

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分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。



## Zylox-Tonbridge Medical Technology Co., Ltd.

### 歸創通橋醫療科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2190)

#### 自願性公告

### 國家藥監局批准ZYLOX OCTOPLUS®

#### 可回收腔靜脈濾器上市

本公告乃由歸創通橋醫療科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」或「我們」)自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團最新業務及新產品開發的最新資料。

本公司欣然宣佈，於2022年12月14日，我們自主研發的可回收腔靜脈濾器—ZYLOX Octoplus™已按本公司預期獲得中華人民共和國(「中國」)國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的上市批准，用於預防主要由外周深靜脈血栓(DVT)引起的肺栓塞(PE)。截至本公告日期，本公司已在中國就合共19款產品獲得國家藥監局批准。

為獲得國家藥監局批准，我們已於中國完成一項多中心、隨機和陽性對照臨床試驗，以評估該產品的安全性和有效性。該試驗在中國九家知名的外周血管介入中心進行並完成，其中北京積水潭醫院是主研單位。整體而言，試驗結果充分證明ZYLOX Octoplus™安全有效。

該產品擁有創新的結構設計，具有出色的腔靜脈即刻貼壁性能和卓越的自主平衡能力，濾器釋放更精準、長期攔截血栓更高效。同時ZYLOX Octoplus™腔靜脈濾器能夠降低患者肺栓塞風險，給予溶栓治療更長的窗口期，提高深靜脈血栓的治癒率。

在外周靜脈疾病中，DVT具有巨大的市場潛力。誠如本公司日期為2021年6月22日的招股章程所披露，中國DVT發病人數估計將從2019年的1.5百萬名增至2030年的3.3百萬名，年複合增長率（「年複合增長率」）為7.3%。在中國，包括下腔靜脈濾器(IVCF)治療在內的介入手術已成為治療下肢DVT的首選。根據同一資料來源，中國IVCF介入手術的數量估計將從2019年的85,700例增至2030年的673,700例，年複合增長率為20.6%。

該最新產品的獲批再次表明本公司在治療外周靜脈疾病方面的研發及創新能力。本公司將繼續增強其產品組合，以解決中國患者尚未得到滿足的臨床需求並為其提供整體解決方案。

承董事會命  
歸創通橋醫療科技股份有限公司  
董事長兼執行董事  
趙中博士

香港，2022年12月14日

於本公告日期，本公司董事會成員包括執行董事趙中博士、謝陽先生及李崢博士；非執行董事王暉先生、王大松博士及李東方先生；以及獨立非執行董事計劍博士、梁洪澤先生及邱媛女士。