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]港元(即本文件所載指示性[編纂]範圍每股發售股份[編纂]港元至[編纂]港元的中位數),我們估計我們將收取[編纂]淨額約[編纂]百萬港元(經扣除我們就[編纂]應付[編纂]及[編纂])。我們擬將[編纂]的[編纂]淨額作以下用途:

- 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用於我們截至最後實際可 行日期由25種候選藥物組成的龐大管線中兩種核心產品的臨床開發及商業 化,詳情如下:
 - 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將分配予環孢素A眼凝膠:
 - 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用於為環孢素A 眼凝膠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眼凝膠對中重度乾眼症患 者的療效及安全性。我們計劃繼續於2021年第三季度完成本次 試驗並於2021年第四季度向國家藥監局提交新藥申請;
 - 約[編纂]百萬港元(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]百萬港元(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。

有關分配較少是由於環孢素A眼凝膠處於研發的成熟階段。我們正在進行III期臨床試驗,預期將於2021年第三季度完成此試驗。我們計劃於2021年第四季度向國家藥監局提交新藥申請;

- 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用作與環孢素A
 眼凝膠商業化後的未來產能擴張有關的資本開支;及
- 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用於環孢素A眼凝膠銷售及營銷團隊的建設及商業化活動。請參閱「業務一乾眼症藥物管線一環孢素A眼凝膠一臨床開發計劃」。
- 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%) 將分配予ZKY001:
 - 約[編纂]百萬港元(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]百萬港元(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]百萬港元(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。

有關分配較少是由於截至最後實際可行日期正在進行中的I期及II期臨床試驗已處於成熟階段,分別計劃於2021年第三及第四季度完成。此外,正在進行中的I期及II期臨床試驗為較小規模的試驗,兩者均招募約100名受試者。我們亦計劃進行I期臨床試驗以評估ZKY001對於進行角膜內皮移植術之後乾眼症患者的全身藥代動力學及安全性。此外,我們計劃於2022年下半年啟動III期試驗,旨在於2024年就ZKY001向國家藥監局提交新藥申請;

- 約[編纂]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用作ZKY001的 里程碑付款;及
- 約[編纂]百萬港元(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]百萬港元(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]百萬港元(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]百萬港元(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、生產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年第二季度向國家藥監局提交新藥臨床試驗申請。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新藥申請。請參閱「業務一近視藥物管線—NVK-002—臨床開發計劃」;
 - PAN-90806。約[編纂]百萬港元(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、生產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年上半年就PAN-90806向國家藥監局提交新藥臨床試驗申請。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濕性老年黃斑部病變的試驗結果,於2025年開始濕性老年黃斑部病變的III期關鍵性試驗。請參閱「業務-濕性老年黃斑部病變藥物管線-PAN-90806-臨床開發計劃」;
 - ZK002。約[編纂]百萬港元(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、 生產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黃斑水腫適 應症向國家藥監局提交新藥臨床試驗申請。請參閱「業務一其 他創新候撰藥物 ZK002 臨床開發計劃」;

- TAB014。約[編纂]百萬港元(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、 生產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 交新藥申請。請參閱「業務一濕性老年黃斑部病變藥物管線 TAB014 臨床開發計劃」;
- RGN-259。約[編纂]百萬港元(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、生產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新藥臨床試驗申請。我們計劃於2023年在中國啟動III期試驗。我們的目標是於2025年向國家藥監局提交新藥申請。請參閱「業務一乾眼症藥物管線一RGN-259一臨床開發計劃」;及
- IC-265及IC-270。約[編纂]百萬港元(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、生產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新藥申請。請參閱「業 務一乾眼症藥物管線一IC-265一臨床開發計劃」及「一其他創 新候選藥物一IC-270一臨床開發計劃」;
- 約[編纂]百萬港元(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]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用作我們的其他許可 引進候選藥物的里程碑付款;及
- 約[編纂]百萬港元(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]百萬港元(佔[編纂]淨額的[編纂]%)將用於我們位於南沙的先進 生產設施進行生產線擴張,以籌備未來年度的產品上市。有關[編纂]的大 部分將用於生產我們的核心產品環孢素A眼凝膠。我們預期於2021年第四 季度提交新藥申請,獲批後將快速推出產品。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]百萬港元(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許可引進與我們的藥物 組合互補的潛在市場領先及差異化候選藥物,以持續鞏固我們全面整合的 眼科平台。
- 約[編纂]百萬港元(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]港元(即指示性[編纂]範圍的上限),[編纂][編纂] 淨額將增加約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元(即指示性[編纂]範圍的下限),[編纂][編纂]淨額將減少約[編纂]百萬港元。

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),我們將收取的[編纂]淨額將約為[編纂]百萬港元。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。