

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

**新一代抗CTLA-4抗體HBM4003聯合程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)抗體
治療晚期非小細胞肺癌(「NSCLC」)患者實現首例患者給藥**

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其最新業務更新。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈HBM4003治療晚期NSCLC及其他實體瘤患者的開放性一期臨床研究中實現首例患者給藥。HBM4003是新一代抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體，此研究將對其與程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)抗體／化療進行聯用的情況進行檢測，並評估HBM4003治療實體瘤的安全性、耐受性、藥代動力學／藥效動力學及其初步療效。

誠如本公司日期為2021年2月26日的公告所披露，中華人民共和國國家藥品監督管理局(「NMPA」)已批准本集團關於HBM4003聯合程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)抗體／化療治療晚期NSCLC及其他實體瘤患者的試驗用新藥(「IND」)申請。NMPA亦已批准本集團關於HBM4003與程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)抗體聯合治療晚期黑色素瘤及其他實體瘤患者的IND申請，其一期臨床試驗正在進行當中。

關於HBM4003

HBM4003是抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體，產生自和鉑醫藥Harbour Mice[®]。HBM4003顯示出增強的ADCC（抗體依賴的細胞毒性作用），對腫瘤組織中高表達CTLA-4的Treg細胞具有極高的特異性。其強效的抗腫瘤作用、差異化的藥代動力學特徵和持久的藥效展現出良好的產品特性，這種新穎和差異化的作用機制使其具有提高治療效果並顯著降低藥物毒性的潛力。

警示聲明：我們無法確保我們將能成功開發或最終銷售HBM4003。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6月17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廖邁菁博士；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。