

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取卵液獲國家藥監局頒發三類醫療器械註冊證

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Gems系列的取卵液於近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20263180183)。

取卵液是IVF診療第一道核心試劑，為後續受精、卵裂、囊胚發育提供前置保障。本品添加硫酸慶大黴素，有效規避樣本污染風險；搭載HEPES緩衝體系，可在非培養環境下穩定維持酸鹼度，適配各類取卵操作場景。產品性能穩定，貨架有效期長達52週，大幅提升臨床使用便利性與實用性。

本次獲批標誌著Gems系列試劑逐步完成全品類閉環佈局。目前取卵液、胚胎處理液、受精液、卵裂胚培養液、囊胚培養液、胚胎培養液六款產品已全部拿證，覆蓋取卵、配子處理、受精、胚胎培養全診療鏈路。

Gems系列輔助生殖用液擁有三十年IVF試劑品牌研發歷史，由國際知名胚胎培養領域權威、“培養液之父”David Mortimer於悉尼IVF中心領銜研發，依託全球前沿的胚胎發育研究理論，打造出更適配人類胚胎發育規律的科學配方。產品歷經十三年全球多中心臨床應用驗證，長期臨床表現穩定、安全、有效。同時全系產品斬獲歐洲合格認證(「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」)多重國際權威認證，嚴苛遵循國際頂級生產與質控標準，過硬的產品實力獲得全球生殖領域專家的廣泛認可與深度信賴。

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5月29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。