## 未來計劃及「編纂]用途

## 未來計劃

有關我們未來計劃的詳細描述,請參閱「業務-我們的策略」一節。

## [編纂]用途

假設[編纂]並無獲行使且假設[編纂]為[編纂](即本[編纂]中[編纂][編纂]的中位數),在扣除我們於[編纂]中應付的[編纂]費用及支出後,我們估計我們將獲得[編纂]約[編纂]。我們擬將本次[編纂][編纂]用於以下用途:

- [編纂]的[編纂]%(或[編纂])分配予我們的如下核心計劃:
  - [編纂]的[編纂]% (或[編纂])用於 zanubrutinib, 其中包括
    - 正如本[編纂]「業務」一節進一步所述,[編纂]的[編纂]%(或[編纂])用 於正在進行及計劃中的 zanubrutinib 臨床試驗、
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於預計於2018年在中國及預計於2019年 在美國準備登記備案zanubrutinib、及
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於準備啟動並待監管部門批准後在中國 及美國進行zanubrutinib商業化、
  - [編纂]的[編纂]% (或[編纂])用於tislelizumab,其中包括
    - 正如本[編纂]「業務」一節進一步所述,[編纂]的[編纂]%(或[編纂])用 於正在進行及計劃中的tislelizumab臨床試驗、
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於準備登記備案 tislelizumab(預計首先 於 2018年在中國以復發/難治性霍奇金淋巴瘤進行)、及
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於準備啟動並待監管部門批准後在中國 及美國進行tislelizumab商業化、
  - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])pamiparib,其中包括
    - 正如本[編纂]「業務」一節進一步所述,[編纂]的[編纂]%(或[編纂])用 於正在進行及計劃中的pamiparib臨床試驗、
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於準備登記備案 pamiparib、及
    - [編纂]的[編纂]%(或[編纂])用於準備啟動並待監管部門批准後在中國 及美國進行pamiparib商業化。

## 未來計劃及「編纂]用途

- [編纂]的[編纂]%或(或[編纂])將用於透過內部研究及外部授權及業務發展合作,為我們在癌症及其他潛在治療領域的產品組合持續擴充提供資金(包括內部早期臨床及臨床前階段的在研製劑及已獲許可的在研製劑開發成本);
- [編纂]的[編纂]%或(或[編纂])用作營運資金、拓展內部能力及一般企業目的。

倘我們從[編纂]獲得[編纂]高於或低於上述估計金額(包括我們作出[編纂]將最終[編纂]設定為[編纂]),我們將按比例增加或減少用作上述擬定用途的[編纂](與登記備案相關的成本除外,原因為我們預計該等成本相對固定)。此外,根據正在進行的臨床試驗的實際結果,估計分配予我們臨床項目的資金可能與上文規定的資金有所不同。我們預計於2018年及2019年將產生約170.0百萬美元的資本支出,用於建成我們在廣州的生物製劑生產設施。我們目前計劃利用現有的現金及短期投資為該項目提供資金。

倘[編纂][編纂]毋須立即用作上述用途,或倘我們無法按擬定計劃實施任何計劃,我們可能會在符合本公司最佳利益的情況下,將該等資金持作短期存款。在此情況下,我們將遵守上市規則的適當披露規定。

由於我們為離岸控股公司,我們將須向中國子公司注資及提供貸款,以按上述方式動用本次[編纂][編纂]。該等注資及貸款受中國法律及法規的多項限制及審批程序所規限。在中國有關機構登記貸款或注資無須繳納任何費用(名義手續費除外)。根據中國法律及法規,中國政府機構須於指定期限內批准有關申請或登記或拒絕我們的申請,有關期限通常少於90日。然而,實際所用時間或會因行政延遲而延長。我們無法向 閣下保證定可及時獲得動用上述我們[編纂]所需的相關政府機構批准或完成所需的登記及備案手續,甚至可能根本無法獲得批准或完成相關手續。原因為中國對離岸控股公司向中國實體作出的貸款及直接投資施加的監管,可能會延誤或阻止我們將本次[編纂][編纂]用於向中國營運子公司提供貸款或注入額外資本,從而可能會對我們的流動資金以及我們的籌資及業務拓展能力產生重大不利影響。請參閱「風險因素—與我們在中國開展業務有關的風險—貨幣匯兑限制或會限制我們有效使用收益的能力。」一節。