

## 未來計劃及所得款項用途

### 未來計劃

有關我們未來計劃及策略的詳細描述，請參閱「業務－我們的策略」。

### 所得款項用途

經扣除包銷佣金、酌情激勵費(假設全數支付酌情激勵費)及本公司就全球發售應付的估計開支，全球發售所得款項淨額將為：

- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即最低發售價)；
- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即發售價範圍的中間價)；或
- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即最高發售價)。

假設發售價為[編纂]港元(即發售價範圍的中間價)，本公司擬將全球發售所得款項淨額[編纂]港元作以下用途：

- 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於撥付持續進行的核心產品的臨床試驗、監管備案及註冊。
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於撥付持續進行的HLX02的臨床試驗、監管備案及註冊。HLX02目前正於不同司法權區同期進行3期臨床試驗。我們已於二零一九年四月就HLX02獲國家藥監局接納新藥藥證申請，並現正進行優先審評。我們的商業化合作夥伴Accord已於二零一九年六月獲歐洲藥品管理局接納營銷授權申請。
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於撥付持續進行的HLX04就mCRC適應症的臨床試驗、監管備案及註冊。HLX04目前正進行3期臨床試驗。
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於開發由HLX04及HLX10組成治療晚期實體瘤的免疫腫瘤聯合療法。我們正在中國對我們的HLX04+HLX10為nsNSCLC適應症籌備3期臨床試驗及為HCC適應症籌備2期臨床試驗。

## 未來計劃及所得款項用途

- 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於撥付持續進行的其他候選生物類似藥(包括HLX12、HLX11及HLX14)的臨床試驗、監管備案及註冊。
- 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將用於撥付持續進行的生物創新藥的臨床試驗、監管備案及註冊以及開發免疫腫瘤聯合療法。其中：
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將分配予HLX06；
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將分配予HLX07；
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將分配予HLX20；及
  - 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)將分配予HLX10及涉及HLX10的腫瘤免疫聯合療法(包括HLX10+HLX07)。

我們目前正進行HLX06、HLX07、HLX10及HLX20的臨床試驗，並將進一步探究採用免疫檢查點抑制劑(如PD-1/L1藥物)的免疫腫瘤聯合療法。我們相信，隨著我們的核心產品的預期推出，該等產品及療法的成功開發及商業化是我們長期可持續發展的關鍵。由於我們所有核心產品均已經在第3階段臨床試驗或之後的階段進行後期開發，我們相信，分配大部分的估計所得款項淨額至我們其他管線產品及療法的開發屬合理。

- 約[編纂]港元(或所得款項淨額的[編纂]%)，將配至營運資金及一般企業用途。

倘發售價定為高於或低於發售價範圍中間價的水平，所得款項淨額將按比例撥作上述用途。

倘超額配股權獲悉數行使，經扣除包銷佣金及酌情激勵費(假設全數支付酌情激勵費)，行使超額配股權的所得款項淨額將為：

- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即最低發售價)；

---

## 未來計劃及所得款項用途

---

- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即發售價範圍的中間價)；或
- 約[編纂]港元，假設發售價為[編纂]港元(即最高發售價)。

行使超額配股權的所得款項淨額將按比例撥作上述用途。

全球發售所得款項淨額按上述方式調撥使用之前，本公司擬將有關所得款項淨額存入短期計息存款及／或貨幣市場工具。