
未來計劃及[編纂]用途

未來計劃

有關我們未來計劃的詳細說明，請參閱「業務－我們的策略」。

[編纂]用途

經扣除我們就[編纂]將支付及應付的[編纂]及其他估計開支，並計及任何額外酌情獎勵費及假設[編纂]未獲行使及[編纂]為每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數）後，我們估計本公司將自[編纂]收取的[編纂]淨額合計約為[編纂]港元。

根據我們的策略，我們擬在未來[編纂]年按以下用途使用[編纂]淨額：

- (a) 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於推進TIL產品管線的臨床開發。具體而言：
 - (i) 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於推進核心產品GC101（用於治療實體瘤的自體天然TIL療法）的臨床開發，其中：
 - 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於GC101治療曾標準治療失敗的晚期非小細胞肺癌的臨床開發。該[編纂]將主要用於支持患者入組、細胞生產、開展研究、數據管理、BLA申報及其他監管準備活動。
 - 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於為GC101聯合PD-1療法用於泛實體瘤早線治療的臨床開發提供資金。該[編纂]將支持患者入組、細胞生產、開展研究及數據管理。
 - 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於GC101作為術後輔助治療的臨床開發，包括患者入組、細胞生產、開展研究、數據管理、BLA申報及其他監管準備活動。
 - 約[編纂]%（或[編纂]港元）將用於GC101治療曾PD-1抗體治療失敗的晚期黑色素瘤的臨床開發。該[編纂]將主要用於支持患者入組、細胞生產、開展研究、數據管理、BLA申報及其他監管準備活動。

未來計劃及[編纂]用途

- (ii) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於為GC203 (整合了膜結合IL-7結構的重點候選產品，旨在提升TIL的效力及持久性) 的臨床開發提供資金。該資金將支持患者入組、細胞生產、開展研究及數據管理。
 - (iii) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於為體內TIL候選產品 (包括iGC101) 的臨床開發提供資金。該[編纂]將支持IND支持性研究、細胞生產及早期臨床評估。
 - (iv) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於為GC301 (靶向伴肝轉移實體瘤的TGF-β的雙基因修飾TIL療法) 的臨床開發提供資金。該[編纂]將支持IND支持性研究、細胞生產及早期臨床評估。
 - (v) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於為GC304 (靶向肉瘤、結直腸癌及乳腺癌的HLA-肽的雙基因修飾TIL療法) 的臨床開發提供資金。該[編纂]將支持IND支持性研究、細胞生產及早期臨床評估。
- (b) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於升級我們的技術平台。該[編纂]將用於持續升級及迭代DeepTIL™和NovaGMP™平台，以及我們RiverTIL™平台開發，包括流程改進、自動化完善及分析能力提升。
 - (c) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用於加強生產管理及製造能力。該[編纂]將用於製造基地及TIL種子凍存設施的設備採購及設施升級。
 - (d) 約[編纂]% (或[編纂]港元) 將用作營運資金及其他一般企業用途。

倘[編纂]定為[編纂]的上限或下限 (假設[編纂]未獲行使)，則[編纂]淨額將增加或減少約[編纂]港元 (經扣除[編纂]的相關[編纂]費及開支)。我們擬按比例增加或減少分配至上述用途的[編纂]淨額。

未來計劃及[編纂]用途

倘[編纂]獲悉數行使，則按[編纂]每股H股[編纂]港元（即即指示性[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的中位數）計，經扣除本公司應付的[編纂]費及[編纂]，就因[編纂]獲悉數行使而將予[編纂]及[編纂]的[編纂]股股份而言，本公司將額外收取[編纂]淨額約[編纂]港元。額外募集的資金將按比例分配至[編纂]的上述用途。

倘[編纂][編纂]淨額並未即時用於上述用途，且在相關法律法規允許的範圍內，我們僅將[編纂][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。倘上述擬定[編纂]用途有任何變動，我們將作出適當公告。