

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佈的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並表明不會就本公佈全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



LifeTech Scientific Corporation 先健科技公司

(在開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1302)

自願公佈 本公司產品開發的最新情況

本公佈乃由先健科技公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願作出，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本公司最新產品開發情況的資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零一七年十二月十三日，國家食品藥品監督管理總局(「食品藥品監管總局」)於其網站公布，我們的Ankura II大動脈覆膜支架系統及SeQure™管腔抓捕系統的認證申請已獲批准。

Ankura II大動脈覆膜支架系統包括覆膜支架和輸送器，覆膜支架裝配在輸送器內，其是由金屬支架和ePTFE覆膜組成的管狀物，為公司現有產品AnKura大動脈覆膜支架系統的升級版本，在性能上有極大的提升。獲授此次食品藥品監管總局認證的大動脈覆膜支架系統是用於患有胸主動脈夾層患者的血管腔內治療。當覆膜支架通過輸送器輸送到相應的血管病變位置後，將支架釋放出來，自然膨脹的支架將血流與夾層破口位置隔絕，血流從支架內部通過，而使血流不會對病變位置產生壓力，達到良好的治癒效果。我們的Ankura II大動脈覆膜支架系統已於2011年獲得CE認證並成功於歐洲市場上市銷售。

SeQure™管腔抓捕系統由抓捕器、抓捕導管、抓捕器導引鞘及導絲扭矩組成。其用於捕捉和取出血管內的異物如斷裂的導管和導絲等，該產品已經於2010年獲得美國FDA及歐洲CE的認證，並成功於歐洲市場上市銷售。

公司相信，該食品藥品監管總局的認證及 Ankura II 大動脈覆膜支架系統與 SeQure™ 管腔抓捕系統後續在中國的上市會進一步幫助本公司在全球範圍擴大市場份額，強化競爭力及市場地位，從而有力地促進本集團的穩健發展。

展望未來，本公司將繼續致力於其自主創新及發展，以便透過其心血管及外周血管疾病及紊亂所用的微創介入醫療器械令全球患者受益。

承董事會命
先健科技公司
執行董事、主席兼首席執行官
謝粵輝

香港，二零一七年十二月十五日

於本公佈日期，董事會成員包括執行董事謝粵輝先生、劉劍雄先生及張德元先生；非執行董事 MONAGHAN Shawn Del 先生、姜峰先生及 CLEARY Christopher Michael 先生；及獨立非執行董事梁顯治先生、王皖松先生及周路明先生。