

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之內容概不負責，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倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



MicroPort Scientific Corporation

微創醫療科學有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：00853)

海外監管公告

本海外監管公告乃根據香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)第13.10B條刊發。

請參閱隨附上海微創心脈醫療科技(集團)股份有限公司(「心脈醫療科技」)於上海證券交易所科創板(「科創板」)刊發之公告(「該公告」)，內容有關其截至二零二三年十二月三十一日止十二個月之業績。

心脈醫療科技為一家於科創板上市之公司。於本公告日期，本公司持有心脈醫療科技已發行股本約40.32%及其業績於本公司財務報表合併入賬。

於聯交所網站登載該公告，僅為向香港投資者進行同等的資訊傳達及遵守上市規則第13.10B條，別無其他目的。

承董事會命
微創醫療科學有限公司
常兆華博士
主席

中國上海，二零二四年一月二十九日

於本公告日期，本公司的執行董事為常兆華博士；非執行董事為白藤泰司先生、蘆田典裕先生、孫維琴女士、羅七一博士及彭博先生；及本公司之獨立非執行董事為周嘉鴻先生、劉國恩博士及邵春陽先生。

证券代码：688016

证券简称：心脉医疗

公告编号：2024-006

上海微创心脉医疗科技（集团）股份有限公司

2023 年年度业绩预告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、本期业绩预告情况

（一）业绩预告期间

2023 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日。

（二）业绩预告情况

经公司财务部门初步测算，预计 2023 年年度实现营业收入 117,441.55 万元到 120,131.05 万元，与上年同期（法定披露数据）相比，将增加 27,791.51 万元到 30,481.01 万元，同比增加 31%到 34%。

预计 2023 年年度实现归属于母公司所有者的净利润为 47,464.84 万元到 49,249.23 万元，与上年同期（法定披露数据）相比，将增加 11,776.99 万元到 13,561.38 万元，同比增加 33%到 38%。

预计 2023 年度实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为 43,064.61 万元到 45,331.16 万元，与上年同期（法定披露数据）相比，将增加 10,685.20 万元到 12,951.76 万元，同比增加 33%到 40%。

（三）本次业绩预告未经注册会计师审计。

二、上年同期业绩情况

2022 年度实现营业收入 89,650.04 万元，归属于母公司所有者的净利润 35,687.85 万元；归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润 32,379.40 万元。

三、本期业绩变化的主要原因

报告期内，随着公共卫生问题逐步消除，公司产品的销售及终端植入自 2 月起持续快速增长，新产品 Talos®直管型胸主动脉覆膜支架系统及 Fontus®分支型术中支架系统累计入院超过 300 家，累计植入量超过 3200 例，Reewarm® PTX 药物球囊扩张导管（0.035"系列）2023 年四季度开始入院。随着新产品推广力度加大，入院数量进一步增加，预期 2024 年新品植入量及销售额将持续增长。公司不断加大海外市场推广力度，2023 年海外销售收入增长同比超过 50%，在公司收入占比中进一步提升。Castor®分支型主动脉覆膜支架及输送系统已在全球 16 个国家进入临床应用，Hercules® Low Profile 直管型覆膜支架及输送系统已在全球 21 个国家进入临床应用，Minos®腹主动脉覆膜支架及输送系统已在全球 19 个国家进入临床应用，Hercules®球囊扩张导管已在全球 8 个国家进入临床应用。

国家统计局 1 月 17 日公布 2023 年最新数据，2023 年末 60 岁及以上人口为 29697 万人，占 21.1%，其中 65 岁及以上人口为 21676 万人，占 15.4%。较 2022 年均有较大提升。2022 年 9 月 20 日国家卫生健康委就党的十八大以来老龄工作进展与成效举行新闻发布会，会上国家卫生健康委老龄司司长王海东表示，据测算 2035 年左右 60 岁及以上老年人口将突破 4 亿，在总人口中的占比将超过 30%，进入重度老龄化阶段。近日，国务院办公厅印发了《关于发展银发经济增进老年人福祉的意见》，提出 4 个方面 26 项举措，这是我国首个以“银发经济”命名的政策文件，发展银发经济成为国家重要的政策导向。老龄化是挑战但非社会负担，对公司而言更是战略机遇，为此公司不断加大产品研发力度。

报告期内，公司自研产品 Castor®分支型主动脉覆膜支架及输送系统（定制）获得了国内首张定制胸主动脉覆膜支架备案证，亦已成功完成首例临床应用。阻断球囊已向国家药监局递交注册资料。Cratos®分支型主动脉覆膜支架及输送系统处于临床随访阶段，预计 2024 年一季度递交注册资料。Aegis®II 腹主动脉覆

膜支架系统处于上市前临床试验阶段。胸主多分支覆膜支架系统处于单中心临床随访阶段,临床表现优异。主动脉限流破口支架处于单中心临床试验随访阶段。

外周业务领域,静脉方面,Vflower®静脉支架及输送系统已完成注册资料递交,Vewatch®腔静脉滤器及 Fishhawk®机械血栓切除导管已完成上市前临床植入;动脉方面,新一代外周裸球囊导管及带纤维毛栓塞弹簧圈均处于注册阶段,膝下药物球囊扩张导管处于上市前临床试验阶段。肿瘤介入方面,微球类产品处于上市前临床植入阶段,Hepa Flow® TIPS 覆膜支架系统正式获批进入创新医疗器械特别审查程序(“绿色通道”),该产品目前处于临床随访阶段。

公司更多产品管线研发在同步推进,预期未来公司在主动脉及外周血管介入市场的竞争力将进一步提高。

四、风险提示

本公司不存在影响本次业绩预告内容准确性的重大不确定因素。

五、其他说明事项

以上预告数据仅为初步核算数据,具体准确的财务数据以公司正式披露的经审计后的2023年年度报告为准,敬请广大投资者注意投资风险,审慎投资。

特此公告。

上海微创心脉医疗科技(集团)股份有限公司董事会

2024年1月30日