

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

### 國家藥監局批准通橋雙蛇™橈動脈入路遠端支撐導管上市

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，近日由我們自主研發的通橋雙蛇™橈動脈入路遠端支撐導管已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。該產品的上市時間較本公司於2023年中期報告中披露的2024年預期獲批時間提前。截至本公告日期，本公司已在中國就合共31款產品獲得國家藥監局批准。

通橋雙蛇™橈動脈入路遠端支撐導管由超選導管和治療導管組成，二者間隙配合良好，能夠使二者間完成無損傷的相對運動，同時減少對血管內壁的刺激。超選導管頭端設計有多種塑形形狀，更適合中國人弓形，實現各類場景下超選目標血管；治療導管擁有6F、7F多種型號選擇，可匹配多種臨床需求。

經橈動脈入路在解剖學、安全性、患者體驗、醫院成本等方面具有多種優勢。橈動脈比股動脈更加表淺，在手術過程中不會靠近容易受傷的關鍵結構。手部的雙重血供使得橈動脈如果發生血栓形成／夾層此類事件，對患者的危害較小。經橈入路由於創口較小，無需血管閉合裝置即可實現止血，且能實現患者術後即可直立行走，能夠顯著提高患者舒適度。患者術後護理需求更少，住院時間更短，能夠降低醫院相關成本。在中國，冠脈經橈入路的使用比例已超過95%，神經介入經橈入路開展相對較晚，且缺乏專門為經橈入路設計的神經介入通路器械，目前神經介入領域經橈術式依然存在巨大發展空間。通橋雙蛇™橈動脈入路遠端支撐導管的上市為經橈神經介入提供了新方向，有望為神介經橈提供新的解決方案。

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，2023年12月6日

於本公告日期，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。