

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

HBM9027 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」）在美國啟動我們的雙特異性抗體HBM9027的首次人體（FIH）的臨床試驗。該試驗為一項評估HBM9027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。

HBM9027源自本集團專有的全人源HBICE®平台。其為一種新型PD-L1xCD40雙特異性抗體，旨在激活依賴PD-L1交聯的CD40，具有良好的安全性。PD-L1在多種實體惡性腫瘤中過度表達，憑藉其對腫瘤的交聯依賴性和有效的免疫調節活性，HBM9027在臨床前研究中顯示出優異的安全性和強大的抗腫瘤功效。

有關HBM9027

如上文所述，HBM9027是一種新型的PD-L1xCD40雙特異性抗體，採用本集團的HBICE®雙特異性技術及Harbour Mice®平台開發。PD-L1xCD40雙特異性HBICE®的開發進一步將我們的雙特異性免疫細胞銜接器擴展至DC／骨髓細胞銜接器的前沿領域，並展示了HBICE®平台的結構上的靈活適用性及即插即用優勢。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售HBM9027。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，2024年1月24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。