

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



AK MEDICAL HOLDINGS LIMITED

愛康醫療控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限責任公司)

(股份代號：1789)

自願公告

獲得國家藥品監督管理局批准註冊證

本公告乃由愛康醫療控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願刊發，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本公司最新業務發展情況的資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本集團於2023年4月21日通過創新通道獲得中華人民共和國(「中國」)國家藥品監督管理局(「藥監局」)批准的金屬增材製造胸腰椎融合匹配式假體系統三類醫療器械註冊證。

胸腰椎椎體腫瘤、嚴重粉碎性骨折以及某些感染性疾病如結核等，常引起椎體的缺損，這些因素所導致的骨缺損很難通過機體自身的癒合能力進行修復，尤其是長節段骨缺損，很容易引起椎體畸形、功能障礙等嚴重併發症，不僅降低了患者生存質量，甚至有癱瘓乃至死亡的危險。金屬增材製造胸腰椎融合匹配式假體系統由胸腰椎融合匹配式假體，組件釘扣及椎弓根螺釘組成。經過與臨床醫生7年的研究探索，建立了椎體切除重建R-Truss結構理論，通過脊柱穩定性重建的「桁架」結構設計，胸腰椎融合匹配式假體可實現與後路釘棒系統橫向穩定連接，從而形成整體穩定的「桁架」結構，假體系統穩定性和融合率得到顯著提高。

近年來，本集團在3D打印定制化ICOS服務和產品上持續創新，從2020年獲證的金屬3D打印骨盆缺損匹配假體和金屬3D打印定制化頸椎融合體，到2023年獲得的以金屬增材製造匹配式長段骨缺損修復體和胸腰椎融合匹配式假體為代表的個性化定制產品的推出，ICOS骨科定制平台不斷完善成熟，集團的3D打印解決方案進一步豐富。

承董事會命
愛康醫療控股有限公司
主席
李志疆

香港，2023年4月24日

於本公告日期，董事會包括執行董事李志疆先生、張斌女士、張朝陽先生及趙曉紅女士，非執行董事王國璋博士，以及獨立非執行董事江智武先生、李澍榮博士及Eric Wang先生。