

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表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份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。



杭州啓明醫療器械股份有限公司

Venus Medtech (Hangzhou) Inc.

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2500)

自願性公告

球擴乾瓣TAVR產品VENUS VITAE 成功完成全球首兩例臨床應用

本公告乃由杭州啓明醫療器械股份有限公司(「本公司」)自願發佈。本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研發的新一代經導管主動脈瓣置換(TAVR)系統Venus Vitae，於12月16日成功進行全球首兩例應用於人體(First-in-Man, FIM)的臨床試驗，由阿根廷科達特斯Instituto De Cardiologia醫院的巴卡羅教授團隊主導完成。

主動脈瓣狹窄是最常見的心臟瓣膜病之一，容易導致冠狀動脈缺血、腦缺血等，從而引發心絞痛或者其他嚴重的併發症，目前已經成為全球因瓣膜病導致死亡的主要病因。因全球老齡化人口不斷增長，主動脈瓣狹窄患病率不斷上升。TAVR市場方興未艾，仍存在巨大的、未被滿足的患者需求。

Venus Vitae作為本公司最新一代球擴乾瓣TAVR系統，在提高瓣膜壽命、縮短手術時長等方面均有顯著優勢。Venus Vitae採用環上瓣設計，以先進的抗鈣化處理工藝提高瓣膜耐久性，特製乾化的瓣膜可進行預裝，且不含醛殘留，極大地方便臨床使用和瓣膜儲藏及運輸；同時Venus Vitae具有自主研發的線鎖專利設計，保證在輸送和釋放過程中精準定位，輸送系統直徑較小，擁有較強的過弓能力。

Venus Vitae首次FIM成功完成兩例植入，為後續在全球的臨床試驗奠定良好基礎。董事會期待Venus Vitae早日上市，實現對現有經導管瓣膜置換術治療解決方案的有力提升，為全球心臟瓣膜病患者提供高品質的術後生活。

承董事會命
杭州啓明醫療器械股份有限公司
董事長
曾敏

杭州，2021年12月20日

於本公告日期，本公司執行董事為曾敏先生、訾振軍先生及林浩昇先生；非執行董事為梁穎宇女士；及獨立非執行董事為胡定旭先生、劉允怡先生及孫志偉先生。