

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)

內 幕 消 息
有 關 開 發 巴 托 利 單 抗 (HBM9161) 的 進 展

本公告乃由和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」，連同其子公司）董事（「董事」）會（「董事會」）遵照香港聯合交易所有限公司《證券上市規則》（「上市規則」）第13.09條及香港法例第571章《證券及期貨條例》第XIVA部的規定而作出。

茲提述本公司日期為2023年12月1日的公告（「該公告」），內容有關開發巴托利單抗（HBM9161）的進展。該公告發佈後，本公司一直與中國國家藥品監督管理局（「NMPA」）就巴托利單抗（HBM9161）的生物製品許可申請（「BLA」）事宜以及其後提交相關的互動及流程進行積極溝通。本公司謹此宣佈於2024年6月26日再次向NMPA提交巴托利單抗（HBM9161）的BLA。

有 關 巴 托 利 單 抗 (HBM9161)

巴托利單抗為一種全人源單克隆抗體，其選擇性地結合及抑制新生兒FcRn。FcRn於防止IgG抗體降解中扮演關鍵角色。高水平的致病性IgG抗體會誘發多類自身免疫性疾病。作為大中華區所開發臨床方面最前沿的FcRn抑制劑，巴托利單抗有潛力成為治療大中華區多類自身免疫性疾病的突破性療法。

根 據 上 市 規 則 第 18A.05 條 作 出 的 示 警：

本公司並不保證最終將能成功營銷巴托利單抗（HBM9161）。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。

前瞻性陳述

本公告可能包含若干前瞻性陳述，陳述的性質具有重大風險和不確定性。與本公司相關的「預期」、「相信」、「估計」、「期望」、「打算」等字眼以及類似表達的目的是為了識別此類前瞻性聲明。本公司不擬定期更新該等前瞻性陳述。該等前瞻性陳述是基於做出這些陳述當時，本公司管理層對未來事件的當時信念、假設、預期、估計、期望和理解。該等陳述並非對將來開發的保證，亦會受到風險、不確定性和其他因素的影響，部份會超出本公司的控制，並難以預測。因此，由於我們的業務、公司競爭環境以及政治、經濟、法律和社會條件的未來改變或發展，實際結果可能與前瞻性陳述所包含的資訊存在巨大差異。本公司、本公司董事及僱員(a)無義務對本公告所載的前瞻性陳述進行更正或更新；及(b)對前瞻性陳述的任何未能實現或被證實錯誤，不承擔任何責任。

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，2024年6月27日

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