

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

於2025年ESMO大會公佈HBM4003聯合替雷利珠單抗治療微衛星穩定型轉移性結直腸癌的II期臨床數據

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本集團的最新業務更新。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司將於2025年10月17日至10月21日在德國柏林舉辦的2025年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)年會上，公佈其新一代全人源僅重鏈抗CTLA-4抗體普魯蘇拜單抗(HBM4003)聯合替雷利珠單抗治療微衛星穩定型(MSS)轉移性結直腸癌(mCRC)的II期臨床數據。

初步療效和安全性數據將在2025年ESMO大會的壁報環節進行展示。相關壁報的具體信息如下：

- **標題：** Efficacy and Safety of HBM4003, an anti-CTLA-4 Antibody, Combined with Tislelizumab in MSS Metastatic Colorectal Cancer: A Multicenter, Phase II Study 抗CTLA-4抗體HBM4003聯合替雷利珠單抗治療微衛星穩定型轉移性結直腸癌的療效與安全性：一項多中心II期研究
- **編號：** 807P
- **報告人：** 鄭飛

入選摘要的全文將在線發表於ESMO網站。

關於普魯蘇拜單抗(HBM4003)

普魯蘇拜單抗(HBM4003)是開發自HCAb Harbour Mice®平台的新一代全人源僅重鏈抗CTLA-4抗體，是全球首個進入臨床階段的全人源僅重鏈抗體。相較於傳統的抗CTLA-4抗體，普魯蘇拜單抗具有顯著增加的Treg細胞清除和優化的藥代動力學等獨特及良好的特性，有助於提高安全性。此外，通過增強抗體依賴的細胞毒性(ADCC)，普魯蘇拜單抗提升了選擇性清除瘤內Treg細胞的潛力，有望克服現有CTLA-4療法的療效和毒性瓶頸。本公司已開展普魯蘇拜單抗治療多種實體瘤的全球開發計劃，並採用了普魯蘇拜單抗的適應性治療設計。在針對晚期實體瘤的單藥治療以及聯合PD-1抑制劑治療黑色素瘤、結直腸癌、神經內分泌癌及肝細胞癌的臨床試驗中，均觀察到了積極的療效及安全性數據。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售本公告所提述的任何產品。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。

前瞻性陳述

概不保證本公告所載關於本集團業務發展之任何前瞻性聲明，或任何事宜將可達成、將真實發生或將實現或屬完整或準確。本公告所披露有關本集團財務及其他方面的數據亦未經其核數師審核或審閱。本公司股東及／或潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事，不應過分依賴本公告所披露的資料。如有疑問，股東或潛在投資者應諮詢專業顧問的意見。

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，2025年7月30日

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