

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)

自願公告

Xuper™ 獲得 CE 認證

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，生效於二零二一年五月二十日，本集團自主研發的Xuper™主動脈術中覆膜支架系統(「Xuper™」或「該器械」)已獲授歐洲的CE認證批准，該器械適用於Stanford A型主動脈夾層患者的雜交手術治療。

Stanford A型主動脈夾層因具有發病率高、病死率高的特點，已經成為嚴重危害人類健康的主要疾病之一。相比於傳統外科手術，雜交手術因具有縮短手術週期、減少患者創傷等優勢而成為當前治療Stanford A型主動脈夾層的主流術式。然而，當前的雜交手術在臨床應用中依然存在著學習曲線長、術中吻合口多、深低溫停循環時間長、術後併發症多等問題。因此，開發出一款學習曲線短、手術時間短、術後併發症少的雜交手術支架系統具有重大意義。

Xuper™由主動脈術中支架及其對應的輸送系統組成。主動脈術中支架為獨特的帶分支結構，分支的角度和間距可調節且自適應血管形態；近端三層結構設計，更便於手術鉗夾持並與支架近端吻合。與當前雜交手術中使用無分支支架結構的支架產品相比，Xuper™能顯著減少手術中吻合口的數量，縮短了深低溫停循環時間，減少了術後併發症及術中死亡率；同時縮短了學習曲線，更便於術式的推廣。

本集團將繼續堅持自主創新，攜手業內專家推進創新醫療器械產品的研發和上市進程，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，二零二一年五月二十五日

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。