

未來計劃及[編纂]用途

未來計劃

有關我們未來計劃的進一步詳情，請參閱本文件「業務－我們的戰略」一節。

[編纂]用途

我們估計，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]費用及估計開支，按[編纂]每股H股[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數）計算，並假設[編纂]未獲行使，本公司[編纂][編纂]淨額總額將約為[編纂]港元。

我們擬將有關[編纂][編纂]淨額用於以下用途，惟須根據我們不斷變化的業務需求及瞬息萬變的市況作出變更：

- 約[編纂]%或[編纂]港元將用於我們候選產品的持續及計劃臨床開發及監管事務，其中：
 - 約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為我們的核心產品AP301（一種治療高磷血症的獨特磷結合劑）的持續臨床開發及監管事務提供資金。根據灼識諮詢的資料，與可資比較公司相比，將上述[編纂]金額分配至研發我們的核心產品屬合理。
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於在中國和美國開展一項全球多中心III期臨床試驗，以評估AP301對接受維持性透析的高磷血症CKD患者血磷控制的療效和安全性。我們目前正在中國和美國開展一項全球多中心關鍵III期臨床試驗，且預期將使用上述[編纂]淨額分配於2027年第二季度完成該試驗；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於AP301的NDA註冊，其中：
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元將用於在美國進行NDA註冊。我們預計將於2027年第三季度向FDA提交AP301的NDA；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於在中國進行NDA註冊。我們已於2025年6月在中國完成AP301的III期臨床試驗。我們預計將於2026年第二季度向中國國家藥監局提交AP301的NDA；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於AP301的臨床開發，用於控制非透析CKD高磷血症患者的血磷水平。本公司預期自2028年起展開臨床試驗，以擴大AP301的適用臨床適應症範圍；

未來計劃及[編纂]用途

- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為其他候選產品（包括AP306、AP303及AP308）的持續臨床開發及監管事務提供資金：
 - AP303：[編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於研發AP303，其為一種新型疾病修正產品，具有顯著延緩或阻止CKD進展的潛力，包括：
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為AP303針對有高蛋白尿的DKD和IgAN患者的II期籃式臨床試驗提供資金。我們預計將於2026年第三季度在中國及澳大利亞啟動該試驗，並於2027年下半年完成試驗；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元將用於為AP303針對IgAN的III期臨床試驗提供資金，且我們預計將於2027年下半年啟動該試驗；
 - AP306：[編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於研發AP306，其為一種治療高磷血症的新型泛磷酸鹽轉運蛋白抑制劑。
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為進行的AP306隨機、雙盲、安慰劑對照、多中心IIb期臨床試驗提供資金，且我們預計將於2026年第二季度啟動該試驗，以探索III期臨床開發的最佳劑量和給藥頻率，並於2027年第二季度完成試驗；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為在中國進行的AP306多地區III期臨床試驗提供資金；
 - AP308：[編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於我們臨床前候選產品AP308的研發，其為新型IgA蛋白酶，旨在實現IgAN的功能性治癒。我們預計將於2026年第三季度向中國國家藥監局和FDA提交AP308的IND申請，及啟動I期臨床試驗。
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為AP308的Ia期臨床試驗提供資金，我們預計將於2026年第三季度啟動該試驗；
 - [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於為AP308的I期臨床試驗提供資金，且我們預計將於2026年第三季度啟動該試驗；
- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將分配用於推進我們擴大管線中產品候選（包括AP304、AP305及AP307）的臨床前開發；
- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於升級生產能力以及於我們的候選藥物獲准銷售後將其商業化，其中：
- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於AP301在中國的商業化，我們預計將於2026年下半年開始。我們預期於推出AP301後首三年內組成一支由150名至200名銷售人員組成的銷售團隊，並可按AP301銷售擴大團隊；

未來計劃及[編纂]用途

- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於美信羅®（一種用於治療CKD相關貧血的長效EPOs）的商業化。截至最後實際可行日期，自美信羅®於2024年在中國上市以來，美信羅®已於中國逾300家醫院上市。為實現美信羅®的未來商業化，我們正在建立且預計將擴大內部可直接與醫生、腎臟病專家和醫院接洽的可擴展腎臟銷售團隊和經銷渠道；
- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用於升級生產能力。截至最後實際可行日期，我們位於揚州的內部生產設施正處於中試生產和規模化準備階段，預計將於2025年底投入運營。未來我們可能會進一步擴大內部生產能力及升級生產線，以確保產能足以滿足全球市場需求，及致力成為一家成熟的生物醫藥公司。具體而言，我們計劃投資升級生產能力，包括但不限於：
 - 隨著AP301在全球市場持續商業化，為應對其日益增長的需求，產生維護開支；
 - 建築工程已完工，並將預留可擴充至50公噸／年產能的空間，供AP306使用，實際擴建規模將視AP306全球II期臨床試驗結果及市場需求而定；
- [編纂]淨額約[編纂]%或[編纂]港元，將用作我們的營運資金及其他一般公司用途。

倘[編纂]定為高於或低於本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數，則上述[編纂][編纂]淨額分配將按比例進行調整。

倘[編纂]定為[編纂]範圍的最高值或最低值（假設[編纂]未獲行使），[編纂]淨額將增加或減少約[編纂]港元（經扣除[編纂]相關[編纂]費用及開支）。我們擬按比例將額外或減少[編纂]淨額用於上述用途。

倘[編纂]獲悉數行使，而[編纂]定為[編纂]範圍的最高值、中間值及最低值，我們將分別獲得額外[編纂]約[編纂]港元、[編纂]港元及[編纂]港元。我們擬將額外[編纂]淨額按比例用於上述用途。

倘[編纂][編纂]淨額並未即時用於上述用途，在相關法律法規許可的情況下，我們會將[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管轄區的適用法律法規）的短期計息賬戶，惟此舉被視為符合本公司的最佳利益。倘上述[編纂]用途有任何變動，我們將遵守上市規則的所有披露規定。