

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
HBM7575用於治療哮喘的新藥臨床試驗申請獲NMPA批准

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，靶向胸腺基質淋巴細胞生成素（「TSLP」）及一個未公開靶點的長效雙特異性抗體HBM7575（亦稱SKB575）的新藥臨床試驗（「IND」）申請已獲中國國家藥品監督管理局（「NMPA」）批准，用於治療哮喘。該款雙特異性抗體由本公司與四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司（「科倫博泰」）（6990.HK）合作研發。此前，HBM7575/SKB575用於治療特應性皮炎的I期臨床研究已順利完成首例受試者給藥。

關於HBM7575/SKB575

HBM7575/SKB575是一款靶向TSLP及一個未公開靶點的長效雙特異性抗體，具有雙重作用機制。一方面，通過阻斷TSLP與其受體的相互作用，其可抑制TSLP介導的信號通路以及Th2免疫細胞的激活；另一方面，其針對另一未公開靶點的結合與阻斷可產生協同效應，有潛力實現比單一靶點更廣泛的炎症控制。HBM7575/SKB575經過工程化設計，可實現較長的給藥間隔以及便利的皮下給藥方式。基於臨床前半衰期數據，人體半衰期預期可支持3個月以上的給藥間隔，具備成為同類最佳療法的潛力。

根據本公司與科倫博泰之間的合作協議，HBM7575/SKB575由科倫博泰主導設計與全球範圍內的開發及商業化，本公司共同參與該項目投資與開發並將按約定共享收益。

警示聲明：我們無法保證我們或合作夥伴將能成功開發或最終銷售HBM7575/SKB575。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。

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7月15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。