

## 未來計劃及[編纂]用途

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳細描述，請參閱「業務－我們的戰略」。

### [編纂]用途

我們估計，經扣除我們就[編纂]已付及應付的[編纂]、其他估計開支且計及任何額外酌情激勵費用後，假設[編纂]未獲行使及[編纂]為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍[編纂]港元至[編纂]港元的中位數），本公司的[編纂]淨額總額將約為[編纂]百萬港元。

根據我們的策略，我們擬將[編纂]淨額用於以下用途：

- (a) **核心產品SRSD107研發**。我們的核心產品，即靶向FXI的SRSD107目前正在進行多區域II期試驗。開展此類III期臨床試驗的特定司法管轄區（中國除外）尚未確定。除中國外，我們正在對美國、歐盟、澳大利亞等多個地區開展評估。其他臨床試驗地點及司法管轄區的最終選定取決於正在進行的監管磋商、戰略評審及運營可行性評估。約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為SRSD107治療多種適應症的臨床開發提供資金，其中：
- (i) 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為計劃進行的SRSD107治療癌症相關血栓形成及非直接口服抗凝藥的心房顫動的III期全球臨床試驗提供資金。
- 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為計劃的III期癌症相關血栓形成試驗提供資金，該試驗將於2027年下半年啟動（須待II期研究取得令人滿意的結果，並獲監管機構的反饋（「III期條件」）），且此類試驗通常持續約2至4年。此類試驗的規模通常為1,000至2,000名患者。
  - 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為計劃的III期非直接口服抗凝藥的心房顫動試驗提供資金，該試驗將於2028年啟動（須符合III期條件），且此類試驗通常持續約3至4年。此類試驗的規模通常為1,000至2,000名患者。
- (ii) 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為計劃進行的SRSD107治療其他適應症的III期全球臨床試驗提供資金，包括外周血管疾病、慢性腎病、慢性冠狀動脈疾病、缺血性卒中預防、其他靜脈血栓栓塞及非直接口服抗凝藥的心房顫動患者。外周血管疾病的III期全球臨床試驗預計於2030年啟動（須符合III期條件）。
- (iii) 約[編纂]%（或[編纂]百萬港元）將用於為SRSD107的CMC、工藝開發活動及毒理學研究提供資金，這對於確保SRSD107的質量、可擴展性及合規性，以及支持其持續臨床開發及未來商業化至關重要。

III期臨床試驗的啟動取決於III期條件。同樣，III期臨床試驗的整體期限和招募患者人數受到多項因素影響，如試驗設計的複雜性、患者招募效率，以及監管和倫理委員會的審批進度，其中部分因素超出我們的控制範圍，可能影響預期時間表。

## 未來計劃及[編纂]用途

有關癌症相關血栓形成、非DOACAF、外周血管疾病、CKD、慢性冠狀動脈疾病、缺血性卒中預防、其他靜脈血栓堵塞及非直接口服抗凝藥的心房顫動患者的臨床開發計劃詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－核心產品SRSD107：一種新型靶向FXI的siRNA抗凝療法－臨床開發計劃」。

(b) **關鍵產品SRSD216研發**。約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為我們的關鍵產品，即靶向Lp(a)的SRSD216的臨床開發提供資金，其中：

(i) 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為目前正在進行及計劃進行的SRSD216全球臨床試驗 (目前在中國及美國處於II期階段) 提供資金，該試驗針對各種高風險心血管及相關疾病的患者，包括ASCVD、缺血性卒中、鈣化性主動脈瓣疾病及家族性高膽固醇血症。該資金將支持SRSD216推進至關鍵的III期研究，預計將於2027年下半年開始給藥 (須符合III期條件)。III期試驗將招募Lp(a)水平升高的受試者，並設計為隨機、雙盲、安慰劑對照試驗，以嚴格評估SRSD216在該高風險人群中的療效和安全性。

(ii) 約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為SRSD216的CMC及毒理學研究提供資金，這對於確保SRSD216的質量、可擴展性及合規性，以及支持該項目推進至後期臨床開發及最終商業化至關重要。

有關SRSD216治療ASCVD的臨床開發計劃詳情，請參閱「業務－我們的產品管線－關鍵產品SRSD216：差異化的siRNA治療藥物，靶向脂蛋白(a)用於預防動脈粥樣硬化心血管疾病－臨床開發計劃」。

(c) **關鍵產品SRSD384研發**。約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於為我們的關鍵產品，即靶向INHBE的SRSD384的研發提供資金，該產品正迅速推進至IND支持研究及後續臨床試驗階段。我們計劃於2026年中期向TGA提交CTN，旨在於澳大利亞超重人群中開展首次人體一期研究，預計在獲得CTN回執後啟動試驗。在整個臨床開發過程中，將探索SRSD384作為單藥療法以及與GLP-1激動劑聯合用藥的治療方案。

(d) **包括肝外研發的管線候選產品**。約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於推進及擴展包括肝外候選產品的治療管線。該等資金將支持我們藉助PEPR®平台開發針對肝臟及其他組織 (包括肌肉、脂肪、中樞神經系統和腎臟) 的項目。

(e) **營運資金及業務發展用途**。約[編纂]% (或[編纂]百萬港元) 將用於營運資金及業務發展用途，提高財務靈活性以維持日常營運，同時戰略性提高管線的全球潛力。該等資金將助力我們建立戰略合作夥伴關係，加快開發進程、擴大市場範圍並降低風險。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

倘[編纂]定為[編纂]範圍的高位數或低位數（假設[編纂]未獲行使），則[編纂]淨額將增加或減少約[編纂]百萬港元（經扣除與[編纂]有關的[編纂]及開支後）。我們計劃按比例增加或減少用於上述目的之[編纂]淨額。

倘[編纂]獲悉數行使，本公司將基於每股股份[編纂]港元的[編纂]（即指示性[編纂]範圍[編纂]港元至[編纂]港元的中位數），就因[編纂]獲悉數行使而擬配發及發行的[編纂]股股份，獲得額外[編纂]淨額約[編纂]百萬港元（經扣除本公司應付的[編纂]及佣金後）。所籌集的額外資金將按比例用於上述[編纂]用途。

倘[編纂]淨額無需立即用於上述用途，且在相關法律法規允許的範圍內，我們僅會將[編纂]淨額存入於持牌商業銀行及／或其他認可財務機構（《證券及期貨條例》或其他司法管轄區適用法律法規所界定者）開設的短期計息賬戶。倘上述建議[編纂]用途有任何變動，我們將適時作出公告。