
未來計劃及所得款項擬定用途

未來計劃

本集團的目標為利用其主要優勢及實施以下策略，在產量、產品質量及研發能力方面成為國際市場的領先HA製造商：

透過增強研究及開發能力加強生產技術及產品開發

誠如本招股章程「業務」一節所述，本集團的成功很大程度上有賴本集團的強大研發能力。本集團擬(i)投資於研究及開發新生產技術，以加快開發注射液及食品級HA產品，(ii)繼續提升生產收益率及其現有產品質素，及(iii)開發及推出具有需求前景的新產品，如用作軟組織填充劑的交聯透明質酸。雖然本集團擁有由經驗豐富的技术員工領導的研發團隊，但本集團擬於二零零九年底前招聘約五至九名額外研究員工以增強其研發能力。本集團計劃動用約8,000,000港元增強本集團的研究及開發能力。

擴充產能及產品種類至作為醫療器械的注射液級HA製成品

為滿足因市場發展及產品增多而預期增加的需求，本集團最近已完成其第二期生產基地的建設，僅第二期總建築面積約為18,600平方米。預期其生產基地的第二期將於二零零八年十月或前後開始營運。在其生產基地的第二期將設立一條符合GMP標準，製造用作藥品原料和輔料的HA(包括滴眼液及注射液級HA)新生產線。此生產線的年產能為兩噸，能夠處理從過濾到包裝的生產工序。於新生產線開始營運後，本集團的現有生產線將主要用作製造美容及食品級HA，但仍會處理滴眼液及注射液級HA由試管培養至發酵罐培養的生產工序。於取得生產藥品原料形式的HA所須的一切必要許可證及證書(包括(i)就藥品原料取得藥品註冊批件及(ii)為相關生產線取得GMP證書)前，製造藥品原料和輔料的生產線將用作製造注射液級HA產品(作為藥品原料中間體)及滴眼液級HA產品(藥用輔料形式)。

於設立此新生產線後，本集團擬取得多份證書，例如為其注射液級產品取得美國的FDA證書、為其滴眼液級及注射液級產品取得歐洲的COS證書及韓國的KFDA證書以及為其製造藥品原料和輔料的新生產線取得GMP證書。由於本集團部分客戶(如藥物及健康食品製

未來計劃及所得款項擬定用途

造商)的先決條件為本集團應取得相關證書，使彼等可於生產中使用本集團的產品作為原料，故董事相信該等證書將可提升本集團產品的需求。此外，應用於製藥用途的HA產品一般可較其他HA產品訂定更高售價，從而為本集團帶來更高銷售收入。誠如下文所述，本集團計劃動用約20,000,000港元建造該條新生產線。

本集團目前製造的注射液級HA產品僅用作醫療器械的原料或藥品原料的中間體。為擴充其在高端市場的產品種類，本集團計劃製造將用作醫療器械的注射液級HA製成品。本集團擬推出的HA製成品為利用交聯透明質酸製造的軟組織填充劑，乃應用於美容整形手術以填補面部皺紋等軟組織瑕疵。本集團生產基地的第二期亦將設立製造將用作醫療器械的注射液級HA製成品而年產能為一百萬單位的另一條新生產線。本集團計劃動用約15,000,000港元建造該條生產線。在該條生產線建成及向中國有關當局取得必要批文(包括醫療器械生產企業許可證及醫療器械註冊證書)後，本集團將可製造作為醫療器械的注射液級HA製成品，例如軟組織填充劑產品。根據本公司中國法律顧問的意見，倘福瑞達生物化工及新生產線連同將生產的產品符合《醫療器械監督管理條例》、《醫療器械生產監督管理辦法》、《醫療器械註冊管理辦法》及質量管理體系規範標準的其他相關規定，福瑞達生物化工在取得該等許可證／證書方面應無法律障礙，惟(其中包括)福瑞達生物化工的新生產線及其將生產並用作醫療器械的注射液級HA製成品須符合相關規定。有關作為醫療器械出售的HA產品的規則及法規詳情，載於本招股章程「法規」一節。董事預期於二零零八年底前取得醫療器械生產企業許可證及於二零一零年底前取得醫療器械註冊證書。取得上述兩份許可證／證書的估計時間之間的差距乃由於通過臨床檢驗及產品標準檢驗以及準備取得醫療器械註冊證書所須相關文件所須的時間所致。取得該等許可證／證書的規定詳情載於本招股章程「法規」一節。製造作為醫療器械的注射液級HA製成品的生產線將於本集團取得所須的一切必要許可證及證書(預期為二零一零年底前)後方會開始商業營運，但根據有關法律法規，為申請相關許可證及證書，此生產綫可進行小規模試生產。

未來計劃及所得款項擬定用途

於本集團生產基地的第二期開始營運後，預期本集團的年產能將逐漸增加至約30至40噸。

擴大其分銷網絡

本集團擬與更多知名品牌建立業務關係，以提高本集團品牌的市場知名度及擴充其海外市場份額。本集團的目標為國際市場知名品牌的美容產品、健康食品及藥品企業。為與該等企業建立業務關係，本集團將加大其市場推廣力度，透過參與更多展銷會及展覽會以及拜訪潛在客戶，使本集團可與該等企業保持更密切的聯繫以了解彼等的需要。

在擴充海外市場方面，本集團將繼續專注於美國、亞太地區及歐洲等本集團已建立地位且董事相信具有高消費力的市場，並將逐漸擴充至俄羅斯、印度及南美洲等其他新市場。董事認為，本集團擁有充足資源擴充至該等新市場，原因為(i)本集團產品的質量及數量可滿足該等市場的需求；(ii)本集團的銷售員工已累積豐富的海外銷售經驗；及(iii)本集團已在該等市場進行部分銷售。本集團的擴充計劃由二零零八年物色目標客戶開始。其後，本集團將積極參與相關展銷會及展覽會、召開產品推介會及刊登廣告，以提升本集團產品的形象。此外，本集團將透過甄選本地分銷商及客戶開始建立銷售網絡。

本集團亦計劃擴充食品級HA產品的銷售。截至最後實際可行日期止，本集團尚未製造及出售用作食品、食品原料或食品添加劑的食品級HA產品，但已製造及出售作為美容用途的食品級HA產品。於最後實際可行日期，中華人民共和國衛生部已批准生產作為新資源食品的HA，而本集團已於二零零八年九月十日獲山東省衛生廳發出食品衛生許可證，可生產及銷售HA作為新資源食品。於取得食品衛生許可證後，本集團可製造及銷售作食品用途的食品級HA產品，例如作為原料應用於口服健康補充劑。有關製造及銷售作食品用途的HA的規則及法規詳情，載於本招股章程「法規」一節。本集團將加大市場推廣力度，向健康食品製造商等客戶推廣食品級產品。

為擴大其分銷網絡，本集團將透過增加團隊成員人數及改善彼等的才能壯大其銷售及市場推廣團隊。此外，本集團將在不同國家／地方設立聯絡辦事處。本集團計劃動用約12,000,000港元推廣及擴大本集團的分銷網絡。

未來計劃及所得款項擬定用途

所得款項用途

股份發售的所得款項淨額經扣除上市相關開支後，估計約為60,000,000港元。董事目前擬將該等所得款項淨額撥作以下用途：

- 約20,000,000港元用作建造本集團的新生產線，以製造滴眼液及注射液級HA產品。在該金額中，(i)約18,000,000港元將用作購買生產設施，(ii)約1,000,000港元將用作取得FDA證書，(iii)約700,000港元將用作取得COS證書及(iv)約300,000港元將用作取得KFDA證書；
- 約15,000,000港元用作建造本集團的新生產線，以製造將用作醫療器械的注射液級HA製成品。在該金額中，(i)約13,000,000港元將用作購買生產設施及(ii)約2,000,000港元將用作取得醫療器械相關證書；
- 約8,000,000港元用作提升本集團的研發能力。在該金額中，(i)約2,000,000港元將用作購買額外研發設施，(ii)約1,900,000港元將用作招聘新研究員工，(iii)約1,800,000港元將用作研究交聯透明質酸產品及其登記及(iv)約1,000,000港元、800,000港元及500,000港元將分別用作進行注射液及食品級HA產品、HA生產技術及其他產品的研發工作；
- 約12,000,000港元用作宣傳及擴大本集團的分銷網絡。在該金額中，(i)約4,100,000港元將用作參與展銷會及展覽會，(ii)約3,550,000港元將用作參與學術研討會及進行市場研究，(iii)約3,000,000港元將用作擴充銷售團隊及(iv)約1,350,000港元將用作廣告宣傳。董事預期，該金額將於二零一零年中前全數動用；及
- 餘額約5,000,000港元用作本集團的一般營運資金。

倘股份發售的所得款項淨額並未即時撥作上述用途，董事目前有意將該等所得款項淨額以短期存款形式存放於認可財務機構或持牌銀行。

倘所得款項淨額並不足夠撥作上文所述用途，本集團擬透過多種方法撥付餘額，包括其經營業務所得現金及銀行融資。