擬將額外[編纂]按上述比例用於上述用途。

倘[編纂][編纂]未能立即用於上述用途，且在相關法律法規允許的範圍內，該款項將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管轄區的適用法律法規)的短期計息賬戶。倘上述[編纂]擬定[編纂]發生任何重大變動，我們將發出適當公告。