

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，概不就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

HBM7004的新藥臨床試驗申請獲美國FDA批准，用於治療晚期實體瘤

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。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本公司已獲得美國食品藥品監督管理局（「FDA」）批准其新藥臨床試驗（「IND」）申請，將在美國對新型B7H4xCD3雙特異性抗體HBM7004啟動一項首次人體I期臨床試驗。該I期研究將評估HBM7004在晚期實體瘤患者中的安全性、耐受性、藥代動力學特徵及初步抗腫瘤活性。

關於HBM7004

HBM7004是一款新型B7H4xCD3雙特異性抗體，開發自本集團專有的HBICE®平台，從療效和安全性兩個維度為癌症免疫治療提供差異化解決方案。HBM7004的開發進一步彰顯了HBICE®平台的靈活適用性和即插即用優勢。

在臨床前研究中，HBM7004呈現出腫瘤內B7H4依賴性T細胞激活機制。在多種動物模型實驗中，HBM7004表現出強勁的抗腫瘤效果、出色的體內穩定性以及較低的全身毒性。此外，在臨床前模型中，HBM7004與B7H4x4-1BB雙抗在低效應細胞與靶細胞比率條件下聯用具有很強的協同作用，顯示出令人振奮的治療窗口。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售HBM7004。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
主席兼執行董事
王勁松博士

香港，2026年5月8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。