

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**  
**PGT-A試劑盒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，本公司基於國產高通量基因測序平台的PGT-A試劑盒，胚胎植入前染色體非整倍體檢測試劑盒(聯合探針錨定聚合測序法)，於2026年3月13日成功獲批國家三類醫療器械註冊證(註冊證號：國械註準20263400529)，成為全國首個基於純國產自主平台測序儀的PGT-A試劑盒。此試劑盒適用於35歲及以上試管嬰兒患者、染色體異常夫婦、三次以上移植失敗或自然流產人群及生育過異常患兒的家庭，透過檢測胚胎部分細胞DNA分析染色體非整倍體異常，輔助臨床植入決策，標誌著我國輔助生殖遺傳檢測領域實現「設備—試劑—分析軟體」全鏈條國產化突破，為中國健康事業注入強勁的「中國芯」。

PGT-A試劑盒透過篩檢胚胎染色體非整倍體異常，能有效降低流產風險和出生缺陷發生率，是第三代試管嬰兒技術的關鍵支撐。本公司此次核准的試劑盒經過多年技術攻關，在檢測準確性、平台適配性和臨床實用性上完成多中心繫統性驗證，填補了純國產自主平台測序儀在PGT-A領域的應用空白，為臨床提供了更具自主可控性的檢測選擇。

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3月16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。