

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
特那西普(HBM9036)三期臨床試驗首位患者成功入組用藥

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本集團最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）今日宣佈，其在研產品特那西普(HBM9036)在中國的三期臨床試驗已完成首位患者給藥。特那西普(HBM9036)是一款針對成年中重度乾眼患者的全球創新型腫瘤壞死因子(TNF)受體1片段藥物。該項三期臨床試驗的目的是評價特那西普(HBM9036)滴眼液(0.25%)與安慰劑相比治療中國中重度乾眼患者的有效性和安全性。

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，分子量為19kDa。它通過分子工程改造，緩解乾眼症狀，專為眼科局部用藥開發，具有眼部滲透性良好、TNF- α 中和活性強、穩定性高、副作用小等特點。該產品由HanAll公司開發，根據雙方授權許可協議，本集團擁有特那西普(HBM9036)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，嚴重影響生活質量。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：我們無法確保我們將能成功開發及最終成功銷售特那西普 (HBM9036)。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。

公司網站：www.harbourbiomed.com

承董事會命
和鉑醫藥控股有限公司
主席
王勁松博士

香港，2021年3月11日

於本公告刊發日期，董事會包括執行董事王勁松博士、廖邁菁博士及 *Atul Mukund Deshpande* 博士；非執行董事裘育敏先生及王俊峰先生；以及獨立非執行董事 *Robert Irwin Kamen* 博士、葉小平博士及陳維維女士。