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 全部或任何部分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。



Acotec Scientific Holdings Limited 先瑞達醫療科技控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:6669)

自願性公告 美國FDA批准VERICOR®

本公告由先瑞達醫療科技控股有限公司(「本公司」, 連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發, 以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團的最新業務及新產品開發進度的最新資訊。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈,於2022年11月7日,本公司收到美國食品藥品監督管理局(「美國FDA」)對設計初衷是改善外周血管通路的外周支撐導管Vericor®的510(k)註冊證書。Vericor®與導絲一起使用,可幫助慢性完全閉塞(CTO)病變、膝上(ATK)病變及膝下(「BTK」)病變再通,降低複雜病變和BTK病變的手術難度。本公司將適時進行營銷活動。

本公司最終未必能夠成功營銷VERICOR®。建議本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時應謹慎行事。

承董事會命 先瑞達醫療科技控股有限公司 董事會主席、執行董事及首席執行官 李靜

香港,2022年11月11日

於本公告日期,執行董事為李靜女士及Silvio Rudolf SCHAFFNER先生,非執行董事為唐柯先生及陳琛先生,以及獨立非執行董事為王玉琦醫師、倪虹女士及潘建而女士。