

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告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告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。



MicroPort CardioFlow Medtech Corporation

微创心通医疗科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2160)

自願公告

VITAFLOW LIBERTY® FLEX獲國家藥監局批准註冊

本公告乃由微创心通医疗科技有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務進展及產品開發進度的情況。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，於2024年12月16日，本集團自主研發的第三代經導管主動脈瓣植入術(TAVI)產品VitaFlow Liberty® Flex經導管主動脈瓣可回收可控彎輸送系統(「VitaFlow Liberty® Flex」)獲得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)頒發的註冊批准。

VitaFlow Liberty® Flex為VitaFlow Liberty®輸送系統的升級款產品，可與本集團已獲批的主動脈瓣膜配合使用，其傳承了VitaFlow Liberty®輸送系統的所有優勢，並創新性地增加了3D空間調彎功能。其獨有的內管調彎技術可使瓣膜在釋放過程中保持同軸，植入更穩定精準，過弓以及跨瓣也更順暢安全。同時VitaFlow Liberty® Flex實現了瓣膜釋放的交界對齊，保護冠脈通路，為未來冠脈介入預留空間。該產品為醫生提供更優異的易用性體驗，進一步提升手術效率和安全性，並減少手術併發症發生。此外，得益於我們產品全生命週期管理理念在研發階段的深度實踐，VitaFlow Liberty® Flex將有助於我們進一步降低生產成本。

本公司無法保證VitaFlow Liberty® Flex最終將能成功商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
微创心通医疗科技有限公司
主席
陳國明

中國上海，2024年12月17日

截至本公告日期，執行董事為Jeffrey R Lindstrom先生、趙亮先生及閔璐穎女士；非執行董事為陳國明先生、張俊傑先生及吳夏女士；及獨立非執行董事為周嘉鴻先生、丁建東博士及孫志祥女士。