

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
完成特那西普(HBM9036)
臨床三期試驗首次期中分析

本公告由和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」或「和鉑醫藥」，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，本公司在研產品特那西普(HBM9036)在中國的三期註冊臨床試驗已完成首次期中分析。特那西普(HBM9036)是一款全球創新型的針對成年中重度乾眼(DED)患者的腫瘤壞死因子(TNF)受體－1片段型藥物。本次試驗計劃入組674例受試者，並在試驗過程中進行兩次期中分析。

截至2021年12月28日，該試驗共187例受試者完成關鍵療效終點評估，根據試驗方案進行了首次期中分析，並由獨立數據監察委員會（「IDMC」）對期中數據進行審閱。基於觀察到的療效趨勢和良好的安全性，IDMC建議試驗按現行方案繼續進行。截至本公告日期，對本公司而言，該試驗參與者藥物或安慰劑給藥情況仍屬盲態。本公司將適時就III期臨床試驗的進一步詳情和進展另行作出公告。

關於特那西普(HBM9036)

特那西普(HBM9036)是一種經過分子工程改造的TNF受體－1片段，分子量僅為19kDa，被開發成滴眼液眼科局部用藥，用於緩解乾眼症狀，具有眼部滲透性良好、TNF- α 中和活性強、穩定性高、副作用小、使用舒適度高等特點。該產品由HanAll Biopharma開發，根據雙方授權許可協議，和鉑醫藥擁有特那西普在中國大陸、台灣、香港和澳門的獨家開發和商業化權利。

關於乾眼症

乾眼症是多種因素引起的慢性眼表疾病，可造成視力障礙以及眼表長期損害，嚴重影響生活品質。目前我國乾眼發病率據估計已達到21%-30%。隨著全球人口老齡化加重、智能手機過度使用以及環境變化等因素，乾眼症的發病率仍將大幅增長。國內治療乾眼症主要依靠人工淚液緩解症狀，存在著巨大的未滿足的臨床需求。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售特那西普(HBM9036)。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，2022年1月13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。