

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™於哥倫比亞註冊

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。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，於2022年8月3日，我們自主研發的第二代經導管主動脈瓣植入術(「TAVI」)產品VitaFlow Liberty™經導管主動脈瓣植入系統(「VitaFlow Liberty™」)和第一代尖端預塑型超硬導絲Angelguide®(「Angelguide®」)於哥倫比亞成功註冊。這是我們擁有電動可回收輸送系統的第二代TAVI產品繼阿根廷後在拉美市場進入的第二個國家，也印證著我們產品國際影響力的進一步加深。

作為我們自主研發的第二代TAVI產品，VitaFlow Liberty™既傳承了VitaFlow®經導管主動脈瓣植入系統(「VitaFlow®」)在瓣膜設計上的優勢，亦實現了輸送系統的突破性升級，其獨有的創新雙筋螺旋結構在保障快速穩定且精準的釋放及回收的同時，亦能夠提供優異的通過性能和瓣膜段的360度彎曲功能。和VitaFlow Liberty™同時於哥倫比亞註冊的Angelguide®具有高導絲導軌支撐和平滑過渡的特點，有助於減少血管損傷，提升釋放精準性。

此前，VitaFlow Liberty™於2021年8月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局的註冊批准，於2021年12月獲得阿根廷註冊批准，並提交歐盟CE標誌註冊申請。我們亦正持續開展VitaFlow Liberty™於多個新興市場國家的註冊工作。

我們認為，VitaFlow Liberty™在哥倫比亞註冊，標誌著本公司的國際化佈局邁出了又一堅實步伐，亦為我們的結構性心臟病產品進入更多海外潛力市場奠定了良好基礎。我們將借助微创®品牌在全球的知名度和微创®集團的現有銷售網絡，繼續加大我們的TAVI產品在拉美市場的推廣，並加速推出具有國際競爭力的創新產品，以我們的可及性真善美全醫療方案持續造福全球各地結構性心臟病患者。

承董事會命
微创心通医疗科技有限公司
羅七一
主席

中國上海，2022年8月8日

截至本公告日期，執行董事為陳國明先生、趙亮先生及閆璐穎女士；非執行董事為羅七一博士、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。