

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

HBM9033 臨床試驗啟動獲美國食品及藥物監督管理局新藥研究許可

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，本公司已獲美國食品及藥物監督管理局（FDA）的新藥研究申請許可（「IND」）在美國啟動首個抗體偶聯藥物（「ADC」）項目HBM9033的臨床試驗。該試驗為一項評估HBM9033在晚期實體瘤患者中的安全性、耐受性、藥代動力學和抗腫瘤活性的I期研究。

HBM9033是我們首個進入臨床階段的ADC資產。建基於HCAb PLUS™平台在ADC領域的廣泛應用，我們已建立ADC生態系統，使內部開發與外部合作產生協同效應。隨著合作夥伴與我們取得迅速進展，我們將繼續加大力度積極推動在ADC領域的全球佈局。

關於HBM9033

HBM9033是一款ADC候選藥物，特異性靶向人間皮素(MSLN)，一種在各種實體瘤中上調的腫瘤相關性抗原，包括間皮瘤、卵巢癌、肺癌、乳腺癌和胰腺癌。HBM9033中的全人源單克隆抗體由Harbour Mice®平台產生，與可溶性MSLN相比，其更好地與膜結合型MSLN結合，並最大限度減低游離型MSLN對膜結合型MSLN的結合力和內化能力的干擾。HBM9033利用腫瘤特異性可切割鏈接物和新型拓撲異構酶抑制劑來提高穩定性和活性。HBM9033獨特的抗體和連接子載荷設計共同證明了其在臨床前研究中卓越的療效和安全性。該產品由本公司與宜聯生物合作開發。該I期研究旨在評估HBM9033在晚期實體瘤患者中的安全性、耐受性、藥代動力學和抗腫瘤活性。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售HBM9033。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，2023年8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及戎一平博士；非執行董事陳維維女士；以及獨立非執行董事Robert Irwin Kamen博士、葉小平博士、邱家賜先生及Albert R. Collinson博士。