

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

假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數），經扣除有關[編纂]的[編纂]及其他估計開支後，我們估計將獲得[編纂][編纂]淨額約[編纂]港元。

我們擬按下文所載用途及金額使用預期將自[編纂]收取的[編纂]淨額。

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於核心產品9MW2821針對多種適用症不同階段的臨床試驗開發。
 - i. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於推進治療尿路上皮癌不同階段的臨床試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的比較9MW2821單藥作為二線或後線療法與研究者選擇的化療治療既往接受過鉑類化療及PD-(L)1抑制劑治療的不可手術切除的局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者的III期臨床試驗。我們計劃於2026年下半年進行中期分析，然後根據中期分析結果向國家藥監局提交NDA。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的9MW2821聯合特瑞普利單抗作為一線療法對比標準化療治療局部晚期或轉移性尿路上皮癌患者的III期臨床試驗。我們計劃於2027年進行中期分析，並根據中期分析結果向國家藥監局提交聯合療法的NDA。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的聯合特瑞普利單抗作為一線療法治療晚期尿路上皮癌的II期析因研究，我們於2024年啟動該項研究。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於旨在探索9MW2821聯合特瑞普利單抗用於尿路上皮癌圍手術期治療的療效的II期臨床試驗，我們於2025年6月啟動並預計於2027年下半年完成該項試驗。
 - ii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於推進針對三陰性乳腺癌治療的不同階段的臨床試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的9MW2821聯合特瑞普利單抗治療局部晚期或轉移性三陰性乳腺癌的II期臨床試驗，我們預計於2027年上半年完成該項試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在美國進行的9MW2821單藥治療對以拓撲異構酶抑制劑為載藥的ADC耐藥的三陰性乳腺癌患者的I期臨床試驗，我們於2025年8月啟動該項試驗。

未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的9MW2821單藥作為晚期三陰性乳腺癌二線或後線療法的III期臨床試驗，我們預計於2028年完成該項試驗。
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的9MW2821聯合特瑞普利單抗作為三陰性乳腺癌一線療法的III期臨床試驗，我們預計於II期臨床試驗完成後開始該項試驗。
- iii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於推進針對宮頸癌治療的不同階段的臨床試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的比較9MW2821單藥作為二線或三線療法對比研究者選擇的化療治療含鉑雙藥化療失敗的復發或轉移性宮頸癌患者的III期臨床試驗。我們計劃於2026年下半年進行中期分析，並於2027年上半年根據中期分析結果向國家藥監局提交NDA。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的研究9MW2821聯合其他抗腫瘤療法治療晚期婦科惡性腫瘤（包括宮頸癌）患者的Ib/II期臨床試驗，我們於2025年4月啟動該項試驗並基於主要終點預計於2026年下半年完成該項試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將在Ib/II期臨床試驗完成後，用於在中國進行的研究9MW2821聯合其他抗腫瘤療法治療宮頸癌患者的III期臨床試驗。
- iv. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於推進針對食管癌治療的不同階段的臨床試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在中國進行的9MW2821聯合其他抗腫瘤療法作為食管癌一線療法的Ib/II期臨床試驗。我們於2025年6月啟動該項試驗，並計劃於2027年下半年完成該項試驗。
 - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將在Ib/II期臨床試驗完成後，用於在中國進行的9MW2821聯合其他抗腫瘤療法作為食管癌一線療法的III期臨床試驗。
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於針對具有大量臨床需求的腫瘤和年齡相關疾病的其他管線產品的研發。
 - i. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於在ADC平台開發其他管線，包括7MW3711 (B7-H3 ADC)及7MW4911 (CDH17 ADC)，以推進針對多種晚期實體瘤治療的不同階段的臨床試驗及藥物研究。我們預計於2027年上半年完成正在進行的7MW3711治療小細胞肺癌及其他晚期實體瘤的I/II期臨床試驗。

未來計劃及[編纂]用途

- ii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於主要產品9MW1911 (ST2)治療COPD的臨床試驗及藥物研究，我們預計將於2026年上半年完成正在進行的Ib/IIa期臨床試驗。
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於商業化目的。
 - i. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於9MW2821在產品上市後的商業化。我們計劃於2027年第四季度前專門為9MW2821組建一支100至150人的銷售和市場推廣團隊。
 - ii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於邁衛健®的商業化。我們計劃擴大邁衛健®的銷售及營銷團隊，於2026年招聘約45名新成員，同時增強腫瘤資產的開發能力，為未來即將上市的新產品的商業化做準備。我們亦正在探索與數字平台及體檢中心的合作機會。
 - iii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於邁利舒®的商業化。我們計劃擴大邁利舒®的銷售及營銷團隊，於2026年招聘約85名新成員，同時增強慢性疾病資產的開發能力，為未來即將上市的新產品的商業化做準備。我們亦正在探索與數字平台及體檢中心的合作機會。

對於銷售和市場推廣人員，我們通常招募具備大專及以上學歷，且在製藥行業擁有至少兩年工作經驗的人員。在獲得候選藥物上市批准之前，我們會在中國各省份開展針對該候選藥物目標適應症的市場需求研究。隨後，我們將根據不同地區的預期市場需求，組建相應的銷售和市場推廣團隊。

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於營運資金及其他一般公司用途。

倘[編纂]定為[編纂]範圍的上限或下限，則[編纂]淨額將分別增加或減少約[編纂]港元(經扣除有關[編纂]的[編纂]費用及開支後)。我們擬按比例額外增加或減少用於上述用途的[編纂]淨額。

倘[編纂][編纂]淨額並未即時用作上述用途，在相關法律及法規允許的範圍內，我們將[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法規)的短期計息賬戶，只要其被視為符合本公司的最佳利益即可。倘上述擬定[編纂]用途有任何變動，我們將遵守上市規則項下的所有披露規定。