

未來計劃及[編纂]用途

未來計劃

有關我們未來計劃的詳細說明，請參閱「業務－我們的策略」。

[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[編纂][編纂]（即本文件所述指示性[編纂]的中位數），我們將收到的[編纂][編纂]淨額約為[編纂]百萬港元。

我們擬將[編纂]淨額用於以下用途，惟根據我們不斷變化的業務需求及不斷變化的市場環境而作出變動：

- 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元將分配用於為我們的核心產品候選藥物CAN008（一種糖基化融合蛋白，用於治療膠質母細胞瘤(GBM)）的現有及日後研發（包括已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用）、CMC開發以及生產流程發展提供資金。有關CAN008現有及進一步開發計劃的更多詳情，請參閱「業務－我們的產品組合－後期藥物產品及候選藥物－用於GBM的CAN008 CD95-Fc融合蛋白」；
 - i. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，將用於CAN008的現有及日後研發，包括已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用。我們於2021年10月於中國CAN008一線治療2期臨床試驗中進行首例患者給藥；
 - ii. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，將用於發展我們的CMC及CAN008的生產流程。蘇州的在建設施將包辦CAN008的流程發展及於GMP環境生產臨床試驗材料。臨床試驗材料生產亦可由現時的CMO轉移至蘇州設施；
- 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元將分配用於為以下我們產品管線中的主要產品及候選產品提供資金。有關我們主要產品及候選產品的現有及進一步發展計劃的更多詳情，請參閱「業務－我們的產品組合」：
 - i. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，預計用於為Hunterase®(CAN101)（一種ERT，用於治療黏多糖貯積症2型（「MPS II」或「亨特氏綜合症」）的持續商業化、批准後研究及里程碑費用提供資金。有關批准後研究計劃的更多詳情，請參閱「業務－我們的產品組合－臨床階段候選藥物－針對MPS II／亨特氏綜合症的Hunterase® (CAN101)」；

未來計劃及[編纂]用途

- ii. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，預計用於為CAN106(一種針對補體C5的人源化單克隆抗體，用於治療補體介導疾病)的現有及日後研發(包括於新加坡及中國的現有及已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用)提供資金。
 - o 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，將用於針對陣發性睡眠性血紅蛋白尿症(PNH)的現有臨床試驗及日後研發；
 - o 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，將用於針對經認可抗C5抗體靶向的各類其他補體介導性疾病的日後研發；
- iii. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，預計用於為CAN103(一種針對GD的罕見病候選產品，通過產生具有較高暴露甘露糖的重組GCase，使其能夠被戈謝病病人的巨噬細胞和可撲弗氏細胞有效吸收，從而分解葡萄糖腦苷脂(GL1，一種在GD患者體內積累的脂質))的現有及日後研發(包括現有及已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用)提供資金。目前針對GD的有效治療方法較少。我們於2021年10月自國家藥監局取得CAN103的IND批准。我們正籌備對成人和青少年GD患者進行的1期試驗。
- iv. 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，預計用於為CAN108(一種口服最低限度吸收劑，旨在選擇性抑制頂端鈉依賴性膽汁酸轉運體(ASBT)，治療罕見膽汁淤積性肝病)的現有及日後研發(包括現有及已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用)及未來商業推出(包括銷售及市場推廣)提供資金。當前尚無針對該適應症的有效治療方法或有非常有限的有效治療方法。根據我們的合作夥伴Mirum在全球研究中獲得的數據，我們已開始於中國內地及台灣籌備CAN108針對ALGS的NDA，並預計於2021年年底前提交NDA。就BA而言，我們正在為由我們的合作夥伴Mirum於2021年5月開展的2期臨床試驗在中國的患者招募及臨床場地管理提供支援。

未來計劃及[編纂]用途

- 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元將分配用於我們產品管線中其他產品及候選產品的現有及日後研發（包括現有及已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用）提供資金。有關我們其他非基因療法產品及候選產品的現有及進一步發展計劃的更多詳情，請參閱「業務－我們的產品組合」；
- 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，預計用於為CAN201、CAN202及其他基因治療候選藥物的現有及日後研發（包括現有及已計劃的臨床試驗、登記備案籌備及里程碑費用）提供資金；

我們擁有十多種針對罕見病及罕見腫瘤疾病的候選產品，每種疾病本質上受影響的人群相對較少。分配予每種候選產品的[編纂]淨額百分比將相應減少。

[編纂]淨額的餘下[編纂]%或[編纂]百萬港元將分配用於為研發及其他一般業務用途提供資金，詳情如下：

- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將分配用於為我們所有產品及候選藥物發展我們在中國及美國的研發及生產設施，以及在中國及美國進行潛在辦事處與場地擴張與升級。本用途下分配予中國研發及生產設施的[編纂]是指與蘇州在建設施相關的成本，該設施將用於開發及生產除CAN008以外的產品及候選藥物。此用途下的研發及生產設施以及CMC開發及生產CAN008的[編纂]用途並無重疊；
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將分配用於我們在中國及美國的其他研發活動（包括僱傭成本）；
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將分配用作潛在策略性收購、投資、授權引進或合作。我們並無任何具體收購目標，但計劃探索罕見病及基因療法領域的候選藥物，這可能為我們現有藥物組合的補充；
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用於商業化活動（包括擴展我們的銷售及營銷團隊）；及
- 約[編纂]%或[編纂]百萬港元將用作營運資金及一般企業用途。

未來計劃及[編纂]用途

倘[編纂]定為每股[編纂][編纂]（即指示性[編纂]的上限），則[編纂][編纂]淨額將增加至約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為每股[編纂][編纂]港元（即指示性[編纂]的下限），則[編纂][編纂]淨額將減少至約[編纂]百萬港元。倘[編纂]定為高於或低於本文件所述指示性[編纂]的中位數，則上述[編纂]淨額的分配將按比例予以調整。

倘[編纂]獲悉數行使，我們將收取的[編纂]淨額將約為[編纂]百萬港元（假設[編纂]為每股[編纂][編纂]港元（即指示性[編纂]的中位數））。倘[編纂]獲悉數行使，我們將額外[編纂]淨額按上述比例應用於上述用途。

倘[編纂]淨額不足以撥付上述用途，我們擬透過各種途徑（包括經營活動所得現金、銀行貸款及其他借款）撥付結餘。倘[編纂][編纂]淨額並無即時用作上述用途，在相關法律及法規允許且被認為符合本公司最佳利益的情況下，我們擬將所得款項淨額存放於持牌銀行或金融機構的短期存款。倘上述建議[編纂]用途出現任何重大變動，我們將刊發適當公佈。