

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。

本公告僅供參考，不構成收購、購買或認購任何證券的任何邀請或要約。



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)

自願性公告

可擴張生物干瓣VENUS-NEO完成首例臨床應用

本公告乃由杭州啓明醫療器械股份有限公司(「本公司」)自願發佈。本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，公司自主研發的新一代可擴張生物干瓣Venus-Neo，已在華中科技大學同濟醫學院附屬協和醫院成功完成首例應用於人體(First-in-Man, FIM)的臨床試驗。

作為本公司首款外科生物瓣，Venus-Neo採用環上瓣設計，以牛心包組織作為瓣葉，通過優化瓣膜設計和獨特的抗鈣化干化處理技術(Venus-Endura)，可置於無液體環境下保存，且不含醛殘留，在提升安全性的同時，便於臨床使用和儲藏運輸。

隨著中國老齡化加重，主動脈瓣疾病已經成為最常見的心臟瓣膜病之一，外科主動脈瓣置換術(SAVR)是目前治療主動脈瓣狹窄和主動脈瓣反流最為成熟的方式，長期的循證醫學證據充分。然而，生物瓣衰敗後再次手術帶來的高風險也不容忽視。瓣中瓣手術已被逐步應用於外科生物瓣膜衰敗的治療，而Venus-Neo的瓣膜支架採用可擴張設計，為未來需要接受「瓣中瓣」治療的患者提供更優選擇。

這是繼Venus-Vitae和Venus-PowerX後，本公司又一款進入臨床研究的新一代特製干瓣產品，標誌著啓明醫療在提升生物瓣膜使用壽命的同時，實現主動脈瓣膜疾病解決方案的全佈局，對於鞏固本公司在中國心臟瓣膜病治療領域的領導者地位具有里程碑意義。董事會期待Venus-Neo早日完成臨床研究，並將繼續發揮技術優勢，佈局新一代產品，持續創新迭代，造福全球心臟瓣膜病患者。

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，二零二二年四月十二日

於本公告日期，本公司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。