

## 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－策略」。

### [編纂]

假設[編纂]未獲行使及假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元（即本文件內指示性[編纂]範圍每股[編纂][編纂]港元至[編纂]港元的[編纂]），我們估計我們將收取[編纂]約[編纂]港元（經扣除[編纂]及與[編纂]相關的開支後）。我們擬將是次[編纂]收取的[編纂]作以下用途：

- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資我們的核心產品，包括巴托利單抗(HBM9161)及特那西普(HBM9036)，具體而言：
  - (i) 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資巴托利單抗(HBM9161)（我們的核心產品之一）於大中華區的進行中及計劃進行的臨床試驗及其他相關研發活動、籌備註冊備案及潛在商業化推出，其中[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資治療免疫性血小板減少症的2/3期臨床試驗、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資治療甲狀腺相關性眼病的計劃三期試驗、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資治療重症肌無力的巴托利單抗進行中二期試驗及計劃三期試驗、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資治療視神經脊髓炎譜系疾病的臨床開發、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資巴托利單抗第一階段適應症（免疫性血小板減少症、甲狀腺相關性眼病、重症肌無力及視神經脊髓炎譜系疾病）的籌備註冊備案、商業化推出及經監管部門批准後將巴托利單抗進行商業化，及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）將用於撥資第二階段適應症（如溫型自體免疫溶血性貧血及慢性脫髓鞘多發性神經炎）的臨床開發。約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）將用於巴托利單抗的里程碑付款。有關巴托利單抗的最新情況及下一個重要里程碑的更多資料，請參閱「業務－我們的候選藥物－巴托利單抗(HBM9161)：用於自身免疫性疾病的潛在差異化抗FcRn抗體」；
  - (ii) 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資特那西普(HBM9036)（我們的核心產品之一）於大中華區的進行中及計劃進行的臨床試驗及其他相關研發活動、籌備註冊備案及潛在商業化推出，其中[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資進行中及計劃

## 未來計劃及[編纂]

進行的治療乾眼病的特那西普臨床試驗及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資特那西普在治療乾眼病方面的籌備註冊備案、商業化推出及經監管部門批准後將特那西普進行商業化。我們計劃利用第三方銷售渠道推出、營銷及銷售特那西普。約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）將用於特那西普的里程碑付款。有關特那西普的最新情況及下一個重要里程碑的更多資料，請參閱「業務－我們的候選藥物－特那西普(HBM9036)：治療乾眼病的潛在差異化抗TNF- $\alpha$ 療法－我們在大中華區就特那西普進行的臨床開發活動及臨床開發計劃」；

- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資我們的支柱資產HBM4003在大中華區及澳洲的進行中及計劃進行的臨床試驗、籌備在大中華區、美國及其他司法權區的註冊備案及潛在商業化推出，其中[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資進行中及計劃進行的治療晚期實體瘤的HBM4003臨床試驗及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資HBM4003在晚期實體瘤中的主要適應症的籌備註冊備案、商業化推出及經監管部門批准後將HBM4003進行商業化。約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將分別用於未來特定癌症類型的HBM4003單一療法及聯合療法研究，在目前的一期研究中，HBM4003已顯示出良好的治療潛力。有關HBM4003的最新情況及下一個重要里程碑的更多資料，請參閱「業務－我們的候選藥物－HBM4003：一種針對實體瘤的基於HCAb的差異化及新一代抗CTLA-4抗體－HBM4003的臨床開發」；
- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資我們其他正在尋求IND批准及尚未開始臨床試驗或臨床前研究的候選藥物的研發，其中[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）將用於HBM9302、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）將用於HBM1007、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）將用於HBM7008及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）將用於其他新候選藥物；
- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期將用於撥資和鉑抗體平台產生的創新型分子發現，包括[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]％）預期用於雙特異性抗

## 未來計劃及[編纂]

體項目、[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期用於潛在高度差異化項目及[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期用於共同發現及合作項目；

- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用於撥資持續改進平台技術、利用和鉑抗體平台尋求授權及合作機會；及
- 約[編纂]港元（佔[編纂]的[編纂]%）預期將用作營運資金及其他一般企業用途。

下表詳述待分配至各項支柱資產（包括巴托利單抗、特那西普及HBM4003）不同階段的[編纂]的進一步明細。

		待分配[編纂]		最新開發階段	未來開發計劃及預期時間表
		臨床試驗及其他相關研發活動 <sup>1</sup>	商業化		
巴托利單抗 (HBM9161)	免疫性血小板減少症	[編纂]%或約[編纂]港元	[編纂]%或約[編纂]港元	進行中2/3期註冊試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2023年向國家藥監局提交生物製品許可申請</li> </ul>
	甲狀腺相關性眼病	[編纂]%或約[編纂]港元	[編纂]%或約[編纂]港元	於2020年5月獲國家藥監局授予IND批准，以開展三期註冊試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年開始該試驗</li> <li>• 預期於2023年向國家藥監局提交生物製品許可申請</li> </ul>
	重症肌無力	[編纂]%或約[編纂]港元	[編纂]%或約[編纂]港元	進行中二期臨床試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年上半年申請「突破性認證」</li> <li>• 預期於2022年向國家藥監局提交生物製品許可申請</li> </ul>
	視神經脊髓炎譜系障礙	[編纂]%或約[編纂]港元	[編纂]%或約[編纂]港元	進行中1b/2臨床試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年上半年獲得此試驗的主要數據</li> <li>• 預期於2021年上半年申請「突破性認證」</li> <li>• 預期於2022年向國家藥監局提交生物製品許可申請</li> </ul>
	溫型自體免疫溶血性貧血	[編纂]%或約[編纂]港元	不適用	籌備向國家藥監局提出IND申請	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年初提交IND申請</li> </ul>

## 未來計劃及[編纂]

		待分配[編纂]		最新開發階段	未來開發計劃及預期時間表
		臨床試驗及其他 相關研發活動 <sup>1</sup>	商業化		
	慢性脫髓鞘多發性神經炎	[編纂]%或 約[編纂]港元	不適用	籌備向國家藥監局提出IND申請	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年初提交IND申請</li> </ul>
特那西普 (HBM9036)	乾眼病	[編纂]%或 約[編纂]港元	[編纂]%或 約[編纂]港元	進行中三期註冊試驗	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2022年向國家藥監局提交生物製品許可申請</li> </ul>
HBM4003	晚期實體瘤	[編纂]%或 約[編纂]港元	[編纂]%或 約[編纂]港元	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 澳洲進行中一期試驗</li> <li>• 於2020年9月獲國家藥監局授予IND批准，以進行實體瘤單一療法的一期試驗</li> <li>• 於2020年1月獲美國FDA授予IND批准，以進行實體瘤單一療法的一期試驗</li> <li>• 於2020年9月作為治療多種實體瘤的聯合(PD-1)療法獲得國家藥監局的IND批准</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 預期於2021年初前獲得澳洲一期試驗第一部分的主要數據</li> <li>• 預期於2021年初前在全球範圍內啟動晚期實體瘤一期單一療法試驗第二部分</li> <li>• 預期於2021年初前啟動中國開發計劃，作為聯合(PD-1)療法治療黑素瘤，其後治療MSI-H CRC及非小細胞肺癌等晚期實體瘤</li> </ul>

附註：

1. 其他相關研發活動主要包括化學、製造及控制活動。

倘[編纂]按指示性[編纂]範圍的上限或下限釐定（假設[編纂]未獲行使），[編纂]將分別增加或減少約[編纂]港元。我們將增加或減少的[編纂]按比例用於上述用途。

倘[編纂]獲悉數行使及假設[編纂]為每股[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的中位數），我們將獲得額外[編纂]約[編纂]港元。

倘[編纂][編纂]無須即時用於上述用途，則我們可能會以銀行的短期存款持有該等資金。