

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

ACOTEC

先瑞達

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

靜脈腔內射頻消融系統取得美國食品藥品監督管理局510(K)市場准入許可

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最新業務及新產品開發進展的最新資訊。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2025年10月7日，本集團的靜脈腔內射頻消融系統獲得美國食品藥品監督管理局的510(k)市場准入許可。本系統包括靜脈腔內射頻導管Cedar™及靜脈腔內射頻發生器，兩者配合使用，用於治療因淺靜脈反流引起的下肢靜脈曲張。本公司已與BSC集團旗下成員公司就本產品在美國的銷售簽署了分銷協議。未來，BSC集團將適時開始推進本產品在美國的商業化工作。

本公司最終未必能夠成功營銷靜脈腔內射頻消融系統。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

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，2025年10月9日

於本公告日期，執行董事為李靜女士，非執行董事為Silvio Rudolf SCHAFFNER先生、Arthur Crosswell BUTCHER先生及June CHANG女士，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。