

## 未來計劃及 [ 編纂 ]

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳細描述，請參閱「業務一策略」一節。

### [ 編纂 ]

下表載列經扣除 [ 編纂 ] 及 [ 編纂 ] 及我們就 [ 編纂 ] 應付的估計開支後，我們將收取的 [ 編纂 ] 估計 [ 編纂 ]：

	假設 [ 編纂 ] 並無獲行使且並無 計及 [ 編纂 ] 購股權 計劃項下購股權 獲行使而將予 發行的任何股份	假設 [ 編纂 ] 獲悉數行使 且並無 計及 [ 編纂 ] 購股權 計劃項下購股權 獲行使而將予 發行的任何股份
假設 [ 編纂 ] 為 [ 編纂 ] [ 編纂 ] [ 編纂 ] (即本 [ 編纂 ] 所述 [ 編纂 ] 範圍的中位數)	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
假設 [ 編纂 ] 為 [ 編纂 ] [ 編纂 ] [ 編纂 ] (即本 [ 編纂 ] 所述 [ 編纂 ] 範圍的上限)	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
假設 [ 編纂 ] 為 [ 編纂 ] [ 編纂 ] [ 編纂 ] (即本 [ 編纂 ] 所述 [ 編纂 ] 範圍的下限)	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
假設 [ 編纂 ] 按 [ 編纂 ] [ 編纂 ] 後為 [ 編纂 ] [ 編纂 ] [ 編纂 ]	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]

假設 [ 編纂 ] 為每股 [ 編纂 ] [ 編纂 ] 及假設 [ 編纂 ] 並無獲行使且並無計及因 [ 編纂 ] 購股權計劃項下購股權獲行使而將予發行的任何股份，若我們按 [ 編纂 ] 設定最終 [ 編纂 ] 為 [ 編纂 ]，我們自 [ 編纂 ] 收取的估計 [ 編纂 ] 將減少約 [ 編纂 ]。倘 [ 編纂 ] 設定低於 [ 編纂 ] 的中位

## 未來計劃及 [ 編纂 ]

數(包括我們[編纂])，我們擬按比例縮減分配作上述用途的[編纂]。我們擬將[編纂][編纂](基於該等相同假設)用於以下用途：

- (i) 約[編纂]，或[編纂]將用於我們核心產品的研發活動、有關擴大生產的開支及其他開支以及與在泰州興建新生產設施有關的資本開支，包括：

- (a) 約[編纂]，或[編纂]用於我們核心產品的研發活動，如下表所示：

		<u>CMAB007</u>	<u>CMAB008</u>	<u>CMAB009</u>	<u>總計</u>
		(百萬港元)			
預先審批	三期臨床試驗 安全性及療效評估 以及質量研究	[編纂]	[編纂]	[編纂]	[編纂]
審批後	治療其他疾病的 臨床試驗	[編纂]	[編纂]	[編纂]	[編纂]
總計		<u>[編纂]</u>	<u>[編纂]</u>	<u>[編纂]</u>	<u>[編纂]</u>

\* 指進行中的CMAB008頭對頭臨床試驗。

- (b) 約[編纂]，或[編纂]用於有關擴大生產的開支及其他開支(如興建物業、購買設備及購買原材料及耗材)以及用於與未來數年在泰州興建新生產設施(如「業務－生產－未來拓展」所述)(「新生產設施」)有關的資本開支。新生產設施最初將專注於生產我們的三個核心產品，因為該等產品預期先於我們其他候選產品上市。(b)項所述[編纂]的用途包括：

- (x) 約[編纂]或[編纂]用於擴大我們核心產品的生產研究，涉及一條大規模單克隆抗體原料藥生產線，產能為3\*7,500升，包括分別用於CMAB007、CMAB008及CMAB009的約[編纂]、[編纂]及[編纂])。

為確保所生產藥物產品的一貫質量，我們須在相關部門批准相關藥物產品批量生產及商業化前完成擴產研究及生產工藝驗證。該等研究及驗證包括有關生產工藝擴產準備的研究、有關生產工藝驗證及質量控制的研

## 未來計劃及 [ 編纂 ]

究、擴產的橋接臨床試驗及國家藥品監督管理局規定的製劑註冊及檢查。我們亦須進行全面研發以確保新生產設施符合中國相關環保、健康及安全法律法規，包括有關實驗室程序以及危險材料及廢物處理、使用、存儲、治理及處置的法律法規。

由於單抗藥物生產工藝及技術的複雜性、嚴格監管規定及日益加劇的競爭，製造是生物科技公司在推出及商業化一種單抗藥品前的一個巨大障礙及決定一家生物科技公司在單抗藥物市場是否將會取得成功的一個關鍵因素。因此，我們進行內部生產（而非CMO）以全面控制生產工藝，這對保持生物藥品（特別是單抗藥物）的產品質量及保持我們核心產品生產工藝及技術的競爭優勢至關重要，同時還有助於降低生產成本及賦予我們更大靈活性來精確調整生產工藝以應對相關市場及患者需求的變化；

- (y) 約 [ 編纂 ] 或 [ 編纂 ] 用於建造作為新生產設施一部分的新研發大樓及研發設備的資本支出。新研發大樓將配備質譜儀、超高效液相色譜儀及毛細管電泳儀等研發設備以分析擴大生產時核心產品橋接臨床試驗的結果；及
- (z) 約 [ 編纂 ] 或 [ 編纂 ] 用於新生產設施（如「業務－生產－未來拓展」所述）的建設開支，其中包括 (i) 三套 3\*1,500 升不銹鋼生物反應器系統、(ii) 兩條大規模單克隆抗體原料藥生產線，產能分別為 2\*18,000 升及 3\*7,500 升，及 (iii) 配套的研發大樓。

有關我們拓展計劃的更多資料，亦請參閱「業務－生產－未來拓展」。

因此，用於為研發提供資金以使核心產品商業化的 [ 編纂 ] 佔 [ 編纂 ] 總額的約 [ 編纂 ]，其中包括 (1) 第 (a) 項所述核心產品研發活動開支、(2) 第 (b)(x) 項所述核心產品擴大生產研究開支，(3) 第 (b)(y) 項所述新研發大樓及研發設備資本開支。

## 未來計劃及 [ 編纂 ]

我們預期於二零二零年至二零二二年之間推出我們的核心產品，我們預計此後會產生銷售收益，為2\*18,000升生產線相關擴產研究(預計於二零二三年或之後進行)及其他研發活動提供資金。推出核心產品後，我們亦預期更易於取得銀行融資資源。

下表概述 [ 編纂 ] 約 [ 編纂 ] [ 編纂 ] 的分配情況：

	<u>[ 編纂 ] [ 編纂 ]</u>	
	<u>%</u>	<u>(百萬港元)</u>
為研發提供資金以使核心產品商業化		
(a) 我們核心產品的研發活動	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
(b)(x) 擴大我們核心產品的生產研究，涉及一條大規模 單克隆抗體原料藥生產線，產能為3*7,500升	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
(b)(y) 建造作為新生產設施一部分的新研發大樓 及研發設備的資本支出	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
小計：	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
新生產設施的建設開支	[ 編纂 ]	[ 編纂 ]
總計：	<u>[ 編纂 ]</u>	<u>[ 編纂 ]</u>

(ii) 約 [ 編纂 ]，或 [ 編纂 ] 將用於我們其他候選產品的研發活動，包括CMAB809、CMAB815及CMAB819的臨床試驗以及CMAB810、CMAB813及CMAB816的臨床前試驗；及

(iii) 約 [ 編纂 ]，或 [ 編纂 ] 將用作營運資金及其他一般企業用途。

倘所定 [ 編纂 ] 高於或低於估計 [ 編纂 ] 中位數的水平，則上述 [ 編纂 ] 分配將按比例予以調整。

倘 [ 編纂 ] 並無即時作上述用途，且在適用法律及法規容許的情況下，我們擬將 [ 編纂 ] 存入短期存款及／或貨幣市場工具。倘上述建議 [ 編纂 ] 有任何變動，或倘任何 [ 編纂 ] 將用作一般企業用途，我們將會作出適當公佈。