

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上市的附屬公司，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帕金森病早期診斷藥物獲批臨床試驗通知書的公告，僅供參考。

承董事會命
中國同輻股份有限公司
王鎖會
董事長

中國，北京，2023年4月18日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事王鎖會先生、許紅超先生及杜進先生；非執行董事陳首雷先生、代樹權先生、常晉峪女士及劉修紅女士；及獨立非執行董事許雲輝先生、田嘉禾先生、陳景善女士及盧闖先生。

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
关于帕金森病早期诊断药物获批临床试验通知书的公告

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。

2023年4月17日，原子高科股份有限公司（以下简称：原子高科）研发的3类仿制药“6-¹⁸F氟-L-多巴注射液”正式获得国家药品监督管理局（NMPA）核准签发的《药物临床试验批准通知书》，同意开展用于疑似帕金森综合征（PD）随机对照临床试验。这标志着6-¹⁸F氟-L-多巴注射液已获准进入临床试验阶段，离商业化和临床应用又迈进了一步。

PD是一种常见的神经系统退行性疾病，随着年龄的增长，其患病率逐年增高，具有病程长，临床表现异质性大，症状相对不典型，易被忽视和误诊等特点。该品种于2019年10月被美国FDA批准，但尚未在国内上市。这意味着该品种的上市将填补国内市场的空白，同时为国内PD患者精准诊疗提供依据。

原子高科汇聚全国创新资源，强化产学研创新协同，着力建设全国主要城市医药中心布局，形成完善的医药中心网络体系，打造科技创新和生产配送高地，构建放药产业发展的新格局，为高质量发展战略提供重要支撑。

原子高科股份有限公司

董事会

2023年4月18日