

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，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



杭州啓明醫療器械股份有限公司

Venus Medtech (Hangzhou) Inc.

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2500)

自願公告 業務最新情況

本公告乃由杭州啓明醫療器械股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)作出，以向其股東及潛在投資者提供本集團業務發展的最新情況。

本公司欣然宣佈，其CEP裝置TriGUARD3已於2021年1月15日在中國完成首例臨床應用，亦是其於亞洲的首例臨床應用。本公司董事會認為，這是實現「腦保護—球囊—瓣膜」產品布局的重要里程碑。TriGUARD3是一種CEP裝置，旨在向所有三大主動脈血管(頭肱動脈、左頸動脈及左鎖骨下動脈)提供覆蓋，將TAVR及其他結構性心臟手術過程中的腦損傷風險降至最低。

此外，本公司自主研发的核心產品VenusA-Plus經導管人工主動脈瓣膜置換系統—可回收輸送系統(「VenusA-Plus」)已於2020年12月18日獲得泰國公共衛生部食品藥品管理委員會批准上市。這標誌著VenusA-Plus於同年11月中國獲批上市後，在泰國快速獲批上市。有關VenusA-Plus在中國獲批上市的詳細情況，請參閱本公司於2020年11月15日發佈的公告。

本集團是中華人民共和國(「中國」)首家在中國設立系統化TAVR培訓課程的公司，以推廣我們的TAVR產品以及提高TAVR認知度並推動中國TAV市場的滲透率，並一直在不同醫院向醫生提供有關心臟瓣膜置換術的培訓。本集團最近於中國四川省針對其一款TAVR產品VenusA-Plus在外科手術中的應用推出培訓課程，特別是重點介紹了VenusA-Plus可以回收及重用的特點。

由於本集團的主要業務在中國，COVID-19冠狀病毒的爆發及中國政府所採取的相應措施對本集團的營運造成持續影響，包括(i)我們的醫療器械的審批程序出現若干延誤；(ii)我們的醫療器械的平均售價下降；及(iii)使用我們的醫療器械進行的手術數目低於預期。本公司將繼續監察及評估病毒爆發所帶來的影響，並在必要時刊發進一步公告。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司最終不一定能夠成功使TriGUARD3及／或VenusA-Plus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
杭州啓明醫療器械股份有限公司
董事長
曾敏

杭州，2021年1月20日

於本公告日期，執行董事為曾敏先生、訾振軍先生及林浩昇先生；非執行董事為梁穎宇女士；及獨立非執行董事為胡定旭先生、劉允怡先生及孫志偉先生。