

未來計劃及[編纂]

未來計劃

有關未來計劃的詳情，請參閱本文件「業務－我們的策略」各段。

[編纂]用途

經扣除我們就[編纂]已付和應付的[編纂]、費用和其他估計開支以及考慮任何額外的酌情激勵費用後，假設[編纂]未獲行使和[編纂]為每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍每股H股[編纂]港元至[編纂]港元的中位數），我們估計本公司來自[編纂]的[編纂]合共約為[編纂]港元。

我們擬將[編纂][編纂]用作以下用途：

- (a) 約[編纂]%，或約[編纂]港元，將用作核心產品M701計劃進行的臨床試驗、擬備註冊備案文件及商業化推出計劃（包括銷售和市場推廣活動），其中：
 - (i) 約[編纂]%，或[編纂]百萬港元，將用作計劃進行的M701治療MA的臨床試驗。我們計劃於2024年第一季度在中國開展M701治療MA的關鍵／III期試驗。
 - (ii) 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用作計劃進行的M701治療MPE的臨床試驗。我們計劃於2024年第三季度開始M701在中國治療MPE的關鍵／III期試驗。
 - (iii) 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用作擬備向國家藥監局就M701提交的註冊文件、商業化推出計劃（包括銷售和市場推廣活動）和其他監管事宜。我們計劃分別於2025年第一季度和2025年第四季度向國家藥監局提交M701治療MA及MPE的BLA申請。此外，我們計劃於2024年第一季度向國家藥監局提交M701治療實體瘤的IND批准申請。在籌備M701的商業上市的過程中，我們將組建一支具備醫學及科學背景的內部商業化團隊，最大限度擴展我們產品組合的覆蓋範圍，推動中國市場加速接納我們的產品。我們計劃通過面向醫生（側重於與關鍵意見領袖及醫生進行直接及互動的溝通）的策略營銷M701。有關更多詳情，請參閱本文件「業務－商業化」各段。我們亦計劃為M701的商業化生產做好準備，包括工藝轉移、樣品生產、工藝表徵及驗證以及質量控制。

未來計劃及[編纂]

- (b) 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用作Y101D計劃進行的臨床試驗，其中
- (i) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於Y101D在治療胰腺癌方面的聯合療法計劃進行的臨床試驗。我們於2023年2月開始Y101D聯合吉西他濱和白蛋白紫杉醇在中國作為胰腺癌患者一線治療的Ib/II期臨床試驗，於2023年7月開始該試驗II期部分的患者招募，並預期於2024年第三季度完成該試驗。在完成該Ib/II期臨床試驗後，我們亦計劃於2024年第四季度開始III期臨床試驗，並預期於2026年第二季度完成該試驗。
 - (ii) 約[編纂]%或[編纂]港元將用於Y101D在治療HCC及其他晚期實體瘤方面的聯合療法計劃進行的臨床試驗。我們於2023年3月開始Y101D聯合貝伐珠單抗在中國治療HCC及其他晚期實體瘤的Ib/II期臨床試驗，並預期於2025年第二季度完成該試驗。在完成該Ib/II期臨床試驗後，我們亦計劃開始III期臨床試驗。

我們已落實隨機應變的臨床開發策略，可能根據正在進行的臨床試驗的進展和結果，不時評估和調整每種候選藥物臨床試驗的不同適應症或其他方面的優先次序和資金分配情況，同時分配予各候選藥物的[編纂]比例通常保持穩定。因此，各候選藥物的各項適應症、臨床試驗及／或商業化計劃所分配的[編纂]的比例及金額可能會有所變動。

- (c) 約[編纂]%，或[編纂]港元，將用作營運資金和一般公司用途。

我們基於計劃的臨床試驗的預期開支就該等試驗釐定上述[編纂]分配。我們基於預期將招募的受試者人數的及每位受試者預期將產生的平均開支預估該等開支。

臨床試驗擬招募的受試者人數基於預測試驗設計及影響設計的多種因素而釐定。有關釐定各種臨床試驗招募受試者數目的方法的更多詳情，請參閱本文件「業務－我們的研發平台－臨床開發－臨床試驗設計及實施」各段。

未來計劃及[編纂]

根據我們已完成臨床試驗的過往開支及行業同行的可資比較臨床試驗成本，我們估計癌症臨床試驗每名受試者的平均開支介乎400,000港元至633,000港元。臨床試驗中每名受試者的估計平均費用由六個部分組成，包括CRO費用、臨床試驗中心費用、SMO費用、受試者招募費用、藥物成本及檢測費用。在這六個組成部分中，(a) CRO費用、臨床試驗中心費用及SMO費用主要受適應證的稀有性、治療難度及隨訪時間影響，(b)受試者招募費用主要受受試者入組難度影響，(c)檢測費用主要受檢測項目影響，(d)藥品成本主要受藥品產量、運輸及儲存難度以及規模經濟效應影響。

我們臨床試驗的每名受試者的估計平均費用與中國同行開發的處於類似臨床階段的類似候選藥物的費用一致。

倘[編纂]定為高於或低於估計[編纂]範圍的中位數，則將按比例調整上述[編纂]分配。倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的上限），則本公司所得[編纂][編纂]將增加至約[編纂]港元。倘[編纂]定為每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]的下限），則本公司所得[編纂]將減少至約[編纂]港元。

按[編纂]每股H股[編纂]港元（即指示性[編纂]範圍的中位數）計算，經扣除我們應付的[編纂]及[編纂]，倘[編纂]獲悉數行使，我們將就因[編纂]獲悉數行使後將予[編纂]及[編纂]的[編纂]股H股收取額外[編纂]約[編纂]港元。所籌集的額外資金將按比例用於上述[編纂]用途。

倘[編纂][編纂]未立即用於上述用途，我們僅會將該等[編纂]存入持牌商業銀行及／或其他獲授權金融機構（定義見相關司法權區的適用法律）的短期計息賬戶。

倘[編纂]不足以撥付上述用途，我們擬通過多種方式撥付剩餘款項，包括經營所得現金、銀行貸款和其他借款。

如上述[編纂]擬定用途有任何重大變動，我們將適時作出公告。