

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 胸腹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，於二零二一年十一月九日，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，確認胸腹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14個進入國家藥品監督管理局該程序的产品。

該產品適用於胸腹主動脈瘤的腔內治療，針對解決多分支動脈腔內重建這一國際性難題創新開發，可實現完全腔內技術下分支血管重建，並維持術中各臟器持續血供。該產品的主體支架內預置了兩個內嵌分支支架，並在主體支架的兩側預接一對短分支支架，四個分支支架保持與人體內臟分支血管起始位置一致，以便重建胸腹主重要分支動脈。該產品設有足夠的近端錨定區，可有效降低I型內漏的發生風險；同時，其設計降低了手術操作難度：支架主體在X線下清晰可見四個分支支架

的標記位置，且內嵌分支支架內預置導絲，可使入路後鞘管精確選入主體支架內各接口。此外，該產品分級釋放的設計，便於臨床醫生調整位置，從而使支架釋放更精準。

該產品適應症廣泛，可用於解剖結構更為複雜的病例，並可適用於不同直徑的內臟分支，主體支架的近端和遠端均可針對患者的情況進行延長，以滿足不同的疾病治療需求。

董事會相信，該產品進入該程序將縮短其註冊流程，進而加快其上市進程。預期該產品的上市將會令需要進行胸腹主動脈瘤腔內重建的患者受益，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，二零二一年十一月十日

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；及獨立非執行董事梁顯治先生、王皖松先生及周路明先生。