

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

### 未來計劃

有關我們未來計劃的進一步詳情，請參閱「業務 — 我們的戰略」。

### [編纂]用途

我們估計，本公司來自[編纂]的總[編纂]淨額(扣除我們就[編纂]應付的[編纂]費及估計開支後，並假設未行使[編纂]，[編纂]為每股股份[編纂]港元，即本文件所述指示性[編纂]範圍的中位數)將為約[編纂]港元。我們目前計劃將該[編纂]淨額用於以下用途：

我們計劃將本次[編纂]獲得的[編纂]淨額作以下用途：

(i) 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)用於為我們核心產品的進一步臨床研發提供資金，包括：

- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於為YH003的研發提供資金。我們計劃在美國、澳大利亞、中國及其他國家或地區繼續YH003的II期MRCT。II期MRCT設計為開放標籤的多中心試驗，將評估YH003在聯合特瑞普利單抗及使用或不使用標準化療的情況下的安全性和抗腫瘤活性。我們計劃投資約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)治療不可切除／轉移性黑色素瘤受試者，以及約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)治療胰腺導管腺癌受試者。我們分別於2021年6月、2021年8月、2021年9月、2021年10月及2021年11月從FDA、TGA、Medsafe、國家藥監局及台灣FDA獲得IND批准展開II期MRCT研究。我們於2022年3月在中國開始(首個受試者)II期MRCT，並預計不遲於2022年下半年在美國開始(首個受試者)II期臨床試驗及於2022年下半年在澳大利亞開始(首個受試者)II期臨床試驗。有關進一步詳情，請參閱「業務 — 我們的藥物開發業務 — YH003 — 臨床開發計劃」。
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於為YH001的臨床研發提供資金。我們計劃在美國、澳大利亞、中國及其他國家或地區啟動YH001的II期MRCT。II期MRCT設計為對YH001聯合特瑞普利單抗的開放標籤、非隨機、多中心的研究。我們計劃投資約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)治療患有晚期肝細胞

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

癌的人類受試者，以及約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)治療患有晚期非小細胞肺癌的人類受試者。我們已於2021年6月獲FDA批准，且於2021年10月獲得台灣FDA批准進行二期臨床試驗。我們預期於2022年第四季度在台灣開始(首個受試者)II期臨床試驗及於2022年第四季度在美國、中國大陸和澳大利亞開始(首個受試者)II期臨床試驗。有關進一步詳情，請參閱「業務 — 我們的藥物開發業務 — YH001 — 臨床開發計劃」；

(ii) 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)用於根據我們的千鼠萬抗計劃為抗體藥物發現及開發提供資金：

- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將投入千鼠萬抗計劃下的設施建設和抗體藥物發現所用的設備採購：
  - 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將投入設施建設，以支付與竣工的北京大興項目建築成本相關的長期應付款項。
  - 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將投入設備採購。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於支付千鼠萬抗計劃的員工成本。千鼠萬抗計劃是我們藥物發現工作的補充，賦予我們不以傳統方法識別潛在靶點PCC抗體的能力。我們千鼠萬抗計劃的員工亦負責核心產品及其他管線候選產品的研發及商業化。具體而言，抗體開發及相關服務成員將從項目開始就參與其中，並貫穿我們研究項目的整個臨床前開發過程。我們經驗豐富的臨床開發團隊監督臨床試驗的設計及執行，以實現效率最大化：
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於抗體開發及相關服務員工。截至最後可行日期，我們的抗體開發團隊有319名專業人士。隨著業務發展及擴張，我們預期在未來三到五年內發現大量靶點的PCC抗體分子，但這需要強大的人才儲備。我們預計在2022年將抗體開發及相關服務團隊擴充至290多名員工，而2025年則擴充至340多名員工。
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於臨床開發團隊。截至最後可行日期，我們的臨床開發團隊有71名專業人士。隨著業務發展及擴張，我們計劃在未來四到六年內獨立完成兩至三種新型臨床階段藥物的上市。我們將於未來12至18個月提交YH008、YH009、YH006及YH010四個臨床前候選藥物的IND申請。我們亦有意通過內部研發和外部合作，推動千鼠萬抗計劃中所識別抗體的IND備案和臨床開發。我們的臨床開發計劃需要強大的人才團隊支持。我們預計在2022年將臨床開發團隊擴充至100多名員工，而2025年則擴充至200多名員工，其中包括專注於醫療、藥理學和臨床操作的人員。
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於千鼠萬抗計劃的抗體發現與開發之實驗開支及其他成本，其中約[編纂]%用於生物試劑，約[編纂]%用於試驗耗材，約[編纂]%用於購買外部模式動物。

---

## 未來計劃及[編纂]用途

---

(iii) 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)用於我們其他管線產品的臨床前及臨床開發：

- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於為我們即將進行的YH002臨床試驗提供資金。我們計劃在中國及澳大利亞進行YH002聯合YH001治療晚期實體瘤患者的I期臨床試驗。I期臨床試驗完成後，我們計劃在中國、美國、澳大利亞及其他國家或地區進行II期MRCT，以評估YH002聯合YH001治療軟組織肉瘤、小細胞肺癌及其他實體瘤適應症。有關進一步詳情，請參閱「業務 — 我們的藥物開發業務 — YH002 — 臨床開發計劃」。
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於為我們的YH004臨床試驗提供資金。我們計劃在澳大利亞繼續YH004 I期臨床試驗，並在中國及美國啟動YH004聯合特瑞普利單抗的I期臨床試驗。有關進一步詳情，請參閱「業務 — 我們的藥物開發業務 — YH004 — 臨床開發計劃」。
- 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用於為我們的數項候選藥物(包括YH008、YH009、YH006、YH010、TH012及YH013)臨床前試驗提供資金。我們預計於未來12至18個月就該四項候選藥物提交IND申請。

(iv) 約[編纂]港元(即[編纂]淨額約[編纂]%)將用作營運資金及其他一般公司用途。

如[編纂]定為指示性[編纂]範圍的最高[編纂]或最低[編纂]，則[編纂]的[編纂]淨額將增加或減少約[編纂]港元。如[編纂]定為高於或低於本文件中指示性[編纂]範圍中位數的水平，上述[編纂]淨額分配將按比例調整。

如[編纂]的[編纂]淨額未即時用於上述目的，在相關法律法規允許的情況下，有關款項將存放於香港或中國境內的持牌銀行或獲授權金融機構作為短期活期存款。

如上述[編纂]建議用途發生任何重大變化，我們將適時刊發公告。