

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)

## 2023年全年業績預告 及業務進展

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。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)謹此通知本公司股東(「股東」)及潛在投資者，根據對本集團截至2023年12月31日止年度(「報告期」)未經審核綜合管理賬目及現時可得之數據作出的初步評估，本集團預期報告期收入將在人民幣330百萬元至340百萬元，較截至2022年12月31日止年度收入人民幣251百萬元增長約為31%至36%。該等收入增長主要歸因於：

- (i) 我們的經導管主動脈瓣植入術(「TAVI」)產品在中華人民共和國(「中國」)的入院的持續進展推動植入量和收入快速增加。於報告期內，我們的TAVI產品新增進入中國117家醫院，較截至2022年12月31日的入院數量增加約27%。我們於報告期內在中國的植入量較2022年增長約45%；及
- (ii) 我們的TAVI產品在海外的市場拓展及收入增加。截至2023年12月31日，我們的TAVI產品已進入阿根廷、哥倫比亞、泰國和俄羅斯的近百家醫院。於報告期內，我們的TAVI產品共完成了120例海外商業植入，較2022年增長約90%。

此外，本集團亦著力整合優勢資源，加速推進重點自主研發項目：我們的第三代TAVI產品VitaFlow® III已向國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)遞交註冊申請；我們的經導管二尖瓣置換產品已完成10例人道主義應用，並持續推進臨床隨訪，為產品後續開展大規模臨床試驗積累臨床經驗，同時已啟動型式檢驗；我們的左心耳封堵器產品AnchorMan®已獲得國家藥監局頒發的註冊批准和地方藥品監督管理部門頒發的生產許可證。

於報告期內，本集團積極執行資源聚焦和成本管控措施，持續降低生產成本，提升運營效率。未來，我們將以財務報表的健康度為重，通過聚焦業務、提高收入、節約成本、降低費用等措施，進一步減少虧損，致力於在保持收入穩步增長的前提下盡快實現盈虧平衡。

本公告所載數據僅基於對截至本公告日期董事會獲得的本集團截至2023年12月31日止年度的未經審核綜合管理賬目及相關收入估計所作出的初步評估，並未經本公司核數師審核或審閱，亦未經本公司審核委員會審閱，本集團截至2023年12月31日止年度的實際財務業績或會作出調整。股東及潛在投資者務請仔細閱讀本公司截至2023年12月31日止年度的年度業績公告，該公告預期將於2024年3月刊發。

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  
微创心通医疗科技有限公司  
主席  
陳國明

中國上海，2024年2月28日

截至本公告日期，執行董事為Jeffrey R Lindstrom先生、趙亮先生及閔璐穎女士；非執行董事為陳國明先生、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。