

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

### 未來計劃

我們的策略是利用我們的研發能力及執行效率開發全面的產品組合，為醫生和患者提供整體解決方案。有關我們未來計劃的詳盡說明，請參閱「業務－我們的戰略」。

### [編纂]用途

我們估計，經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]、費用及估計開支後，假設[編纂]未獲行使及假設[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件所述指示性[編纂]的中位數），我們將收到的[編纂]淨額將約為[編纂]港元。

我們擬將該等[編纂]淨額用於以下用途，惟須根據我們不斷變化的業務需求及不斷變化的市場狀況作出變動：

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將被分配予我們的核心產品（即蛟龍顱內取栓支架及Ultrafree DCB），詳情如下：
  - o 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予蛟龍顱內取栓支架的持續研發、生產及商業化。有關蛟龍顱內取栓支架未來開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的產品及產品管線－神經血管產品－缺血性神經血管產品－蛟龍顱內取栓支架－未來開發計劃」；
    - i. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於獲批後研究，包括對與我們的球囊導引導管產品聯合使用的蛟龍顱內取栓支架的進一步臨床研究，以證明其在顱內取栓手術中療效卓越，與單獨使用蛟龍顱內取栓支架比，其療效和預後更好。我們目前在與關鍵意見領袖及CRO商討完成此研究設計；
    - ii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於產品改良，包括通過基於其當前結構添加2至4條鉑鈮合金絲來改善蛟龍顱內取栓支架的X射線可見性，以實現整個設備的成像，從而提高手術成功率。我們目前正在完成此產品升級的設計，並計劃就進一步臨床開發與國家藥監局進行溝通；
    - iii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於適用症擴展計劃，包括將治療窗口延長至中風後8-20小時，以進一步擴大適用患者，從而提高蛟龍顱內取栓支架的競爭力。我們正在完成研究設計，並計劃就進一步臨床開發與國家藥監局進行溝通；

## 未來計劃及[編纂]用途

- iv. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於新增適應症擴展計劃，以覆蓋患有肺栓塞的患者。我們預計將進行更多的動物研究和人體臨床研究，以獲取國家藥監局對此適應症擴展的批准。我們將於2021年下半年就開發計劃與關鍵意見領袖及CRO進行商討；
  - v. 約[編纂]%，或[編纂]港元將用於提升我們蛟龍顱內取栓支架的產能，包括購買更先進的大規模生產設備，提升我們的自動化生產水平以降低生產成本及縮短生產週期；
  - vi. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於蛟龍顱內取栓支架在海外的未來產品開發、註冊、上市後監管及商業化；及
  - vii. 約[編纂]%，或[編纂]港元將用於我們的銷售及營銷活動，包括(a)將銷售及營銷團隊擴大到覆蓋三四線城市醫院；(b)參加更多中國及海外學術會議以提高品牌認知度；(c)為中國更多三甲醫院的醫生提供培訓；(d)建立我們自己的培訓機構，向知名醫生及關鍵意見領袖提供產品介紹、產品免費試用及培訓；及(e)與醫生及醫院進一步合作以開發蛟龍顱內取栓支架的更多功能。
- o 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予Ultrafree DCB的持續研發、生產及商業化。有關Ultrafree DCB未來開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的產品及產品管線－外周血管產品－外周動脈產品－Ultrafree™藥物洗脫PTA球囊擴張導管－未來開發計劃」：
- i. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於上市後監管，國家藥監局要求我們在未來兩至五年內繼續進一步檢查產品的長期安全性。我們正在與CRO討論監管計劃，以通過我們的多中心上市後監管計劃來監控患者；
  - ii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於產品改良，例如用高壓球囊替換當前Ultrafree DCB中使用的球囊，以更好地治療難治性和鈣化過高的病變。我們目前正在完成此產品的改善設計，並計劃就下一步行動與國家藥監局進行溝通；

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

- iii. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於將Ultrafree DCB的適應症擴展到BTK疾病中。我們將進行臨床試驗以獲得國家藥監局對膝下PTA藥物洗脫球囊導管的批准。我們已經完成了所需動物研究，並且正在研究完成BTK適應症所需型式試驗。我們預計將於2021年底前啟動一項多中心、隨機及單盲的臨床試驗；
- iv. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於將Ultrafree DCB的適應症擴展到透析瘻管中。我們預計將進行臨床試驗以獲得國家藥監局對透析通路藥物洗脫高壓球囊擴張導管的批准。我們已經完成了所需動物研究及所需型式試驗。我們正啟動一項多中心、隨機及單盲的臨床試驗，並預計將於2021年第三季度前開始招募患者；
- v. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於將Ultrafree DCB的適應症擴展到椎動脈狹窄或梗阻性病變閉塞。我們已經完成設計並計劃啟動型式試驗。我們正計劃進行合適的動物療效模型研究，並預計將於2021年下半年啟動臨床試驗；
- vi. 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於Ultrafree DCB在海外的未來產品開發、註冊、上市後監管及商業化；
- vii. 約[編纂]%，或[編纂]港元將用於提升我們Ultrafree DCB的產能，包括購買大規模生產設備，提升我們的自動化生產水平以降低生產成本；及
- viii. 約[編纂]%，或[編纂]港元將用於我們持續的銷售及營銷活動，包括(a)將銷售及營銷團隊擴大到覆蓋中國三四線城市醫院；(b)參加中國及海外學術會議以提高品牌認知度；(c)為中國更多三甲醫院的醫生提供培訓；(d)建立我們自己的培訓機構，向知名醫生及關鍵意見領袖提供產品介紹、產品免費試用及培訓；及(e)與醫生及醫院進一步合作以開發Ultrafree DCB的更多功能。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將被分配予我們其他五款主要產品（即顱內動脈瘤栓塞彈簧圈、血流導向裝置、可回收下腔靜脈濾器、外周靜脈支架系統及血管閉合裝置）的持續研發、生產及商業化，其中四款處於臨床階段，一款處於註冊階段；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予我們的顱內動脈瘤栓塞彈簧圈的進一步研發、計劃生產及商業化；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予血流導向裝置的持續研發、未來生產及商業化；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予可回收腔靜脈濾器的持續研發、未來生產及商業化；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予外周靜脈支架系統的持續研發、未來生產及商業化；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元將被分配予血管縫合器的持續研發、未來生產及商業化；
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將被分配予我們其他38款產品及在研管線，以開發我們的產品組合，進而提供全線解決方案：
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將分配予我們其他18款神經血管介入產品及在研產品的持續研發、生產及商業化。我們已將1款其他神經血管介入產品商業化。我們正在進行1款其他神經血管介入候選產品的臨床試驗，並預計將於2025年前推出17款其他神經血管介入產品；
  - 約[編纂]%，或[編纂]港元，將分配予我們其他19款外周血管介入產品及在研產品的持續研發、生產及商業化。我們已將我們5款其他外周血管介入產品商業化。我們正在進行3款其他外周血管介入候選產

## 未來計劃及[編纂]用途

品的臨床試驗，並預計將於2025年前推出16款其他外周血管介入產品；

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將分配予我們其他候選血管閉合器裝置的持續研發、生產及商業化。我們正在開發血管封堵器，並預計將於2024年推出；

有關我們未來開發計劃的詳情，請參閱「業務－我們的戰略－持續加快產品開發及擴大產品組合以提供全線解決方案」。

- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將分配予進一步升級研發設施，包括位於杭州及珠海的軟件及硬件基礎設施，以及在珠海計劃進行的辦公室擴建與升級；
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將分配予潛在戰略收購、投資、授權引進或合作。未來我們可能有選擇地收購或投資創新技術，以提高我們的研發能力或與領先大學或研究機構合作，共同開發新技術或產品原型。我們亦可能訂立授權引進安排，以擴大我們的產品組合。截至最後實際可行日期，我們尚未確定任何具體的收購、投資或授權引進目標；及
- 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用於我們的運營資金及一般公司用途。

倘[編纂]定為每股股份[編纂]港元（即指示性[編纂]的高位數），[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]的低位數），[編纂]淨額將減少約[編纂]港元。倘[編纂]高於或低於本文件所述指示性[編纂]的中位數，[編纂]淨額的上述分配將按比例作出調整。

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]的中位數），我們將獲得[編纂]淨額將約為[編纂]港元。倘[編纂]獲悉數行使，我們擬按上述比例將額外[編纂]淨額用於上述用途。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

倘[編纂]淨額不足以撥付上述用途，我們擬通過多種方式募集其餘資金，包括經營產生的現金、銀行貸款及其他借款。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，我們擬將該等款項存入持牌銀行或金融機構作短期活期存款，惟以視作符合本公司的最佳利益為限。倘上述擬定[編纂]用途有任何重大變化，我們將適當地作出公告。