

未來計劃及[編纂]

未來計劃

請參閱「業務－我們的戰略」以了解未來計劃。

[編纂]

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），扣除我們於[編纂]中應付的[編纂]及開支後，我們估計將獲得[編纂]約[編纂]港元。我們計劃將[編纂][編纂]用於以下用途：

- (i) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至我們核心產品QX002N的開發及註冊，其中：
 - (a) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至投入於在中國進行用於治療AS的QX002N的III期臨床試驗（包括試驗地點、CRO及受試者入組的成本）。我們於2023年9月在中國進行III期臨床試驗，以評估QX002N對活性AS成年患者的安全性及療效。我們預期於2025年下半年完成該試驗；
 - (b) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至QX002N的CMC成本以及準備必要的註冊文件；
- (ii) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至我們其他核心產品QX005N的開發及註冊，其中：
 - (a) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至投入於在中國進行用於治療成人AD的QX005N的臨床試驗（包括試驗地點、CRO及受試者入組的成本）。我們於2022年9月在中國開始針對成人AD的II期臨床試驗，以評估QX005N對中重度AD成年患者的療效、安全性、PK及PD特徵。我們預期於2024年第一季度完成相關試驗。截至最後實際可行日期，我們已向國家藥監局申請啟動III期臨床試驗；
 - (1) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至II期臨床試驗；及
 - (2) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至III期臨床試驗；

未來計劃及[編纂]

- (b) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至投入於在中國進行用於治療PN的QX005N的臨床試驗（包括試驗地點、CRO及受試者入組的成本）。我們於2023年2月在中國開始針對PN的II期臨床試驗，以評估QX005N對PN成年患者的療效、安全性、PK及PD特徵。我們預期於2024年第一季度完成II期試驗。截至最後實際可行日期，我們已向國家藥監局申請啟動III期臨床試驗；
- (1) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至II期臨床試驗；及
 - (2) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至III期臨床試驗；
- (c) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至在中國進行用於治療CRSwNP的QX005N的II期臨床試驗（包括試驗地點、CRO及受試者入組的成本）。我們於2023年4月在中國開始用於治療CRSwNP的QX005N的II期臨床試驗，以評估QX005N對CRSwNP成年患者的安全性、療效、PK及PD，並計劃於2024年第四季度完成有關試驗；及
- (d) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至QX005N的CMC成本以及準備必要的註冊文件；
- (iii) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至QX004N的開發及註冊，包括用於治療Ps的QX004N的Ib期及II期臨床試驗以及用於治療CD的QX004N的Ib期及II期臨床試驗的試驗地點、CRO及受試者入組的成本，以及QX004N的CMC成本。我們於2023年2月在中國開始Ib期臨床試驗，以評估QX004N對中重度斑塊型Ps成年患者的安全性、耐受性、療效及PK特徵。我們預期於2024年第二季度完成有關試驗。我們亦於2023年9月在中國開展II期臨床試驗，以評估QX004N對中重度斑塊型Ps成年患者的療效、安全性及PK及PD特徵。我們預期於2025年上半年完成有關試驗。我們亦計劃根據治療CD的Ia期臨床試驗的數據在中國啟動Ib期臨床試驗，以評估CD成年患者多次靜脈注射QX004N的安全性、療效、PK及耐受性。
- (iv) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至QX006N的臨床試驗（包括試驗地點、CRO及受試者入組的成本）、QX006N準備註冊文件以及CMC成本；及
- (v) 約[編纂]%或[編纂]港元將分配至我們若干其他資產（包括QX007N、QX010N及QX013N）的研發和藥物發現。

未來計劃及[編纂]

倘敲定的[編纂]高於或低於指示性[編纂]範圍的中位數，則上述[編纂]的分配情況將按比例作出調整。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的上限），[編纂][編纂]將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的下限），[編纂][編纂]將減少約[編纂]港元。

倘[編纂]並未即時用於上述用途，我們只會將有關[編纂]存入於持牌商業銀行及／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（至於有關非香港存款則按相關司法權區適用法律處理）。倘上述[編纂]建議[編纂]出現變動，我們將適時刊發公告。