[編纂]用途

[編纂]用途

假設[編纂]未獲行使及假設[編纂]為每股[編纂]港元(即本文件中的指示性[編纂] 範圍每股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數),我們估計我們將收取的[編纂]淨額約為[編纂]港元(經扣除我們在[編纂]中應付的[編纂]費用及開支)。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的高位數),則[編纂]淨額將增加約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的低位數),則[編纂]淨額將減少約[編纂]港元。

我們擬將從此次[編纂]中獲得的[編纂]淨額用作以下用途:

- (i) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%) 將分配予我們的核心產品。
 - [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於ATG-010 (selinexor):
 - 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將為其研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行的臨床試驗。我們正在中國就ATG-010 (selinexor)進行兩項II期註冊臨床試驗分別用於治療復發/難治性多發性骨髓瘤及復發/難治性瀰漫大B細胞淋巴瘤。此外,我們亦正在中國進行治療復發/難治性T細胞淋巴瘤及NK/T細胞淋巴瘤患者的Ib期臨床研究,以及正在中國進行一項研究者發起的治療KRAS突變非小細胞肺癌的II期臨床研究。我們計劃在中國同時提交關於復發/難治性多發性骨髓瘤和復發/難治性瀰漫大B細胞淋巴瘤的NDA,並使用Karyopharm進行臨床試驗所得數據於2021年前直接向特定亞太國家或地區遞交ATG-010 (selinexor)的NDA,此類國家或地區無需額外的臨床試驗即可獲得NDA批准。詳情請參閱本文件「業務 我們的研發管線」一節及里程碑付款;
 - 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將為ATG-010 (selinexor)的商業化提供資金。
 - [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於ATG-008 (onatasertib),以為其研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行 的臨床試驗。我們目前正在開展三項ATG-008 (onatasertib) I/II期臨床

[編纂]用途

試驗,以評估(其中包括) ATG-008 (onatasertib)作為單一療法或聯合療法治療HBV陽性肝細胞癌和攜帶某一突變基因的多種實體瘤的安全性和療效。此外,我們已於2020年7月獲得國家藥監局II期籃式試驗的IND批准,以評估ATG-008 (onatasertib)在某一生物標記物驅動的實體瘤中的療效。我們計劃於2020年第四季度開始患者招募。詳情請參閱本文件「業務 - 我們的研發管線」一節。

- (ii) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為我們的其他四個臨床階段 候選藥物提供資金。
 - [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於為ATG-016 (eltanexor)的研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行的臨床試驗以及里程碑付款。我們計劃就ATG-016 (eltanexor)開展其他臨床試驗,包括在中國進行的一項針對HR-MDS的開放標籤、單臂I/II期臨床試驗(HATCH試驗),我們已於2020年8月就該試驗向國家藥監局提交IND申請,且預計於2021年上半年獲IND批准並對第一位患者進行給藥。有關ATG-016 (eltanexor)的最新情況和下一個關鍵里程碑的詳情,請參閱本文件「業務一我們的研發管線」一節。
 - [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於為ATG-527 (verdinexor)的研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行的臨床試驗以及里程碑付款。我們計劃就ATG-527 (verdinexor)開展其他臨床試驗,包括在中國進行的一項針對CAEBV感染的開放標籤、單臂I/II期臨床試驗,我們預計於2020年第四季度提交該研究的IND申請。有關ATG-527 (verdinexor)的最新情況和下一個關鍵里程碑的詳情,請參閱本文件「業務一我們的研發管線」一節。
 - · [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於為ATG-019的研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行的臨床試驗以及里程碑付款。我們正在台灣進行針對NHL及晚期實體瘤的ATG-019 I期臨床試驗(TEACH),並計劃就ATG-019開展其他臨床試驗,包括探索其聯用潛力的臨床試驗。TEACH試驗的患者招募正在進行中。有關ATG-019的最新情況和下一個關鍵里程碑的詳情,請參閱本文件「業務一我們的研發管線」一節。

[編纂]用途

- [編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於為ATG-017的研發活動提供資金,包括正在進行及計劃進行的臨床試驗以及里程碑付款。我們計劃就ATG-017開展其他臨床試驗,並且正在在澳大利亞進行用於治療晚期實體瘤及血液系統惡性腫瘤的I期ERASER臨床試驗。我們已於2020年8月收到澳大利亞藥品管理局確認,並已於2020年9月對首位患者進行給藥。有關ATG-017的最新情況和下一個關鍵里程碑的詳情,請參閱本文件「業務一我們的研發管線」一節。
- (iii) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於為我們管線中其他臨床 前階段候選藥物正在進行的臨床前研究及計劃進行的臨床試驗提供資金。 有關我們選定臨床前候選藥物的最新情況詳情,請參閱本文件「業務一我 們的研發管線|一節。
- (iv) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於擴展我們的研發管線 (包括發現新候撰藥物及業務開發活動)。
- (v) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於資本開支。詳情請參閱本文件「財務資料 資本開支 | 一節。
- (vi) 約[編纂]港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)預計將用於一般企業用途。

倘[編纂]高於或低於估計[編纂]範圍的中位數,則上述[編纂]分配將按比例進行調整。

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]範圍的中位數)),我們將收到[編纂]淨額約[編纂]港元。倘超[編纂]悉數行使,我們擬按上述比例將額外[編纂]淨額用於上述用途。

倘[編纂]淨額並未立即用於上述用途及在相關法律法規允許的範圍內,我們擬將 [編纂]淨額存入香港或中國的持牌銀行或金融機構作短期活期存款及/或貨幣市場工 具。倘上述建議[編纂]用途有任何變化,或倘[編纂]的任何金額將用於一般公司用途, 我們將適當作出公告。