

香港交易及結算所有限公司與香港聯合交易所有限公司對本公佈的內容概不負責，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佈全部或任何部份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。



LifeTech Scientific Corporation

先健科技公司

(在開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1302)

自願性公告

Absnow™可吸收房間隔缺損封堵系統 進入創新醫療器械特別審批程序

本公佈乃由先健科技公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願作出，旨在向其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情況的資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零一九年三月二十二日，本公司收到國家食品藥品監督管理總局(「食品藥品監管總局」)的正式書面通知，確認Absnow™可吸收房間隔缺損封堵系統(「該產品」)進入食品藥品監管總局創新醫療器械特別審批程序(「該程序」)。該產品成為本公司第九個進入食品藥品監管總局該程序的產品。

該產品包括可吸收房間隔缺損(「房間隔缺損」)封堵器和輸送系統，用於繼發孔型房間隔缺損的介入治療。該封堵器由可降解聚乳酸高分子材料製成，植入人體後固定於房間隔缺損部位，阻斷異向血流。目前臨床上常用的封堵器是由鎳鈦金屬製成，完成治療後金屬器械長期留存於患者心臟，同時大大增加了患者再接受其它經房間隔術式治療的難度，如左心耳封堵術及左心射頻消融等。

Absnow™可吸收房間隔缺損封堵器是全球第一款進入正式註冊臨床的可吸收房間隔缺損封堵器，相較於傳統金屬封堵器，其具有更優異的生物相容性，超快的內皮化速度，更低的組織刺激。完成治療後，封堵器可降解，最終被人體自身組織所吸收。該新產品實現了先心病治療的里程碑。

董事會相信，進入該程序將縮短該產品的註冊過程，進而加快該產品的上市進程。該產品的上市將會令全球患者(尤其兒童患者)受益，同時將擴展公司產品種類，為本集團整體業務增添活力，增加市場份額，從而有力的推動本集團於醫療器械領域新的發展。

承董事會命

先健科技公司

執行董事、主席兼首席執行官

謝粵輝

香港，二零一九年三月二十五日

於本公佈日期，董事會成員包括執行董事謝粵輝先生、張德元先生及劉劍雄先生；非執行董事姜峰先生；及獨立非執行董事梁顯治先生、王皖松先生及周路明先生。