

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Peijia Medical Limited

沛嘉醫療有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9996)

自願性公告

沛嘉之HighLife經房間隔二尖瓣置換系統科研臨床試驗 於中國之首例患者植入

本公告由沛嘉醫療有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團的最新業務及新產品開發進度的最新資訊。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，沛嘉之HighLife經房間隔二尖瓣置換(「TSMVR」)系統(「該系統」)科研臨床試驗已於中國招募首名患者。於2021年12月22日，中國四川大學華西醫院之陳茂教授及其團隊成功完成首例植入。本公司之外部顧問加拿大蒙特利爾麥吉爾大學心臟病介入專家Nicolo Piazza醫生通過遠程視頻在線指導手術過程。這是亞洲完成之首例TSMVR系統植入。

該系統乃基於HighLife SAS開發及轉讓之技術，並由本公司於中國製造。採用獨特的「Valve-in-Ring」理念，使該系統能夠自同軸和自適應。適用二尖瓣解剖結構的雙元件設計可適用於絕大多數患者。該系統設計可降低瓣周漏風險並有效減小輸送器尺寸。

茲提述本公司日期為2020年12月21日之公告。於2020年12月18日，本公司與法國醫療器械公司HighLife SAS訂立許可協議，據此，HighLife SAS已就大中華地區的若干專有經導管二尖瓣置換術（「**TMVR**」）產品向本公司授出獨家許可。技術轉讓已於2021年第三季度完成，並已建立中國本土製造設施。是次首次成功植入案例標誌著本公司在中國TMVR領域取得重要進展。

本公司未必能夠最終成功開發及營銷該系統。建議本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時應謹慎行事。

承董事會命
沛嘉醫療有限公司
董事長兼執行董事
張一博士

香港，2021年12月28日

於本公告日期，董事會包括執行董事張一博士、張葉萍太太及葉紅女士；非執行董事喻志雲博士、關繼峰先生、陳飛先生及楊俊先生；及獨立非執行董事Stephen Newman Oesterle博士、Robert Ralph Parks先生、葉偉明先生及衛華誠先生。