

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份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
新一代抗CTLA-4抗體HBM4003
獲得中國國家藥品監督管理局批准兩項IND許可

本公告由和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」），連同其附屬公司統稱「本集團」自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，中國國家藥品監督管理局（「NMPA」）已批准本集團新一代HBM4003抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體與程序性細胞死亡蛋白1（「PD-1」）抗體對晚期肝細胞癌（「HCC」）及其他實體瘤患者聯合治療的臨床試驗IND許可，以及HBM4003與PD-1抗體對晚期神經內分泌腫瘤／癌（「NET/NEC」）及其他實體瘤患者聯合治療的臨床試驗IND許可。

本集團已分別獲得美國食品藥品管理局及中國NMPA的IND批准，開展HBM4003單藥治療晚期實體瘤的一期試驗。本集團亦正在澳洲及中國就HBM4003單藥療法進行I期臨床試驗，及於中國就HBM4003聯合療法進行I期臨床試驗。

關於HBM4003

HBM4003是抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體(HCAb)，產生自和鉑醫藥特有的Harbour Mice®平台。通過增強的抗體依賴性細胞介導的細胞毒性作用(ADCC)的殺傷活性，HBM4003已證明能夠顯著增加對腫瘤組織中CTLA-4高表達Treg細胞的剔除能力。其強效的抗腫瘤作用、差異化的藥代動力學特徵和持久的藥效展現出良好的產品特性，這種新穎和差異化的作用機制使其在單藥及聯合用藥療法中具有提高治療效果並顯著降低藥物毒性的潛力。

警示聲明：我們無法確保我們將能成功開發及最終成功銷售HBM4003。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
和鉑醫藥控股有限公司
主席及執行董事
王勁松博士

香港，2021年9月10日

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