

香港交易及結算所有限公司與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，並明確表示概不就因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)

### 自願性公佈

#### 主動脈覆膜支架系統 進入創新醫療器械特別審查程序

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。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零二一年一月二十七日，本公司收到國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)的正式書面通知，確認主動脈覆膜支架系統(「該產品」)進入國家藥品監督管理局創新醫療器械特別審查程序(「該程序」)。該產品為本公司第13個進入國家藥品監督管理局該程序的产品。

該產品由 Ankura™ Pro 主動脈主體覆膜支架系統(「Ankura™ Pro」)和 Longuette™ 主動脈分支覆膜支架系統(「Longuette™ 裙邊支架」)組成，是全球首款針對「煙囪技術」開發的覆膜支架系統，用於治療累及主動脈弓的主動脈夾層病變。Ankura™ Pro 具有抗膨脹性，並提供多種錐度，適用於急性和亞急性主動脈夾層患者。Longuette™ 裙邊支架採用分段式設計思路，分支支架近端徑向支撐力大，與主體支架配合使用時能保持形態，以便分支血管血流通暢；分支支架遠端有較高的順應性和較小的徑向支撐力，可順應各種解剖形態扭曲的分支血管。

該產品擁有自主知識產權和多項國際專利，預期可為治療累及主動脈弓的主動脈夾層病變提供一套完整、安全、有效的腔內修復解決方案。該解決方案完全採用介入方式，預計優勢為造成的創傷更小，操作更簡單，並更容易適應。

董事會相信，該產品進入該程序將縮短該產品的註冊流程，進而加快其上市進程。預期該產品的上市將會令累及主動脈弓的主動脈夾層病變患者受益，同時將擴展公司產品種類，從而推動本集團於醫療器械領域的發展。

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，二零二一年一月二十七日

於本公佈日期，董事會成員包括執行董事謝粵輝先生及劉劍雄先生；非執行董事姜峰先生及傅峰先生；及獨立非執行董事梁顯治先生、王皖松先生及周路明先生。