

## 原子高科股份有限公司 关于取得氟化钠注射液药品注册证书的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

2024年9月9日，公司取得的“氟<sup>[18]F</sup>化钠注射液”药品注册证书，正式在国家药品监督管理局官方网站公告。

氟<sup>[18]F</sup>化钠注射液主要用于正电子发射断层显像（PET），在骨显像中确定成骨活性改变的区域。对诊断癌症骨转移、隐匿性骨折、冠状动脉斑块等病变具有重要的临床价值。公司研制的氟<sup>[18]F</sup>化钠注射液是国内首个获批用于骨显像的PET显像剂，可实现早期、精准、无创的骨转移诊断，填补了我国在骨显像领域PET诊断显像剂的市场空白。

氟<sup>[18]F</sup>化钠-PET 或 PET/CT 全身骨显像则提供了一种更高灵敏度的成像手段，能更早地发现微小骨转移病灶。同时血液清除速度快，注射后短时间内即可进行显像，减少了患者的等待时间。能够帮助医生准确评估骨转移患者的病情，从而选择最合适的治疗方法。

公司一直致力于通过创新技术改善患者的健康。随着氟<sup>[18]F</sup>化钠注射液的上市，将为骨转移患者在早期PET诊断提供更强有力的工具，增强临床诊断信心，有望改善患者的生活质量。同时，进一步丰富公司放射性药物品类，服务“健康中国”战略，积极造福广大患者。公司下一步将加大市场推广力度，力争早日实现社会效益与经济效益双丰收。

原子高科股份有限公司

董事会

2024 年 9 月 9 日