
未來計劃及[編纂]用途

未來計劃

有關我們未來計劃的詳情，請參閱「業務－我們的策略」。

[編纂]用途

假設並無行使[編纂]及假設[編纂]為每股[編纂][編纂]（即本文件所載指示性[編纂]範圍每股[編纂][編纂]至[編纂]的中位數），我們估計我們將收取[編纂]淨額約[編纂]（經扣除我們就[編纂]應付[編纂]費用及開支）。我們擬將[編纂]的[編纂]淨額作以下用途：

- 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用於我們的核心產品的臨床開發及商業化，詳情如下：
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將分配予環孢素A：
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用於為環孢素A的持續研發活動及註冊備案準備提供資金。我們正在中國啟動III期臨床試驗以評估環孢素A眼凝膠對中重度干眼症患者的療效及安全性。我們計劃繼續於2021年第四季度完成本次試驗並於2022年上半年前向國家藥監局提交新藥申請；
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用作我們的研發人員及活動的成本及開支；及
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用於完成III期臨床試驗及註冊備案準備；
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用作與環孢素A商業化後的未來產能擴張有關的資本開支；及
 - 約[編纂]（佔[編纂]淨額的[編纂]）將用於環孢素A銷售及營銷團隊的建設及商業化活動。請參閱「業務－干眼病藥物產品管線－環孢素A眼凝膠－臨床開發計劃」。

未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將分配予ZKY001：
 - 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於為ZKY001的持續研發活動及註冊備案準備提供資金。我們現時正在進行I期臨床試驗，預期將於2021年第三季度完成。我們亦於2020年11月啟動II期臨床試驗，預期將於2021年第四季度完成。我們亦計劃於2022年下半年啟動III期臨床試驗，目標是於2024年就ZKY001向國家藥監局提交新藥申請；
 - 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用作我們的研發人員及活動的成本及開支；及
 - 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於完成進行中及計劃的試驗及註冊備案準備；
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用作ZKY001的分期付款；及
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於ZKY001銷售及營銷團隊的建設及商業化活動。請參閱「業務－其他創新候選藥物－ZKY001－臨床開發計劃」。
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於為我們的其他在研候選藥物的持續研發活動及商業化提供資金：
 - 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於為其他主要候選藥物的持續研發活動提供資金，包括：
 - NVK-002。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於NVK-002，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。我們計劃根據我們的許可方Nevakar的試驗結果於2021年第一季度向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。我們亦計劃於2021年第四季度在中國開始III期臨床試驗，並於2023年向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。請參閱「業務－近視在研藥物－NVK-002－臨床開發計劃」；

未來計劃及[編纂]用途

- *PAN-90806*。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於 *PAN-90806*，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。我們計劃於2022年下半年就*PAN-90806*向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。我們亦計劃於2023年在中國開始II期橋接研究，根據我們的許可方PanOptica濕性老年性黃斑變性的試驗結果，於2025年開始濕性老年性黃斑變性的III期關鍵性試驗。請參閱「業務－干眼病藥物產品管線－*PAN-90806*－臨床開發計劃」；
- *ZK002*。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於 *ZK002*，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。我們計劃分別於2022年下半年及2023年就翼狀胬肉及糖尿病性黃斑水腫適應症向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。請參閱「業務－其他創新候選藥物－*ZK002*－臨床開發計劃」；
- *TAB014*。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於 *TAB014*，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。我們現時正在中國進行*TAB014*的I期臨床試驗。我們預計將跳過II期試驗並於2021年第二季度前啟動III期臨床試驗，並於2023年完成本次試驗。我們計劃於2024年前就*TAB014*向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。請參閱「業務－干眼病藥物產品管線－*TAB014*－臨床開發計劃」；
- *RGN-259*。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於 *RGN-259*，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。根據我們的許可方RegeneRx進行的III期臨床試驗的結果，我們計劃於2022年下半年向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。我們計劃於2023年啟動III期試驗。我們的目標是於2025年向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。請參閱「業務－干眼病藥物產品管線－*RGN-259*－臨床開發計劃」；及

未來計劃及[編纂]用途

- *IC-265*及*IC-270*。約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於*IC-265*及*IC-270*，包括我們的研發人員及活動、計劃臨床試驗、化學、制造和控制流程工作及註冊備案準備的成本及開支。根據我們的許可方IACTA的II期結果，我們計劃於2022年上半年在中國開始*IC-265*的II期臨床試驗並於2025年向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。我們計劃於2023年開始*IC-270*的III期臨床試驗並於2024年向國家藥監局提交臨床研究用新藥申請。請參閱「業務－干眼病藥物產品管線－*IC-265*－臨床開發計劃」及「－其他創新候選藥物－*IC-270*－臨床開發計劃」；
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於為其他創新及仿製候選藥物的持續研發活動提供資金；
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用作我們的其他授權候選藥物的里程碑付款；及
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於進一步擴展銷售及營銷團隊，以籌備未來年度的新產品上市。
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於我們位於南沙的頂級生產設施進行生產線擴張，以籌備未來年度的新產品上市。我們自2019年起開始擴張產能，預計於2022年底之前完成。
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用於為我們的業務開發活動及在研藥物的擴展提供資金。我們將繼續戰略性地授權與我們的藥物組合互補的潛在最佳及差異化候選藥物，以持續鞏固我們全面整合的眼科平台。
- 約[編纂] (佔[編纂]淨額的[編纂]) 將用作營運資金及其他一般企業用途。

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

未來計劃及[編纂]用途

將增加約[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]淨額將減少約[編纂]。

倘[編纂]獲悉數行使，假設[編纂]為每股股份[編纂]（即指示性[編纂]範圍的中位數），我們將收取的[編纂]淨額將為約[編纂]。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬將額外[編纂]淨額按上文所載比例作以上用途。

倘[編纂]淨額並未即時用於上述目的，在相關法律法規允許的範圍內，只要被認為符合本公司的最佳利益，我們可將有關資金存置於香港的持牌銀行或認可金融機構作為短期存款。倘上述建議的[編纂]用途有任何變動，我們將作出適當公告。