

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

國家藥監局批准Syphonet[®]取栓支架註冊申請

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，於2022年2月11日，本集團收到國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)對Syphonet[®]取栓支架(先前英文名為Shenyi[®])註冊申請的批准，使其成為本集團第11個獲國家藥監局批准的神經介入產品。

Syphonet[®]取栓支架是由加奇生物有限公司(「加奇生物」，本公司全資附屬公司)所開發的技術領先產品，基於我們對創新的不懈追求及對臨床需求的清晰理解。該產品的獨特遠端抓捕籃設計，能有效防止碎栓逃逸，有助於血栓的清除。支架設計具有優化的徑向支撐力，即使在彎曲血管中也能保持完整管腔。支架通體顯影，全程可視化操作，為術者提供了良好的視覺反饋。Syphonet[®]取栓支架提供多種規格，全系列兼容0.017in微導管。良好的兼容性將提高到位成功率，減少手術的時間。

Syphonet®取栓支架的註冊獲批上市，標誌著加奇生物進一步豐富了缺血類腦卒中解決方案的產品管線，涵蓋了Syphonet®取栓支架、Tethys®中間導引導管、Presgo®微導絲及Presgo®微導管。隨著今年Tethys AS®血栓抽吸導管及Fluxcap®球囊導引導管的陸續推出，加奇生物將在器械取栓術式方面為術者提供更為全面的解決方案。術者可根據患者的臨床表現，選擇加奇生物不同的產品組合，滿足不同術式的治療需求。

本公司未必能夠最終成功開發及營銷Syphonet®取栓支架。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，2022年2月16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。