

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

針對治療慢性阻塞性肺病的HBM9378/SKB378獲批NMPA的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」按自願基準作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團之最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團針對胸腺基質淋巴細胞生成素（「TSLP」）的全人源單克隆抗體HBM9378/SKB378（亦稱為WIN378）已獲得中國國家藥品監督管理局（「NMPA」）藥品審評中心的新藥研究申請（「IND」）批件，以開展治療慢性阻塞性肺病（「COPD」）的臨床試驗。

茲提述本公司日期為2025年1月10日之公告，內容有關本公司及四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司（「科倫博泰」，股份代號：06990）與Windward Bio AG就HBM9378/SKB378訂立全球授權協議（不包括大中華地區及多個東南亞及西亞國家）。根據協議條款，本公司與科倫博泰有權收取最多合共970百萬美元的預付款及里程碑付款以及佔淨銷售額個位數到雙位數百分比的分層特許權使用費。45百萬美元的預付款及近期里程碑付款包括現金付款及Windward Bio母公司的股權。

關於HBM9378/SKB378

HBM9378/SKB378（現亦稱WIN378）乃本公司與科倫博泰開展的共同開發項目，二者共同享有大中華地區及多個東南亞及西亞國家的權利。HBM9378/SKB378是一款由兩條重鏈及兩條輕鏈（H2L2）平台產生的全人源單克隆抗體。該抗體針對胸腺基質淋巴細胞生成素（TSLP），通過阻斷該因子和受體的相互作用來抑制TSLP介導的信號通路，其較長的半衰期優化設計和優秀的理化性質使其在給藥方面擁有優勢。目前，本公司已於中國完成了治療中重度哮喘的IND I期試驗。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售HBM9378/SKB378。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
董事長兼執行董事
王勁松博士

香港，2025年2月5日

於本公告日期，董事會包括執行董事王勁松博士及戎一平博士；獨立非執行董事 *Robert Irwin Kamen* 博士、葉小平博士、*Albert R. Collinson* 博士及陳維維女士。