

未來計劃及[編纂]

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]

我們估計，假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元(即本文件所載指示性[編纂]範圍每股[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數)，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]及開支後，我們將收取的[編纂]約為[編纂]港元。我們擬將[編纂][編纂]用作以下用途：

(i) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們核心產品的持續進行及計劃的臨床試驗以及計劃的商業推出，其中：

- (a) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013治療SHPT的III-C01期臨床試驗。我們於2025年7月在中國啟動該適應症的III期臨床試驗，並計劃招募約424名受試者。截至最後實際可行日期，已入組合共392名受試者。我們預期於2026年底前完成該項試驗，並於2027年初提交新藥申請；
- (b) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013的計劃商業推出，涵蓋向相關監管機構註冊的相關費用以及MT1013的生產。我們計劃在取得新藥申請批准後於2028年初展開商業化活動；

有關我們商業化策略的詳情，請參閱「業務－商業化」。

- (c) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013的適應症擴展，其中：
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國用於治療CKD-MBD伴骨質疏鬆的臨床試驗。我們已完成MT1013用於SHPT適應症的II期臨床試驗，並計劃利用從相關試驗收集的數據，向主管監管機構尋求新藥臨床研究批准，以進行MT1013用於CKD-MBD伴骨質疏鬆此擴展適應症的III期臨床試驗。我們預計於2028年初啟動該適應症的III期臨床試驗；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國治療非透析繼發性甲狀旁腺功能亢進的臨床試驗。我們預期於2027年底前就MT1013用於治療非透析繼發性甲狀旁腺功能亢進的臨床試驗提交新藥臨床研究申請。
- (d) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013的其他持續進行及計劃的臨床試驗，以進一步評估其用於治療SHPT的潛在治療裨益及給藥方式，其中：

- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國的I-C03期臨床試驗，該試驗於2025年7月啟動。截至最後實際可行日期，在中國的所有六名受試者已完成入組，且LPLV預期將於2026年4月前進行；
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國的II-C01期(劑量滴定)臨床試驗；

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國的II-C02期臨床試驗，該試驗於2024年3月啟動，截至最後實際可行日期已入組全部350名受試者，預計將於2026年底完成；
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1013在中國的II-C03期臨床試驗，該試驗於2024年11月啟動。

有關我們未來發展計劃的詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－我們的核​​心產品MT1013－臨床開發計劃」。

(ii) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們關鍵產品的持續進行及計劃的臨床試驗以及計劃的商業推出，其中：

(a) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於XTL6001的持續進行及計劃的臨床試驗，其中：

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於XTL6001在中國用於肥胖或超重人群慢性體重管理的臨床試驗，包括約[編纂]%或[編纂]港元用於XTL6001的II期臨床試驗，及約[編纂]%或[編纂]港元用於XTL6001的III期臨床試驗。在中國的II期試驗預期將於2026年第三季度啟動，並於2027年第三季度完成；及
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於XTL6001在中國用於治療蛋白尿性CKD及MASH的臨床試驗，包括約[編纂]%或[編纂]港元用於XTL6001用於治療蛋白尿性CKD的II期臨床試驗(我們預期於2027年年中在中國啟動)、約[編纂]%或[編纂]港元用於XTL6001用於治療蛋白尿性CKD的III期臨床試驗，以及約[編纂]%或[編纂]港元用於XTL6001用於治療MASH的II期臨床試驗(我們預期於2027年初就此提交新藥臨床研究申請)；

有關我們未來發展計劃的詳情，請參閱「業務－我們的候選藥物－我們的關鍵產品XTL6001－臨床開發計劃」。

(b) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1002的持續進行及計劃的臨床試驗，其中：

- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1002在中國用於治療ACS-PCI的II-C04期及IIb期臨床試驗。截至最後實際可行日期，我們已完成該試驗的五個劑量隊列的研究。我們預期於2026年中完成II-C04期臨床試驗，並於2028年中完成IIb期臨床試驗；及
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1002在中國用於治療ACS-PCI的III期臨床試驗。我們預期於2028年底啟動III期臨床試驗。
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT1002在中國用於治療腦卒中及透析抗凝的II期臨床試驗。我們預期於2026年中前完成II期臨床試驗的首例患者入組。

未來計劃及[編纂]

- (c) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT200605的持續進行及計劃的臨床試驗以及計劃的商業推出，其中：
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT200605在中國用於治療AIS的II-C01期臨床試驗。截至最後實際可行日期，360名受試者入組已經完成。展望未來，我們預期於2026年完成該項試驗；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT200605用於治療AIS的III期臨床試驗。我們預期於2027年中在中國啟動III期臨床試驗；及
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於MT200605的計劃商業推出，涵蓋向相關監管機構註冊的相關費用以及MT200605的生產及銷售。我們計劃在取得新藥申請批准後於2029年展開MT200605的商業化活動。
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們其他候選產品及技術平台的研發，其中：
- (a) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們其他候選產品(如MT2004、MT1009及MT1011)的持續進行及計劃的臨床試驗，其中：
- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於MT1011(一種廣譜抗凝藥物逆轉劑)的進行中及未來臨床試驗，包括約[編纂]%或[編纂]港元用於在中國進行的I-C02期臨床試驗，及約[編纂]%或[編纂]港元用於其後在中國進行的II期臨床試驗；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於MT2004用於治療藥物性肝損傷(DILI)的進行中及未來臨床試驗，包括約[編纂]%或[編纂]港元用於在中國進行的II期臨床試驗，及約[編纂]%或[編纂]港元用於其後在中國進行的III期臨床試驗；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於MT1009用於治療糖皮質激素誘導的骨質疏鬆及絕經後骨質疏鬆的進行中及未來臨床試驗，包括約[編纂]%或[編纂]港元用於I期臨床試驗(我們已於2026年1月在中國啟動)，及約[編纂]%或[編纂]港元用於其後在中國進行的II期臨床試驗；
- (b) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於新型候選藥物的研發。我們擬將該等工作重點放於進一步加強及擴大我們在代謝性疾病(特別側重於腎臟相關適應症)以及心腦血管疾病領域的產品管線；及
- (c) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們技術平台的開發、升級及運營，包括招募人才以及透過平台專利佈局確保知識產權得到保護。
- (iv) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用作營運資金及一般公司用途。

未來計劃及 [編纂]

倘 [編纂] 釐定的水平高於或低於指示性 [編纂] 範圍的中位數，則上述 [編纂] 分配將按比例調整。倘 [編纂] 定為每股股份 [編纂] 港元 (即指示性 [編纂] 範圍的高端)，則 [編纂] [編纂] 將增加約 [編纂] 港元。倘 [編纂] 定為每股股份 [編纂] 港元 (即指示性 [編纂] 範圍的低端)，則 [編纂] [編纂] 將減少約 [編纂] 港元。

倘 [編纂] 並非即時用作上述用途，我們將把該等 [編纂] 存入持牌商業銀行及／或其他認可財務機構 (定義見《證券及期貨條例》，及相關司法權區的相關適用法律) 的短期計息賬戶。倘上述建議 [編纂] 用途有任何變動，我們將作出適當公告。