

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，概不就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。



MicroPort CardioFlow Medtech Corporation

微创心通医疗科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2160)

自願公告

VITAFLOW LIBERTY®完成數例歐洲上市前臨床植入

本公告乃由微创心通医疗科技有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團自主研發的第二代經導管主動脈瓣(「TAVI」)產品VitaFlow Liberty®經導管主動脈瓣植入系統(「VitaFlow Liberty®」)近期於丹麥及愛爾蘭成功完成共七例上市前臨床植入，患者術後均恢復良好。VitaFlow Liberty®是唯一在歐洲開展臨床試驗的中國自主研發的TAVI產品，有望成為首款獲得CE標誌的中國TAVI產品。

作為全球首款及唯一電動可回收TAVI系統，VitaFlow Liberty®自2021年8月獲得中國國家藥品監督管理局註冊批准後，已相繼於阿根廷、哥倫比亞、泰國及俄羅斯成功註冊，並順利推進其歐盟CE標誌註冊。在近兩百例的海外商業應用中，該產品以其優異的釋放穩定性、精準定位、瓣周漏預防能力及血流動力學表現獲得了海外術者的廣泛讚譽。

VitaFlow Liberty®歐洲上市前臨床的順利推進將為其進入認可CE標誌的市場打下堅實的基礎。我們期待VitaFlow Liberty®早日獲得CE註冊批准，並迅速開啟歐洲商業化，為更多全球TAVI患者帶來高質量普惠化的解決方案。

承董事會命
微创心通医疗科技有限公司
主席
陳國明

中國上海，2023年10月25日

截至本公告日期，本公司執行董事為Jeffrey R Lindstrom先生、趙亮先生及閆璐穎女士；本公司非執行董事為陳國明先生、張俊傑先生及吳夏女士；及本公司獨立非執行董事為周嘉鴻先生、丁建東博士及孫志祥女士。