

未來計劃及[編纂]

[編纂]

我們估計，扣除我們於[編纂]應付的[編纂]費用及開支後，假設並無[編纂]未獲行使及[編纂]為每股股份[編纂]港元（即本文件內指示性[編纂]範圍每股股份[編纂]港元至[編纂]港元的中位數），我們將自[編纂]收取[編纂]淨額約[編纂]港元。我們擬將自[編纂]收取的[編纂]淨額作以下用途（可能會因應我們的業務需要演變及市況變化而變動）：

- 約[編纂]%[編纂]淨額或約[編纂]港元預期將分配至我們的核心產品，詳情如下：
 - (i) 約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於為Captor的持續研發、生產及營銷提供資金，包括
 - (a) 約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於擴大Captor的適應症、規格及市場範圍（我們於2020年12月開始在中國銷售Captor）。具體而言，我們計劃分配約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於在中國擴大Captor的適應症範圍，以包括出現症狀八至16小時的缺血性腦卒中患者進行腦血栓清除；約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於通過增添兩套器械規格來擴大規格範圍；約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於為Captor取得FDA註冊及CE標誌；及約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於增加研發和產品測試設備以及擴充研發和臨床試驗團隊以支持正在進行的和後續的研發活動；
 - (b) 約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於2021年至2025年間持續擴大Captor在中國的市場範圍，以滲透至最少2,000家擁有可能進行取栓術的卒中中心及醫師的不同級別醫院。我們計劃通過擴充內部銷售及營銷團隊，並出席更多學術會議實現相關目標。具體而言，我們計劃分配約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]

未來計劃及[編纂]

港元) 用於為我們的銷售及營銷團隊招聘、挽留及培訓銷售人才，以及進行本地營銷活動，及分配約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於營銷活動，例如主辦及參加行業會議及通過不同銷售渠道進行產品展示，以及向中國各地頂級及基層醫院提供培訓；及

- (c) 約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於擴大Captor的生產能力，包括升級生產設施及購買新機器及設備。具體而言，鑒於我們的銷量預計將於2020年12月Captor開始銷售後增長，我們計劃分配約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於擴大張江生產設施及臨港生產設施的取栓支架產品的產能，主要包括添置取栓支架產品主要生產流程中使用的生產設備及機器，例如激光切割機、表面拋光設備及焊接設備，其一般具有五至十年的估計可使用年期。我們亦計劃分配約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於為生產Captor招聘、挽留及培訓生產人員。
- (ii) 約[編纂]%(或約[編纂]港元) 用於為左心耳封堵器的研發、計劃進行的生產及營銷提供資金，包括
 - (a) 約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於投資研發工作，此乃由於我們已完成註冊臨床試驗，並於2020年12月開始為左心耳封堵器準備NMPA註冊申請。我們對左心耳封堵器的進一步研發活動受市場反應及我們在左心耳封堵器商業化後的後續研究中收集的數據所影響。具體而言，我們擬分配約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於在2021年上半年完成NMPA申請的準備工作及提交NMPA申請；約[編纂]%(或[編纂]港元) 淨額(或[編

未來計劃及[編纂]

[纂]港元) 用於就2020年12月完成的臨床試驗進行兩至五年的跟進，以監測真實臨床數據及進一步評估左心耳封堵器的安全性及療效；約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於施行發展項目，以進一步改良左心耳封堵器的功能，如優化其輸送系統的結構；約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於為左心耳封堵器申請CE標誌註冊，我們預期將在2022年上半年開始對左心耳封堵器進行臨床試驗、在2023年下半年完成有關臨床試驗及在2024年底前取得CE標誌；及約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於增加研發和產品測試設備以及擴充研發和臨床試驗團隊以支持正在進行的和後續的研發活動。

- (b) 約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於籌備2022年左心耳封堵器於中國商業化上市，將主要投資建立覆蓋逾50家三甲醫院及成立已久的二級醫院的銷售渠道，以供未來銷售左心耳封堵器，以及進行銷售及營銷活動，包括產品展示及培訓和參加學術會議及研討會；及
- (c) 約[編纂]%(或[編纂]港元) 用於擴充左心耳封堵器的產能，作為左心耳封堵器商業化計劃的一部分，將主要投資購買臨港生產設施的左心耳產品主要生產流程中使用的生產設備及機器，例如精密編織機及成型設備，其一般具有五至十年的可使用年期。

未來計劃及[編纂]

- 約[編纂]%[編纂]淨額（或約[編纂]港元）預期將分配至我們管線內的其他在研產品，詳情如下：

- (i) 約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於為缺血性腦卒中治療及預防在研產品的進行中及計劃進行的研發及產品註冊提供資金，如下表所示：

在研產品	獲分配 [編纂]淨額 概約金額 (百萬港元)	佔[編纂]淨額 概約百分比	擬定用途
Fullblock™ 封堵球囊導管	[編纂]	[編纂]	開展註冊後的研發工作及研究，並監測真實臨床數據，以進一步評估其在取栓術中的應用
抽吸導管及 抽吸泵	[編纂]	[編纂]	完成產品註冊，並進行註冊後的研發研究，並監測真實臨床數據，以進一步評估抽吸取栓術的療效
栓塞保護系統	[編纂]	[編纂]	完成產品註冊

未來計劃及[編纂]

在研產品	獲分配 [編纂]淨額 概約金額 (百萬港元)	佔[編纂]淨額 概約百分比	擬定用途
冷凍消融導管及器械（包括設計與冷凍消融導管一同使用的冷凍消融設備、心內映射導管及導向鞘）	[編纂]	[編纂]	為各種冷凍消融導管及器械的產品樣本評估提供資金並於2021年第三季度完成評估；
	[編纂]	[編纂]	為各種冷凍消融導管及器械的型式試驗及動物研究提供資金並於2021年第四季度完成試驗及研究；
	[編纂]	[編纂]	為各種冷凍消融導管及器械的臨床試驗提供資金，臨床試驗預期將於2022年第一季度開始並於2023年第二季度完成；
	[編纂]	[編纂]	為各種冷凍消融導管及器械向NMPA辦理產品註冊提供資金，並於2023年第四季度完成註冊。詳情請參閱「業務－產品及在研產品－設計階段的在研產品」。
小計	[編纂]	[編纂]	

未來計劃及[編纂]

在研產品	獲分配		擬定用途
	[編纂]淨額 概約金額	佔[編纂]淨額 概約百分比	
	(百萬港元)		
ExtraFlex™ 遠端通路導管及 SupSelek™微導管	[編纂]	[編纂]	實施項目開發，以進一步 完善產品功能

- (ii) 約[編纂]%[編纂]淨額（或[編纂]港元）用於為顱內動脈狹窄及出血性腦卒中治療在研產品的進行中及計劃進行的研發及產品註冊提供資金，如下表所示：

在研產品	獲分配		擬定用途
	[編纂]淨額 概約金額	佔[編纂]淨額 概約百分比	
	(百萬港元)		
顱內DEB	[編纂]	[編纂]	為臨床試驗及隨後的產 品註冊提供資金
栓塞彈簧圈	[編纂]	[編纂]	
顱內DES	[編纂]	[編纂]	為剩餘的設計工作、後 續臨床試驗及隨後產 品註冊提供資金
血流重建支架	[編纂]	[編纂]	品註冊提供資金
血流導向裝置	[編纂]	[編纂]	
栓塞輔助球囊	[編纂]	[編纂]	

未來計劃及[編纂]

- (iii) 約[編纂]%[編纂]淨額(或[編纂]港元)用於擴充我們在研產品的生產能力(包括購買新機器及設備)及商業化上市(包括營銷及銷售)。具體而言，為擴充產能，我們擬分配約[編纂]%[編纂]淨額(或[編纂]港元)用於添置球囊導管產品及在研產品的生產機器及設備，例如 Fullblock™ 封堵球囊導管、顱內球囊擴張導管及頸動脈球囊擴張導管；及分配約[編纂]%[編纂]淨額(或[編纂]港元)用於添置使用編織技術生產的在研產品的生產機器及設備，例如栓塞保護系統及血流導向裝置。為營銷及銷售用於治療顱內動脈狹窄及出血性腦卒中以及預防缺血性腦卒中的在研產品，我們計劃分配約[編纂]%[編纂]淨額(或[編纂]港元)增聘有經驗的銷售經理及本地銷售人員，建立專門及專責的銷售團隊，加大該等產品的學術推廣力度，及向經銷商提供支持及培訓。
- 約[編纂]%[編纂]淨額或約[編纂]港元用於為透過內部研究提升研發能力及持續擴充產品組合提供資金。我們擬為不斷完善我們的技術平台以及在臨港生產基地增添研發及生產設施提供資金，以開發新產品及擴充我們的產品組合。我們計劃進一步提高藥械組合產品、侵入性介入醫療器械以及血管疾病治療介入手術所用供電(或其他能源)器械／設備的研發能力；及
 - 約[編纂]%[編纂]淨額或約[編纂]港元預期將用作營運資金及一般企業用途。

未來計劃及[編纂]

我們估計我們將自[編纂]收取下表所載金額的[編纂]淨額（經扣除我們就[編纂]應付的[編纂]費用及估計開支）：

	根據建議 [編纂]範圍下限 [編纂]港元計算	根據建議 [編纂]範圍 中位數 [編纂]港元計算	根據建議 [編纂]範圍上限 [編纂]港元計算
假設[編纂]未獲行使	約[編纂]港元 [編纂]	約[編纂]港元 [編纂]	約[編纂]港元 [編纂]
假設[編纂]獲悉數行使	約[編纂]港元 [編纂]	約[編纂]港元 [編纂]	約[編纂]港元 [編纂]

倘來自[編纂]的[編纂]淨額（包括行使[編纂][編纂]淨額）多於或少於預期，我們將就以上用途按比例調整我們對[編纂]淨額的分配。

倘來自[編纂]的[編纂]淨額未有即時用於上述用途，我們當前擬僅將有關[編纂]淨額存入持牌商業銀行的短期計息賬戶（如儲蓄賬戶）。

倘上述[編纂]有任何重大變動，我們將刊發公告。