

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之內容概不負責，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份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



Shaanxi Micot Pharmaceutical Technology Co., Ltd. 陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號: 02335)

自願性公告

MT1002治療急性缺血性卒中 Ib/II期臨床試驗完成首例患者入組

陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團自主研發的候選藥物MT1002用於治療急性缺血性卒中(「AIS」)的Ib/II期臨床試驗，近日已成功完成首例受試者入組，標誌著該項關鍵註冊臨床研究正式邁入實質性執行階段。

本項Ib/II期臨床試驗分為兩部分。第一部分為一項在急性缺血性卒中患者中評價MT1002安全性、有效性和藥代動力學特徵的多中心臨床研究。第二部分為一項在急性缺血性卒中患者中評價MT1002安全性、有效性的多中心、隨機、標準治療對照臨床研究。本公告所述首例受試者入組，乃本項Ib/II期臨床試驗第一部分的首例受試者入組。

急性缺血性卒中是指由各種原因引起的突發腦動脈嚴重狹窄或閉塞導致局部腦組織缺血、缺氧性壞死，伴有相應神經功能缺損，頭部CT或MRI顯示有新的腦梗死變化的一類臨床綜合徵，是最常見的卒中類型，2025年《急性缺血性卒中的治療進展》綜述報道，AIS佔我國新發卒中的69.6%~72.8%。根據摩熵醫藥數據，國內缺血性腦卒中急性期主要治療藥物近幾年市場規模均在百億元人民幣以上，2023年市場規模已達129億元人民幣。

本公告為本公司自願發佈的公告，目的是使廣大投資者瞭解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

承董事會命
陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司
王冰博士
主席、首席執行官兼執行董事

中華人民共和國，陝西，西安，2026年7月3日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事王冰博士、Yu Weiping博士；(ii)非執行董事王梅博士、遊向東先生、宋高廣博士及王娜禕博士；及(iii)獨立非執行董事相里六續博士、張文強先生及王開峰先生。