

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

**HARBOUR**  
**BIOMED**  
**和鉑醫藥控股有限公司**  
**HBM Holdings Limited**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：02142)

**自願公告**  
**最新業務情況有關在研產品巴托利單抗(HBM9161)**  
**被國家藥品監督管理局藥品審評中心授予突破性治療藥物資格**

本公告由和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」）自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供有關最新業務資料。

本公司董事會（「董事會」）欣然公佈，公司在研產品巴托利單抗(HBM9161)，一種用於治療重症肌無力（「MG」）的全人源單克隆抗體(mAb)，近日被國家藥品監督管理局藥品審評中心（「CDE」）授予突破性治療藥物資格。

MG，由致病性IgG介導，是一種嚴重的使人衰弱的疾病，表現為骨骼肌收縮和無力限制運動，甚至可能導致致命性的呼吸衰竭。在中國，大約有25萬患者受重症肌無力困擾，現有的治療在療效、安全性及供應方面有所限制，急需新的有效且安全的治療手段。

巴托利單抗(HBM9161)是一種全人源單克隆抗體(mAb)，可阻斷FcRn-IgG相互結合，加速體內IgG的清除，從而達到有效治療致病性IgG介導的自身免疫性疾病的效果。現有的證據表明重症肌無力患者的致病IgG水準的降低與臨床獲益相關。早期研究表明巴托利單抗(HBM9161)具有良好耐受性，可迅速降低總IgG。研究亦表明巴托利單抗(HBM9161)是首個被證實在中國和高加索人群中經皮下注射(SC)後能持續降低IgG的抗FcRn靶點藥物。

**警示聲明：**本公司最終可能無法成功開發及銷售巴托利單抗(HBM9161)。本公司的股東及潛在投資者務請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命  
和鉑醫藥控股有限公司  
主席  
王勁松博士

香港，2021年1月28日

於本公告刊發日期，董事會包括執行董事王勁松博士、廖邁菁博士及*Atul Mukund Deshpande*博士；非執行董事裘育敏先生及王俊峰先生；以及獨立非執行董事*Robert Irwin Kamen*博士、葉小平博士及陳維維女士。