

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，概不就因本公告的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。

# RainMed

## Rainmed Medical Limited

### 潤邁德醫療有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2297)

## 自願公告

### 冠狀動脈造影血流儲備分數系統(「caFFR系統」)及 冠狀動脈造影微循環阻力指數系統(「caIMR系統」) 被納入《中國計算冠狀動脈生理學檢測技術專家共識》

潤邁德醫療有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團的核心產品caFFR系統及caIMR系統被納入《中國計算冠狀動脈生理學檢測技術專家共識》(「專家共識」)。

在我國，臨床專家共識多由醫學會分會學組或某專家牽頭，帶領一個專家團隊就某臨床問題或疾病診療達成共識，目的是為臨床醫務工作者提供某一特定臨床問題的指導性建議，從而減少臨床差錯、降低醫療成本、改善醫療服務品質和安全性。該專家共識由中國科學院院士、復旦大學附屬中山醫院葛均波教授領銜，組織全國各地著名心血管專家共同撰寫。該專家共識將填補我國在冠心病介入治療中計算生理學指標的臨床應用缺乏指導規範的空白，為其規範應用和拓展應用範圍提供依據。

根據該專家共識，caFFR系統無需導絲與血管擴張藥物即可進行冠狀動脈功能學評價，操作簡單，易於學習，節省測量時間，拓寬了適用人群，降低了技術風險。大量的臨床證據已經證明caFFR系統的診斷準確性、臨床適應症及預後價值，更多的臨床證據將會不斷湧現。隨著臨床證據的積累，caFFR系統有望替代導絲測量FFR成為指導血運重建的常規手段，推動心肌缺血的功能學評估在國內外的普及與應用。同時，caIMR系統作為全球領先的無介入微循環病變診療系統，突破性地實現了微血管功能的無創定量評估。caFFR系統和caIMR系統的聯合診斷可定量評估心外膜下冠脈狹窄或微小動脈病變導致的心肌缺血，進行相應的治療決策，這將推動冠脈介入精準醫療的發展。

於本公告日期，本公司為首批在中國商業推出基於冠狀動脈造影FFR系統的公司之一，我們專有的caFFR系統已同時獲得歐洲CE認證及中國國家藥品監督管理局批准，該系統可達到95.7%的準確率，乃所有國內FFR測量產品中最高。我們目前正在開發我們的caIMR系統，該系統乃全球唯一一個已完成確證性臨床試驗的微創IMR測量產品，並有望成為全球首個獲准進行商業化的微創IMR系統。

董事會相信，caFFR系統及caIMR系統獲被納入該專家共識，代表上述產品在臨床應用上獲得國內眾多專家高度認可，並將顯著提升產品在相關適應症上的滲透率，為本公司的長期增長注入動力。

本公告乃由本公司自願作出。

**警示聲明：**本公司不能保證caFFR系統的未來前景及caIMR系統的最終成功上市。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
潤邁德醫療有限公司  
董事會主席兼執行董事  
霍雲飛

香港，2022年12月28日

於本公告日期，董事會由執行董事霍雲飛先生、呂永輝先生、張亮先生及谷陽女士；非執行董事王霖先生及衡磊先生；及獨立非執行董事廖船江先生、李浩民先生及劉梓浩先生組成。