

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
MESOC2首次人體1期臨床研究設計於2025年ASCO年會發表

茲提述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」）日期為2023年12月15日之公告（「該公告」）。

本公告乃由本公司自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新的業務進展。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，輝瑞（本集團之合作夥伴）將於2025年美國臨床腫瘤學會（ASCO）年會上發表同類首創靶向間皮素（MSLN）之抗體偶聯藥物（ADC）MesoC2（HBM9033/PF-08052666）的首次人體1期臨床研究設計。

MesoC2最初由本公司全資附屬公司諾納生物（蘇州）有限公司（「諾納生物」）利用其專有的Harbour Mice[®]平台及一體化ADC平台自主研發，並於2023年12月通過全球許可協議授權予輝瑞。進一步詳情，請參閱該公告。該ADC目前正在開展一項針對多種晚期實體瘤患者的1期開放標籤研究。

輝瑞將於本年度ASCO年會上展示的臨床研究信息如下：

一項評估抗體偶聯藥物（ADC）MesoC2（PF-08052666）在晚期實體瘤患者中安全性及耐受性的1期研究

- **摘要編號：**TPS3163
- **展示形式：**壁報
- **壁報編號：**475a
- **會議名稱：**壁報展示 — 新興療法 — 分子靶向藥物與腫瘤生物學
- **會議日期：**2025年6月2日

展示核心要點：

- MesoC2是由人源IgG1抗MSLN單克隆抗體通過可裂解三肽連接子與拓撲異構酶1抑制劑(TOP1)載荷偶聯而成的ADC(平均抗體－藥物偶聯比為8)。
- MesoC2在體外試驗及異種移植模型中展示出顯著的抗腫瘤療效，並在食蟹猴中顯示出可接受的安全性特徵。
- 該項1期試驗(NCT06466187)將按劑量遞增、劑量優化和隊列擴展開展，對最多365例患者進行評估MesoC2的安全性、耐受性、藥代動力學、藥效動力學及基於RECIST v1.1標準的初步療效。

關於MesoC2 (HBM9033/PF-08052666)

MesoC2 (HBM9033/PF-08052666)是一款ADC藥物，特異性靶向人間皮素(MSLN)，一種在各種實體瘤中上調的腫瘤相關性抗原(TAA)。MesoC2的全人源單克隆抗體(mAb)由Harbour Mice®平台產生，具備良好的特性，可保持與膜結合型MSLN的強結合和內化同時減少與游離型MSLN的結合。獨特的抗體設計使其在各種具有不同MSLN表達水平的臨床前腫瘤模型研究中展現出卓越的療效和安全性，從而使MesoC2成為潛在的全球同類最佳治療方案。

警示聲明：我們無法保證我們或我們的合作夥伴能夠成功開發或最終銷售本公告中所述的我們的任何產品。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

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
主席兼執行董事
王勁松博士

香港，2025年5月23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。