

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
Geri胚胎培養液(Gems胚胎培養液系列產品之一)
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Geri胚胎培養液(Gems胚胎培養液系列產品之一)於2026年2月25日獲得中國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20263180071)。

在此次獲批之前，本公司的Geri胚胎培養液(Gems胚胎培養液系列產品之一)已分別取得歐洲合格認證(「CE」)、美國食品藥品監督管理局(Food and Drug Administration)(「FDA」)認證及澳大利亞藥品管理局(Therapeutic Goods Administration)(「TGA」)認證。該產品之核心技術來源於悉尼體外受精中心。結合Geri濕式時差培養箱與AI胚胎評估系統，Geri胚胎培養液已正式進入中國臨床實踐，以其抗氧化配方與穩定滲透壓環境的兩大核心優勢，解決了高齡患者胚胎培養的難題。

Geri胚胎培養液的技術核心在於針對高齡患者生育難點構建系統性解決方案。其「三重抗氧化防護網」能有效應對高齡胚胎的氧化應激難題，配合提前添加人血清白蛋白與超長效期穩定性，大幅簡化實驗室操作並確保培養環境穩定。國際臨床驗證顯示，該培養液結合Geri濕式時差培養箱及AI胚胎評估系統，可顯著提升優質囊胚率與臨床妊娠率，為高齡生育提供堅實保障。

此次獲批標誌著公司實現從引進技術到本土化生產的關鍵跨越，填補國產高端輔助生殖耗材空白，成為首個擁有FDA、CE、TGA、NMPA四大國際權威認證的中國企業。憑藉PGT核心技術及耗材自供能力，公司已覆蓋全國絕大部分PGT持牌機構，並設有數十家本地化實驗室，形成持續迭代的生態壁壘。

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，2026年2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及王偉鵬先生；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。