

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]費用及開支後，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CKD-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，所有424名計劃受試者均已入組。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治療CKD-SHPT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CKD-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CKD-SHPT的臨床試驗。我們預期於2027年底前就MT1013用於治療非透析CKD-SHPT的臨床試驗提交新藥臨床研究申請。

未來計劃及[編纂]

- (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CKD-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，所有受試者已出組；
 - 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；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元將用於MT1013在美國治療CKD-SHPT的II期臨床試驗。該新藥臨床研究於2026年2月13日重新啟動，並於2026年3月20日獲得FDA批准進行II期臨床試驗。

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長期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」。

未來計劃及[編纂]

(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，五個劑量探索隊列已完成，且劑量擴展隊列的26名受試者已完成入組。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；

IIb期臨床試驗構成MT1002-II-C04的一部分，旨在於更龐大的患者群體中進一步評估所選劑量。有關進行IIb期臨床試驗的理由的更多資料，請參閱「業務－我們的關鍵產品MT1002－MT1002臨床試驗概覽－MT1002-II-C04中國II期在急性冠狀動脈綜合征－經皮冠狀動脈介入治療患者中的療效研究」。

- 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；及
- 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。我們預計分別於2026年6月及2026年7月前開展用於治療腦卒中及透析抗凝的II期臨床試驗。

(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；

未來計劃及[編纂]

- 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，包括XTL3602、XTL3710、MT1016及XTL1018，以及其他潛在候選產品。我們擬進一步加強及擴大我們在代謝性疾病(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；具體而言，約[編纂]%或[編纂]港元將用於腎臟相關適應症；約[編纂]%或[編纂]港元將用於腎臟相關適應症以外的其他內分泌疾病；及約[編纂]%或[編纂]港元將用於心腦血管疾病及其他疾病。我們預期將於2026年就XTL3710、於2027年就XTL3602及MT1016以及於2028年就XTL1018提交新藥臨床研究申請，以推進至臨床開發；及

有關我們就擬開發的新藥候選產品的實施計劃及時間表的更多資料，請參閱「業務－我們的非管線候選產品」。

- (c) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們四個核心技術平台的開發、升級及營運，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。該等平台將服務於核心產品以及我們的其他產品。其中：
- 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於雙／多特異性肽及肽基大分子技術平台 — 我們預期將提升其篩選具有多樣化分子形式及新型作用機制的候選分子的能力，旨在加速我們臨床前候選藥物的研發及轉化；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於計算機輔助肽設計平台 — 我們預期將透過與主流供應商合作，將其開發為人工智能輔助的自有知識產權；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於口服肽遞送平台 — 我們預期將透過對其的持續研發，開發專有專利體系並推進候選藥物口服製劑的開發，旨在提高患者依從性及便利性；
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於成藥性評價平台 — 我們預期將繼續對其進行優化升級，進一步完善我們的體外生物學評價模型，並增強我們管線產品的成藥性評價能力，從而提高我們的整體轉化效率。

未來計劃及[編纂]

(iv) 約[編纂]%或[編纂]港元，將用作營運資金及一般公司用途。

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[編纂][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[編纂][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]有任何變動，我們將作出適當公告。