

## 未來計劃及[編纂]用途

### 未來計劃

有關未來計劃的更多詳情，見「業務一策略」。

### [編纂]用途

假設[編纂]未獲行使，且假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元(即本文件內指示性[編纂]範圍每股[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數)，我們估計，經扣除我們於[編纂]應付的[編纂]費用及開支後，我們將收取[編纂]淨額約[編纂]港元。

我們擬按下列用途使用[編纂][編纂]淨額：

- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為核心產品HTD1801的持續臨床研發活動提供資金；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的持續研發(包括研發人員成本及第三方合約開支)提供資金，範圍涵蓋美國、香港、墨西哥及中國內地等司法權區。該試驗於二零二二年十二月在美國及於二零二三年十月在香港啟動，而我們正在美國及香港積極招募患者。我們計劃於二零二三年十二月在墨西哥及中國內地啟用IIb期臨床試驗地點；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在美國為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的持續研發提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在美國為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的研發人員成本提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在美國為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的第三方合約開支提供資金；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在香港為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的研發人員成本及第三方合約開支提供資金；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在墨西哥為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的研發人員成本及第三方合約開支提供資金；及

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在中國內地為代謝異常性脂肪性肝炎的HTD1801 IIb期臨床試驗的研發人員成本及第三方合約開支提供資金。
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於2型糖尿病的HTD1801 III期臨床試驗的研發(包括研發人員成本及第三方合約開支)提供資金。2型糖尿病的II期臨床試驗已於二零二二年三月在中國內地啟動，並於二零二三年一月完成，有113名患者入組。我們已於二零二三年十一月在中國內地啟動兩項III期註冊試驗(一項為HTD1801作為針對2型糖尿病患者的單獨治療，另一項為HTD1801作為與二甲雙胍的附加治療)，並計劃於二零二四年完成患者招募：
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為單獨治療的研發提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為單獨治療的第三方合約開支提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為單獨治療的研發人員成本提供資金；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為與二甲雙胍的附加治療的研發提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為與二甲雙胍的附加治療的第三方合約開支提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1801在2型糖尿病III期臨床試驗中作為與二甲雙胍的附加治療的研發人員成本提供資金；

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為嚴重高甘油三酯血症的HTD1801 II期臨床試驗的研發(包括研發人員成本及第三方合約開支)提供資金。我們計劃於二零二四年上半年在美國啟動HTD1801治療嚴重高甘油三酯血症的II期臨床試驗：
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在美國為就嚴重高甘油三酯血症的HTD1801 II期臨床試驗的研發人員成本提供資金；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於在美國為就嚴重高甘油三酯血症的HTD1801 II期臨床試驗的第三方合約開支提供資金。

待分配用於HTD1801開發的[編纂]用途與往績記錄期間HTD1801臨床開發所產生的研發費用相比較高的原因為(i) HTD1801 III期臨床試驗計劃入組的患者總數遠高於往績記錄期間同一適應症的I期及II期臨床試驗的患者入組規模；(ii) II期及III期臨床試驗的預期持續時間將約為24至48個月，而I期臨床試驗於12個月內完成；(iii)我們計劃開展多中心臨床試驗，委聘海外合約研究機構、臨床現場管理組織以及合約開發及生產組織，以及與該等司法權區的相關部門進行溝通及備案，可能會產生額外開支。視乎各地區的法規而定，我們可能需要於開展註冊試驗前進行額外的當地臨床研究；(iv)根據與主管部門的溝通情況，我們可能亦需提交擴展HTD1801適應症的新藥上市申請，其中可能需要進行額外臨床研究。根據灼識諮詢的資料，我們的研發成本與行業平均水平一致。此外，就原發性硬化性膽管炎及原發性膽汁性膽管炎適應症而言，我們計劃與其他公司合作進行臨床開發及商業化。因此，概無[編纂]淨額將分配至針對原發性硬化性膽管炎及原發性膽汁性膽管炎適應症的核心產品的臨床開發。

- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將為持續進行研發提供資金，包括針對肥胖症的HTD1804的研發人員成本及第三方合約開支。我們目前正於中國進行HTD1804的臨床前研究。

## 未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於透過持續升級及加強FUSIONTX™開發方式進行其他候選藥物的早期藥物發現及開發：
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於未來5年內藉助我們的FUSIONTX™開發方式，完成對3款創新多功能藥物由藥物發現推進到新藥臨床試驗申請階段的研發：
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為藥物發現及臨床前研究的第三方合約開支提供資金，以發現3款創新多功能藥物。[編纂]淨額中約[編纂]港元將用於為各創新多功能藥物的第三方合約開支提供資金；
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為該等3款創新多功能藥物研發產生的研發人員成本提供資金以及加強FUSIONTX™開發方式；
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於持續研發其他候選藥物，包括但不限於HTD4010、HTD1805及HTD2802。我們計劃利用自身研發能力推動臨床階段候選HTD4010(用於治療酒精性肝炎)的開發，目前則正在進行HTD1805及HTD2802的臨床前研究：
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD4010的II期臨床試驗提供資金。我們預期最早於二零二四年底在美國啟動酒精性肝炎的HTD4010的II期臨床試驗。
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD1805的臨床前研究提供資金。
  - 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為HTD2802的臨床前研究提供資金。
- 約[編纂]港元(相當於[編纂]淨額的[編纂]%)將用作營運資金及其他一般企業用途。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

倘[編纂]定為高於或低於估計[編纂]範圍中位數的水平，則上述[編纂]的分配將按比例調整。倘[編纂]定為每[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的上限)，則[編纂][編纂]淨額將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每[編纂][編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的下限)，則[編纂][編纂]淨額將減少約[編纂]港元。

倘[編纂]獲悉數行使，且假設[編纂]為每[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的中位數)，我們將收取的[編纂]淨額將約為[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]淨額並未即時用作上述用途，我們只會將該等[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)的短期計息戶口。