

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

國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准HBM4003(新一代抗CTLA-4抗體)用於治療鱗狀非小細胞肺癌(「NSCLC」)與實體瘤聯合臨床試驗的IND申請

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」)欣然宣佈，中華人民共和國(「中國」，僅就本公告而言，不包括香港、澳門及台灣)NMPA已批准本集團在研產品HBM4003抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體、與程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)抗體／化療治療晚期NSCLC及其他實體瘤患者聯合治療的臨床試驗IND許可。

本集團就以HBM4003作為晚期實體瘤的單一療法進行一期試驗，已獲得美國食品藥品管理局IND批准，並在中國獲得NMPA的IND批准。另外，本集團亦獲得NMPA就HBM4003進行聯合療法的另一項IND批准。本集團亦正在澳洲進行I期臨床試驗。

關於HBM4003

HBM4003是抗CTLA-4全人源單克隆重鏈抗體，產生自和鉑醫藥特有的Harbour Mice®平台。HBM4003顯示出增強的抗體依賴性細胞介導的細胞毒性作用(ADCC)，對腫瘤組織中的CTLA-4(high) 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及最終成功銷售HBM4003。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
主席
王勁松博士

香港，2021年2月26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。