

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
獲得中國國家藥品監督管理局的正式註冊批准**

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集團最新業務及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，於二零二五年二月八日，由中國醫學科學院阜外醫院舒暢教授領銜，與本集團共同研發的主動脈覆膜支架系統(「該產品」)獲中國國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)正式註冊批准。該產品為國家藥品監督管理局批准的首款明確適用於煙囪技術的主動脈覆膜支架系統，為累及主動脈弓部病變的患者提供了一種操作簡便、安全有效、解剖適應廣泛的治療新選擇。

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。Ankura™ Pro 採用 ePTFE 覆膜，並提供 0-10 多種錐度，可滿足不同的臨床需求。Longuette™ 裙邊支架採用帶外層裙邊的雙層結構設計，外層裙邊可在支架釋放後有效填補分支支架與主動脈支架的間隙，預期可以防止和減少內漏發生，降低併發症風險。三年隨訪結果顯示，內漏發生率僅 3.36%，遠低於傳統煙囪技術(10.7%~16.4%)。內層高密度鎳鈦合金

骨架，近端加強段提供強徑向支撐力，防止被主動脈支架壓閉，確保分支血管遠期通暢。術後一年隨訪分支血管通暢率97.87%，高於傳統煙囪術式分支血管通暢率(93%)。該產品操作便捷，安全高效，即刻技術成功率99.33%，術後一年夾層治療成功率95.77%。

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部病變的患者提供一套完整、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。

該產品是本公司主動脈弓部分支重建整體解決方案中首款獲批的產品。隨著商業化進程的持續推進，本公司將為主動脈弓腔內重建提供更靈活、完整、安全有效、操作簡便的整體解決方案，並攜手業內專家推進更多臨床急需器械產品的研發和上市，驅動本集團於醫療器械領域的發展，造福廣大患者。

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，二零二五年二月十二日

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