

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

假設[編纂]為每股股份[編纂]（即指示性[編纂]範圍每股股份[編纂]至[編纂]的中位數），我們估計將收取的[編纂][編纂]淨額約為[編纂]（經扣除有關[編纂]的[編纂]佣金及其他估計開支，並無計及本公司可能支付的任何額外酌情獎勵費）。我們擬將收取的[編纂]所得款項淨額用作以下用途：

- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至我們的一種核心產品普克魯胺的開發及商業化，詳情載列如下：
 - 臨床試驗：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至中國的普克魯胺進行中及計劃臨床試驗及約[編纂]淨額（約[編纂]）將分配至美國的普克魯胺進行中及計劃臨床試驗；
 - 生產：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至建造符合GMP標準的生產線以籌備普克魯胺的商業化。有關進一步詳情，請參閱「業務－商業化」一節；
 - 銷售及營銷：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至籌備普克魯胺的商業化。我們計劃就普克魯胺在中國的銷售及營銷引進一支由逾100人組成的完整銷售及營銷團隊；
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至我們的一種核心產品福瑞他恩的開發及商業化，詳情載列如下：
 - 臨床試驗：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至中國的福瑞他恩進行中及計劃臨床試驗及約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至美國的福瑞他恩進行中及計劃臨床試驗；
 - 生產：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至建造符合GMP標準的生產線以籌備福瑞他恩的商業化。有關進一步詳情，請參閱「業務－商業化」一節；

未來計劃及[編纂]用途

- 銷售及營銷：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至建造福瑞他恩的銷售及營銷基礎設施；
- 約[編纂][編纂]（約[編纂]）分配至開發我們的臨床階段在研藥物ALK-1：
 - 臨床試驗：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國的ALK-1臨床試驗；
 - 生產：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國申請臨床試驗註冊及生產；
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至開發我們的臨床階段在研藥物迪拓賽替：
 - 臨床試驗：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國的迪拓賽替臨床試驗；
 - 生產：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國生產迪拓賽替；
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至開發我們的臨床階段在研藥物GT1708F（Hedgehog/SMO抑制劑）：
 - 臨床試驗：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國的GT1708F臨床試驗；
 - 生產：約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）將分配至在中國生產GT1708F；
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至其他臨床研究項目；
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至我們臨床前階段在研藥物的研發；及
- 約[編纂][編纂]淨額（約[編纂]）分配至我們的營運資金及一般企業用途。

未來計劃及[編纂]用途

倘[編纂]定為每股股份[編纂]（即指示性[編纂]範圍的上限），[編纂][編纂]淨額將增加至約[編纂]。倘[編纂]定為每股股份[編纂]（即指示性[編纂]範圍的下限），[編纂][編纂]淨額將減少至約[編纂]。倘[編纂]高於或低於估計[編纂]範圍的中位數，[編纂]的上述分配將按比例調整。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]（即建議[編纂]範圍的中位數），本公司將收取的額外[編纂]淨額將約為[編纂]。本公司或須根據[編纂]發行最多合共[編纂]股額外股份。

倘[編纂][編纂]淨額無須立即用作上述用途或我們無法按預期實施部分開發計劃，我們可按照投資政策持有有關資金。在此情況下，我們將遵守上市規則的適用披露規定。

我們目前尚未制定具體計劃以確定如何將是次[編纂][編纂]淨額分配至上述指定用途，因此管理層將保留將是次[編纂]的其餘[編纂]淨額分配至上述用途的酌情權。

是次[編纂][編纂]淨額的預期用途基於我們目前的計劃及業務狀況而擬定。截至最後實際可行日期，我們無法準確預測是次[編纂]完成後將收取的[編纂]淨額的確實用途或實際用於上述用途的金額。我們實際支出的金額及時間以及臨床開發的程度可能因多項因素而出現重大變化，包括我們藥物開發項目的進度、臨床前研究和任何進行中臨床試驗或我們今後可能開展的臨床試驗的狀況及結果，以及我們可能就在研藥物與第三方訂立的任何合作及任何無法預料的現金需求。因此，管理層將對是次[編纂][編纂]淨額的分配保留廣泛的酌情權，並可能改變[編纂]於上述用途的分配比例。投資者並無機會評估我們決定[編纂]用途依據的經濟、財務或其他資料。

倘上述[編纂]用途有任何重大變化，我們將適當刊發公告。