

未來計劃及[編纂]

未來計劃及前景

有關未來計劃的詳盡闡述，請見本文件「業務—我們的策略」。

[編纂]

經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]佣金、費用及預計開支，假設[編纂]未獲行使，按[編纂]每股[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數)計算，我們估計我們收取的[編纂][編纂]淨額將約為[編纂]港元。倘[編纂]定為每股[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂]的上限)，[編纂][編纂]淨額將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂]的下限)，[編纂][編纂]淨額將減少約[編纂]港元。我們目前擬將該等[編纂]淨額用作以下用途：

- 約[65.0]%或約[編纂]港元將分配予我們核心產品(即LuX-Valve及Ken-Valve)的研發、製造及商業化，如下：
 - 約[33.3]%或約[編纂]港元將用於LuX-Valve的持續研發活動、進一步臨床研究、籌備註冊備案及計劃商業推廣。我們預計：
 - 約[12.7]%或約[編纂]港元將用於為LuX-Valve進行一系列臨床試驗，包括(i)對LuX-Valve已完成或正在進行的臨床試驗的入組或待入組受試者進行五年後續跟進評估，至二零二六年第三季度完成有關評估；及(ii)自二零二四年第一季度起為LuX-Valve進行一系列推出後臨床試驗。
 - 約[1.7]%或約[編纂]港元將用於產品改進的開發項目，以進一步升級及優化Ken-Valve的性能，例如進一步微調防漏環、優化心室間隔錨定針及瓣膜縫製過程；
 - 約[7.1]%或約[編纂]港元將用於擴大LuX-Valve的製造能力，包括添置及升級用於研發及製造LuX-Valve的製造設備及機器，以商業規模興建及擴展內部製造設施(特別是於未來兩年內在寧波興建製造設施的廠房及建築物，以滿足LuX-Valve的市場需求)，招聘更多製造僱員並為彼等提供培訓。於擴充完成後，LuX-Valve的年產能預計將達到約5,000套。有關詳情，請見「業務—我們的生產設施及過程—製造設施及生產能力」；
 - 約[11.8]%或約[編纂]港元將用於籌備LuX-Valve在中國的商業推廣(包括銷售及營銷)。特別是，我們計劃向醫生提供更多培訓計

未來計劃及[編纂]

劃(包括有關經導管三尖瓣介入術前分析的培訓、有關術中操作及術後患者管理的標準作業程序)、組織並參與更多學術會議(包括中國瓣膜杭州及中國瓣膜成都)及為LuX-Valve的商業化開展其他一般營銷活動，以增加市場滲透率及將銷售渠道拓展至全國擁有瓣膜手術中心或心導管實驗室的醫院。我們亦計劃於二零二三年為LuX-Valve投入更多資源及擴大我們的銷售及營銷團隊至約50名僱員；

- 約[31.7]%或約[編纂]港元將用於Ken-Valve的持續研發活動、進一步臨床研究、籌備註冊備案及計劃商業推廣。我們預計：
 - 約[14.2]%或約[編纂]港元將用於為Ken-Valve完成一系列臨床試驗，包括(i)對Ken-Valve已完成或正在進行的臨床試驗的入組或待入組受試者進行五年後續跟進評估，並至二零二七年第一季度完成有關評估；及(ii)自二零二五年第一季度起為Ken-Valve進行一系列推出後臨床試驗；
 - 約[1.9]%或約[編纂]港元將用於產品改進的開發項目，以進一步升級及優化Ken-Valve的性能，例如優化仿真支架及瓣葉、優化輸送系統、進一步微調防漏環及瓣膜縫製過程；
 - 約[4.7]%或約[編纂]港元將用於擴大Ken-Valve的製造能力，包括添置及升級用於研發及製造Ken-Valve的製造設備及機器，以商業規模興建及擴展內部製造設施(特別是於未來兩年內在寧波興建製造設施的廠房及建築物，以滿足Ken-Valve的市場需求)，招聘更多製造僱員並為彼等提供培訓。於擴充完成後，Ken-Valve的年產能預計將達到約3,000套。有關詳情，請見「業務—我們的生產設施及過程—製造設施及生產能力」；
 - 約[10.9]%或約[編纂]港元將用於籌備Ken-Valve在中國的商業推廣(包括銷售及營銷)。特別是，我們計劃向醫生提供更多培訓計劃、組織並參與更多學術會議(如中國瓣膜杭州及中國瓣膜成都)及為Ken-Valve的商業化開展其他一般營銷活動，以增加市場滲透

未來計劃及[編纂]

率及將銷售渠道拓展至全國擁有瓣膜手術中心或心導管實驗室的醫院。我們亦計劃於二零二三年為Ken-Valve投入更多資源及擴大我們的銷售及營銷團隊至約50名僱員；

- 約[25.0]%或約[編纂]港元將分配予產品管綫的其他在研產品(包括LuX-Valve Plus、KenFlex及二尖瓣產品)的研發、臨床試驗及產品註冊。我們預計：
 - 約[17.0]%或約[編纂]港元將用於為LuX-Valve Plus在中國及其他國家的持續研發活動提供資金。我們預計：
 - 約[4.4]%或約[編纂]港元將用於中國的確證性臨床試驗；
 - 約[12.6]%或約[編纂]港元將用於LuX-Valve Plus在歐盟的產品註冊。作為我們全球化戰略的一部分，我們計劃就CE認證在歐洲進行有關LuX-Valve Plus的臨床試驗(其申請文件已於二零二二年七月在法國及西班牙以及於二零二二年八月在意大利提交)並於二零二四年下半年將LuX-Valve Plus商業化；
 - 約[4.0]%或約[編纂]港元將用於KenFlex在中國的持續研發活動(包括確證性臨床試驗)；
 - 約[4.0]%或約[編纂]港元將用於二尖瓣產品的持續研發活動(主要為JensClip於中國的確證性臨床實驗)；及
- 約[10.0]%或約[編纂]港元將用於營運資金及一般企業用途。

倘[編纂]定為高於或低於本文件所述指示性[編纂]中位數的水平，則[編纂][編纂]淨額的上述分配將按比例進行調整。倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數)，我們將收取[編纂]約[編纂]港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬將額外[編纂]淨額按上述比例用作上述用途。

倘[編纂][編纂]淨額並未立即用作上述用途，我們僅會將該等[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)的短期計息賬戶。倘上述[編纂]有任何變動，我們將作出適當公告。