

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Suzhou Basecare Medical Corporation Limited
蘇州貝康醫療股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2170)

自願公告
Gems胚胎培養液系列(VitBase胚胎處理液)
獲國家藥監局頒發醫療器械註冊證

本公告由蘇州貝康醫療股份有限公司(「本公司」，連同其子公司統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團業務的最新發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司的Gems胚胎培養液系列(VitBase胚胎處理液)於2025年8月25日獲得國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)頒發的三類醫療器械註冊證(註冊證號：國械註進20253180356)。

本公司的Gems胚胎培養液系列(VitBase胚胎處理液)隸屬於本公司全資擁有的BMX Holdco Pte. Ltd.之全資子公司Genea Biomedx Pty Ltd. (「Genea Biomedx」)開發的GEMS培養液系列。此次獲批不僅體現了國家對海外收購醫療產品創新轉化的支援，也使本公司成為全球極少數同時擁有CE、FDA、TGA認證的輔助生殖用液企業，產品線覆蓋輔助生殖全流程。

長期以來，中國IVF實驗室使用的核心培養液主要依賴海外品牌。培養液作為影響試管嬰兒成功率的關鍵因素之一，其安全性、穩定性和長期臨床驗證資料對醫生和患者而言至關重要。本公司此次獲批的VitBase胚胎處理液，源自Genea Biomedx 30餘年的臨床經驗積累，結合本土化生產和監管要求，既延續了國際高水準的產品品質，又顯著提升了可及性和供應鏈保障。

VitBase胚胎處理液是GEMS胚胎培養液系列11款培養液中的首個獲得醫療器液的獲批不僅意味著國際一流的培養液技術逐步實現國產化落地，同時也將為行業帶來械註冊證的產品，這為後續全品系培養液在中國的國產化奠定了基礎。

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
蘇州貝康醫療股份有限公司
董事長兼總經理
梁波博士

中國蘇州，2025年8月26日

於本公告日期，董事會由執行董事梁波博士、孔令印先生及姜雋超女士；非執行董事趙業先生、王偉鵬先生及凌洋先生；以及獨立非執行董事康熙雄博士、林兆榮先生及楊樹標博士組成。