

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之內容概不負責，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之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

## 啓明醫療與德晉醫療達成獨家戰略營銷合作意向， 加速中國心臟瓣膜疾病診療技術推廣普及

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，本公司和杭州德晉醫療科技有限公司(「德晉醫療」)於2023年11月22日共同宣佈關於就德晉醫療DragonFly經導管二尖瓣夾系統(「DF」)達成獨家戰略營銷合作意向。雙方將在DF獲批進入市場後，開展深入的商業化合作。德晉醫療會充分利用啓明醫療已經歷經多年建立的覆蓋近500家三甲醫院的市場銷售網絡，完善的市場准入渠道，以及健全的臨床技術培訓體系等優勢基礎展開獨家商業化合作，這也標誌著啓明醫療在中國成功開展了TAVR術式推廣應用後，又將臨床培訓要求更高及操作更複雜的經股靜脈導管二尖瓣緣對緣修復技術在中國推廣普及。雙方將攜手並堅信本次合作一定會加速中國心臟瓣膜疾病診療事業發展，為打造未來中國結構性心臟病綜合診療平台奠定堅實的基礎。

回顧TAVR發展歷程，從2010年中國首例進口品牌TAVR的植入後，到2017年首個國產品牌TAVR商業獲批，2022年全年商業化植入不足8,000例，累計至今商業化植入量不足20,000例。我們所面對的制約TAVR發展的主要瓶頸為：缺乏足夠數量的掌握先進技術的醫生、未建立醫生與患者對該疾病的有效認知、缺乏各類醫保等提升支付能力的手段、市場准入流程過於繁瑣導致新技術需要很多年後才可以使患者受益這四大原因。TAVR是中國創新技術引領的，必須改變傳統進口替代的零和博弈思路，啓明醫療作為中國領先的心臟瓣膜微創介入領域的領軍企業，更加專注市場培育與擴大。基於本次戰略營銷合作意向，雙方將本著共同的目標與期望，攜手解決創新技術在推廣普及中面臨的難點，普及中國心臟瓣膜疾病技術。

啓明醫療長期保持著最高的市場份額和最多的真實世界植入量，目前已累積完成超15,000例的植入。通過此次合作，德晉醫療將借鑒啓明醫療在TAVR的資源積累和營銷經驗，探索更多的創新價值服務，進一步加速擴展二尖瓣市場，領航二尖瓣治療領域，造福更多中國患者。

董事會期待雙方進行營銷戰略合作，充分發揮各自的業務優勢，憑借強大的商業化能力，加速DF的商業化進程，持續增強啓明醫療的核心競爭力，進一步提升市場佔有率。

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，二零二三年十一月二十二日

#### **警示聲明及前瞻性陳述**

概不保證本公告所載關於本集團業務發展之任何前瞻性聲明，或任何事宜將可達成、將真實發生或將實現或屬完整。本公告提及DF系統截至本公告發布日尚未獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發的醫療器械註冊證。因此，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時，務請審慎行事。

於本公告日期，執行董事為曾敏先生及柳美榮女士；非執行董事為張奧先生；以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。