

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麒麟™血流導向裝置上市

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」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，由本集團自主研發的通橋麒麟™血流導向裝置已獲國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)批准上市。通橋麒麟™血流導向裝置作為國產首款全顯影的遠端閉合密網支架，不僅將為顱內動脈瘤治療帶來全新的治療選擇；同時進一步豐富公司的產品組合矩陣，增強公司在國內神經血管介入治療領域的影響力。截至本公告日期，本公司已在中華人民共和國(「中國」)就合共41款產品獲得國家藥監局批准。

血流導向裝置(FD)是治療顱內動脈瘤的革命性產品，近年來正逐漸成為治療顱內動脈瘤，特別是大型或巨大型動脈瘤的重要治療方式之一。通橋麒麟™血流導向裝置是國產首款全顯影的遠端閉合密網支架，採用鎳鈦包裹鉑金材料，實現通體顯影，同時遠端採用閉合式設計。與市面上的同類產品相比，通橋麒麟™血流導向裝置術中貼壁性、顯影性更好，能夠提高術中操作的可見性和安全性；同時產品型號更齊全，可以滿足臨床中不同病變的治療需求。

在腦血管疾病中，顱內動脈瘤的發病率僅次於腦血栓和高血壓腦出血，位居第三，預計每年我國有15萬人次以上的動脈瘤患者發病。誠如本公司日期為2021年6月22日的招股章程所披露，2030年國內顱內動脈瘤介入手術量將達到44萬台，2019年至2030年的複合增長率為19.9%。對於顱內大型或巨大型動脈瘤，單純的彈簧圈填塞或支架輔助動脈瘤栓塞術後的復發率較高。血流導向裝置的發展革新了治療理念，通過植入到所累及的病變動脈後使動脈瘤內的血流動力學發生改變，在動脈瘤內緩慢形成血栓，並使得內膜上皮攀爬到支架表面從而重塑血管來修復病變的載流動脈。這一全新的治療方式，已顯示出巨大的市場需求和發展潛力。我們預計2019年至2030年，使用血流導向裝置治療顱內動脈瘤的手術量複合增長率有望達到30%。通橋麒麟™血流導向裝置的獲批上市，是公司致力於開發具有真正臨床價值的差異化創新產品的最新成果。未來公司也將繼續專注醫療科技創新，為全球患者帶來更多高質量且可負擔的創新醫療器械產品。

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，2024年3月25日

於本公告日期，本公司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、梁洪澤先生及邱斌女士。