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,概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



CHINA ISOTOPE & RADIATION CORPORATION

中國同輻股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司) (股份代號:1763)

於其他海外監管市場發佈的公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出。

以下公告的中文原稿由中國同輻股份有限公司旗下一間於全國中小企業股份轉讓系統掛牌的附屬公司,原子高科股份有限公司(股份代號:430005)於中國境內發佈。

茲載列原子高科股份有限公司於全國中小企業股份轉讓系統網站(www.neeq.com.cn) 刊登的原子高科股份有限公司關於氟[18F]貝他嗪注射液啟動III期臨床試驗的公告,僅供參考。

承董事會命 中國同輻股份有限公司 *董事長* 韓泳汀

中國,北京,2025年5月30日

於本公告日期,董事會成員包括執行董事韓泳江先生、張軍旗先生及霍穎穎女士;非執行董事陳贊先生、丁建民先生及常晉峪女士;及獨立非執行董事潘昭國先生、陳景善女士、盧闖先生及安鋭先生。

证券代码: 430005

证券简称:原子高科

主办券商:广发证券

原子高科股份有限公司 关于氟[¹8F] 贝他嗪注射液启动Ⅲ期临床试验的公告

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。

2025年5月27日,原子高科股份有限公司(以下简称原子高科或公司)研发的 氟[18F]贝他嗪注射液III期临床试验首家中心启动会在中国医学科学院北京协和医院 成功召开,这标志着该创新药物的临床研究正式进入实质性阶段,为阿尔茨海默病 (Alzheimer's disease, AD)的诊断带来新希望。

阿尔茨海默病是一种全球高发的神经退行性疾病,其发病机制复杂,Aβ(淀粉样蛋白)在大脑中的异常沉积是其关键病理特征之一。早期诊断和干预对于延缓病情进展至关重要。氟[¹8F]贝他嗪注射液在前期临床研究中展现出的高灵敏度与高特异性,在检测大脑中Aβ沉积方面具有显著优势。与现有诊断药品相比,它能够更精准地识别Aβ病理特征,为早期诊断阿尔茨海默病提供更可靠的依据。

此次临床试验的开展,将为阿尔茨海默病的诊断提供新的有力工具,同时后 续将作为阿尔茨海默病疾病监测手段。原子高科将继续秉持严谨的科学态度,全 力推进临床试验工作,为阿尔茨海默病的诊断和治疗贡献更多力量。

原子高科作为国内放射性药物研发的领军企业,始终专注于创新药物的研发与推广。秉持央企的责任担当,公司凭借雄厚的研发实力,不断推动核技术应用产业的高质量发展。此次氟[¹⁸F 贝他嗪注射液III期临床试验的顺利启动,再次凸显了原子高科在放射性药物领域的卓越研发实力与创新能力。未来,原子高科将加速创新药物的临床研究与市场投放进程,致力于显著提升疾病诊断精准度与治疗

原子高科股份有限公司

董事会

2025 年 5 月 30 日