

## 未來計劃及[編纂]

### 未來計劃

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務 — 戰略」。

### [編纂]

假設[編纂]未獲行使並假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元(即本文件中指示性[編纂]範圍每股[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的[編纂])，我們估計，經扣除與[編纂]相關的[編纂]費用及開支後，我們將收取[編纂]約[編纂]百萬港元。我們擬將我們自本次[編纂]收取的[編纂]用作下列用途：

- [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於我們的四款支柱產品，詳情如下：
  - (i) [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為我們其中一款核心候選藥物eravacycline的進行中及計劃臨床試驗(包括就新適應症(倘適當)可能進行的任何臨床試驗)、登記備案準備及有關商業化的其他步驟或活動(包括醫療事務團隊提供的科學及臨床支持、主要意見領袖發展、策略規劃及市場准入分析)提供資金；
  - (ii) [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為我們其中一款核心候選藥物etrasimod的進行中及計劃臨床試驗(包括就新適應症(倘適當)可能進行的任何臨床試驗)、登記備案準備及有關商業化的其他步驟或活動(包括醫療事務團隊提供的科學及臨床支持、主要意見領袖發展、策略規劃及市場准入分析)提供資金；
  - (iii) [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為sacituzumab govitecan的進行中及計劃臨床試驗、登記備案準備及潛在商業化提供資金；
  - (iv) [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為Nefecon的進行中及計劃臨床試驗、登記備案準備及潛在商業化提供資金。
- [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為我們管線中其他候選藥物的進行中及計劃臨床試驗、登記備案準備及潛在商業化提供資金。
- [編纂]%或約[編纂]百萬港元用於為我們的業務發展活動及擴展藥品管線提供資金。為進一步擴大我們的產品組合，我們將繼續在我們目前四個核心治療領域引入高價值及獨特，且風險回報具吸引力的創新資產。倘若實際可行，我們擬每年為一或兩項新資產引進授權。
- [編纂]%或約[編纂]百萬港元用作營運資金以及一般及行政用途。

## 未來計劃及[編纂]

下表列明將分配至我們各種核心候選藥物、其他支柱資產及其他管線產品不同階段的[編纂]的進一步明細。

	將予分配的[編纂]		最近期開發階段	未來開發計劃及 預期時間表
	臨床試驗 <sup>(1)</sup>	商業化 <sup>(1)</sup>		
<b>Eravacycline (Xerava)</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	[編纂]%或 約[編纂] 港元	<ul style="list-style-type: none"> <li>在中國進行eravacycline對cIAI患者的3期註冊性研究</li> <li>於新加坡獲得用於cIAI的NDA批准</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>2020年下半年 — 預期公佈3期註冊性研究的關鍵性數據分析說明</li> <li>2020年下半年 — 向國家藥監局提交IND進行一項3期註冊性試驗，計劃在中度至嚴重CABP住院患者中進行eravacycline與標準治療的臨床療效比較</li> <li>2020年底 — 在新加坡開展商業活動</li> </ul>
<b>Etrasimod</b>	[編纂]或 約[編纂] 港元	[編纂]%或 約[編纂] 港元	在中國大陸、台灣及韓國的潰瘍性結腸炎患者中進行3期註冊試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>2021年 — 完成潰瘍性結腸炎3期註冊試驗的招募工作</li> <li>根據Arena在克隆氏症、異位性皮膚炎、EOE及AA的廣泛探索性2期試驗中的數據，通過聯合全球3期研究來評估開發etrasimod的選擇</li> </ul>
<b>Sacituzumab govitecan</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	[編纂]%或 約[編纂] 港元	收到國家藥監局的001試驗IND批准	<ul style="list-style-type: none"> <li>2020年下半年 — 預計在接受過至少二線轉移性疾病治療的mTNBC患者中開始註冊橋接試驗</li> <li>2021年上半年 — 完成在接受過至少二線轉移性疾病治療的mTNBC患者中註冊橋接試驗的招募工作</li> <li>2021年 — IND批准並在接受過至少兩次轉移性疾病治療的HR+/HER2-mBC患者中開始註冊試驗</li> <li>2021年 — IND批准並開始轉移性尿路上皮癌的多區域臨床試驗作為二線/三線治療</li> <li>2021年 — IND批准並啟動一項涵蓋亞洲數種高發病率的腫瘤類型的籃子研究</li> <li>2021年下半年 / 2022年上半年 — 在中國遞交mTNBC後線治療的BLA申請</li> </ul>

## 未來計劃及[編纂]

	將予分配的[編纂]		最近期開發階段	未來開發計劃及 預期時間表
	臨床試驗 <sup>(1)</sup>	商業化 <sup>(1)</sup>		
<b>Nefecon</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	[編纂]%或 約[編纂] 港元	獲得IND批准在中國的 IgAN患者中進行Nefecon 的註冊試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>2020年下半年 — 加入 Calliditas的IgAN全球3期 NefIgArd註冊試驗</li> <li>2021年上半年 — 完成3期 NefIgArd註冊試驗中國入組</li> </ul>
<b>Ralinepag</b>	[編纂]或 約[編纂] 港元	—	<ul style="list-style-type: none"> <li>獲得監管批准在 中國進行ralinepag 的藥代動力學研究，並加入全球 註冊的ADVANCE OUTCOMES試驗和 ralinepag對PAH患者 的OLE研究</li> <li>與United Therapeutics 合作加入全球第3期 註冊試驗</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>2020年下半年 — 啟動PK研究</li> </ul>
<b>Taniborbactam</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	—	獲得監管批文以在中國開 展taniborbactam的藥代動 力學橋接研究，並通過加 入Venatorx贊助的全球註 冊試驗，在中國的cUTI患 者中共同開發頭孢吡肟 — taniborbactam	<ul style="list-style-type: none"> <li>2020年下半年 — 啟動PK橋接 研究</li> <li>2021年 — 完成註冊試驗及PK 橋接研究</li> </ul>
<b>SPR206</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	—	—	於Spero的全球1期研究完成後向 國家藥監局提交SPR206的IND申 請
<b>FGF401</b>	[編纂]%或 約[編纂] 港元	—	對實體瘤患者進行1b/2期 試驗	2022年 — 在2022年啟動FGF401 在HCC患者中的註冊試驗

附註：

(1) 包括向我們的許可夥伴支付的相關里程碑付款

倘[編纂]定為指示性[編纂]範圍的上限或下限(假設[編纂]未獲行使)，[編纂]將分別增加或減少約[編纂]百萬港元。我們將按比例將[編纂]用作以上用途或按比例[編纂]用作以上用途的[編纂]。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的[編纂])，我們將收取額外[編纂]約[編纂]百萬港元。

倘[編纂]的[編纂]無需即時作以上用途，我們會將該等資金存入持牌銀行持作短期(年期不超過一年)存款。