

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**  
**完成向首名患者以巴托利單抗(HBM9161) II期試驗**  
**治療甲狀腺眼病的首次給藥**

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，巴托利單抗(HBM9161，一款由本公司開發用於自身免疫性疾病療法的新型藥物，定義詳見下文)用於治療甲狀腺眼病的臨床II期試驗中，完成了首名患者的首次給藥。該臨床試驗旨在評估巴托利單抗(HBM9161)在治療中國甲狀腺眼病患者時的療效及安全性。

巴托利單抗(HBM9161)可阻斷免疫球蛋白G(「IgG」)(包括致病性IgG)與新生兒Fc受體(「FcRn」)的結合，並大幅降低體內的IgG水平，從而治療以自身抗體為介導的自身免疫性疾病，包括甲狀腺眼病。作為產品管線的一部分，本公司正在開發巴托利單抗(HBM9161)，用於治療多種有大量未獲滿足醫療需求的且由致病性IgG介導的自身免疫性疾病。本公司正於中國針對適應症開發候選藥物，而甲狀腺眼病為當中首批展開研究的適應症之一。

### **關於巴托利單抗(HBM9161)**

巴托利單抗(HBM9161)是一種全人源抗FcRn單克隆抗體，可阻斷FcRn-IgG相互結合，加速自身抗體的清除，從而達到治療致病性IgG介導的自身免疫性疾病的效果。現有的證據表明甲狀腺眼病患者的致病IgG水平的降低與臨床獲益相關。早期研究亦表明巴托利單抗耐受性良好，能迅速降低多種致病性IgG介導的自身免疫性疾病的總IgG(其中包括重症肌無力、甲狀腺眼病、視神經脊髓炎譜系疾病及免疫性血小板減少症)。本公司從HanAll BioPharma Co., Ltd.獲得有關巴托利單抗(HBM9161)的許可，並擁有在大中華區(包括香港、澳門及台灣)進行開發、生產及商業化的權利。

## 關於甲狀腺眼病

甲狀腺眼病(又稱格雷夫斯眼病(GO)，或甲狀腺相關性眼病(TAO))是格雷夫斯病(GD)最常見的甲狀腺外表現，也可見於慢性自身免疫性甲狀腺炎。臨床表現包括眼瞼腫脹發紅、結膜充血水腫、眼瞼退縮、眼球突出(突眼)，以及眼球運動障礙及複視等。嚴重的病患可能出現角膜病變(包括暴露性角膜炎或角膜潰瘍)或壓迫性視神經炎，導致視力下降或喪失，可能需要眼眶減壓術等緊急手術治療。

針對活動期日常生活受影響但視力未受到威脅的中重度患者，靜脈大劑量皮質激素為主要治療選擇，但激素不能改善眼眶組織根本性的長期病變，對突眼和斜視的療效不夠理想，且副作用明顯。利妥昔單抗、托珠單抗等可用於免疫抑制二線治療，但在副作用、價格、可及性等方面均存在局限性。因此，活動期中重度甲狀腺眼病患者的治療仍有顯著的未滿足需求。

**警示聲明：**我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售巴托利單抗(HBM9161)。本公司股東及潛在投資者於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10月19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陳小祥先生；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。