

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Jenscare Scientific Co., Ltd.**  
**寧波健世科技股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9877)

**截至二零二三年十二月三十一日止年度的  
 年度業績公告**

董事會欣然宣佈本集團截至二零二三年十二月三十一日止年度的經審核綜合年度業績，連同截至二零二二年十二月三十一日止年度的比較數字如下。本集團於報告期間的綜合財務報表已由本集團核數師安永會計師事務所進行審核，並經由本公司管理層及審核委員會審閱。

**財務摘要**

	截至十二月三十一日止年度		按年變動 %
	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元	
收益	-	-	-
毛利	-	-	-
除所得稅前虧損	<b>(379,096)</b>	(440,914)	-14.0%
年內虧損	<b>(379,096)</b>	(440,914)	-14.0%
母公司擁有人應佔虧損	<b>(371,736)</b>	(439,311)	-15.4%
母公司普通權益持有人應佔 每股虧損 基本及攤薄	<b>人民幣(0.89)元</b>	人民幣(1.20)元	<b>-25.8%</b>

## 業務摘要

於報告期間及於本公告日期，我們就我們的產品管綫及業務營運取得以下進展：

### 中國內地

- 公佈LuX-Valve於中國註冊臨床試驗一年期臨床數據。截至本公告日期，我們在非常近期方獲國家藥監局評審中心知會LuX-Valve的技術評估於現階段的註冊程序未予通過。在目前情況下，我們很有可能無法如期獲得LuX-Valve的註冊批准。LuX-Valve註冊的最終結果將由國家藥監局作出進一步內部審議及決定，可能需要額外的臨床證據。本公司仍在努力推進LuX-Valve的上市註冊。
- LuX-Valve Plus已完成確證性臨床試驗，並完成註冊臨床六個月期隨訪，預期於近期向國家藥監局提交LuX-Valve Plus註冊審批。
- Ken-Valve的上市註冊申請已獲國家藥監局正式受理，而其應用已獲選進入國家藥監局的醫療器材優先審批程序(「優先審批程序」)，使Ken-Valve成為首個進入優先審批程序的瓣膜類產品。
- JensClip完成確證性臨床試驗全部入組以及一個月期隨訪。

### 海外

- LuX-Valve Plus於歐洲進行以獲取CE認證為目標的臨床試驗將近完成，獲得包括法國、德國、西班牙、丹麥等國家的臨床中心積極參與，LuX-Valve Plus獲得參與臨床中心的一致好評。
- LuX-Valve Plus於美國早期可行性研究預申請(「EFS」)獲美國食品及藥物管理局(「FDA」)正式受理，同時正式啟動了LuX-Valve Plus在美國的試驗性器械豁免(「IDE」)申請，預期二零二四年第四季度完成EFS臨床研究，然後進入關鍵試驗準備階段。
- LuX-Valve Plus已於北美及亞太地區完成一系列商業化前活動。為滿足全球三尖瓣反流患者龐大、急迫的治療需求，我們後續計劃在全球範圍內不同地區陸續開展商業化前活動，進一步提升公司的全球學術地位和商業化影響力，並為未來的全球商業化推廣夯實基礎。

- LuX-Valve Plus獲選加入FDA產品全生命周期諮詢計劃(Total Product Life Cycle Advisory Program)，將提高確定性及加速該產品在美國的臨床試驗和商業化拓展。
- LuX-Valve Plus獲選加入歐洲藥品管理局臨床專家委員會科學建議試點(Expert Panel Scientific Advice Pilot)，將提高確定性及加速該產品在歐洲及全球其他地區的CE臨床試驗和商業化拓展。
- LuX-Valve一年期臨床數據於二零二三年倫敦心臟瓣膜病介入治療會議(PCR London Valves)上正式發佈，已公佈的臨床數據顯示，LuX-Valve在保障安全性的基礎上，可顯著降低三尖瓣反流、改善患者心功能和提高患者生活質量。
- LuX-Valve Plus一個月期臨床數據於二零二三年美國經導管心血管治療大會(Transcatheter Cardiovascular Therapeutics, TCT)上正式發佈。根據已公佈的臨床數據顯示，器械成功率和手術成功率均高達96.84%；30日療效顯示，所有患者三尖瓣反流降低至輕度及以下，逾80%的患者心功能及生活質素由術前的NYHA III/IV級提升至I/II級；安全性結果顯示，複合事件發生率僅為6.45%。
- 於二零二四年二月，Lux-Valve Plus於拉丁美洲的首次臨床植入在巴西成功完成。
- 我們正分階段探索與海外醫療器械製造商及企業的全球業務發展合作及合夥關係，這可加速本公司產品在全球的商業化拓展。

## 商業化

### 商業化團隊

- 我們已搭建起專業高效的商業化團隊，負責進行核心產品的前期市場導入及教育工作。公司臨床醫學團隊組成了具備醫學素養與術式理解的專業跟台團隊，並通過高標準的臨床跟台回饋，建立全球化的手術標準。與此同時，營銷團隊已經啟動產品入院的前期工作以及區域分銷商網路的建設，提升公司市場拓展及營銷能力，以進一步增強商業化能力。

### 獨立醫生的培養

- 在國內，我們就LuX-Valve系列產品累計培養超過50位獨立醫生和帶教術者。
- 在除國內以外的國家和地區，累計培養24位獨立醫生和帶教術者，覆蓋北美、歐洲、亞太、拉丁美洲等地區。

### 目標醫院覆蓋

- 我們已經就LuX-Valve系列產品累計拓展了逾220家國內於學界及業界具備影響力的醫院，覆蓋全國超過30個省、直轄市及自治區。
- 我們已經就LuX-Valve Plus在除國內以外的全球近50家醫院成功完成植入手術或療法推廣，覆蓋北美、歐洲、亞太、拉丁美洲等地區的具備影響力的醫院。

### 通過學術會議及活動拓展產品影響力

- 我們已參與海內外行業大會、協會、年會等結構性心臟病領域高品質的學術會議，推廣建立品牌知名度及提高公司產品的市場知名度。通過學術會議及活動，我們的產品獲得了來自全球廣泛的認可，亦幫助我們為近期及未來的全球商業化推廣提前拓展了如醫院、醫生、銷售網絡、供應鏈、潛在合作方等資源。

## 綜合損益及其他全面收益表

截至二零二三年十二月三十一日止年度

	附註	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
其他收入及收益	4	43,828	54,424
研發開支		(288,151)	(291,580)
行政開支		(150,309)	(219,697)
其他開支		(592)	(117)
融資成本	6	(142)	(113)
應佔一間聯營公司利潤		18,952	16,169
出售一間聯營公司虧損		(2,682)	—
<b>除稅前虧損</b>	5	<b>(379,096)</b>	(440,914)
所得稅開支	7	—	—
<b>年內虧損</b>		<b>(379,096)</b>	(440,914)
<b>其他全面收入</b>			
可能於隨後期間重新分類至 損益的其他全面收入：			
換算海外業務匯兌差額		8,082	8,285
<b>年內除稅後其他全面收入</b>		<b>8,082</b>	8,285
<b>年內全面虧損總額</b>		<b>(371,014)</b>	(432,629)

	附註	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
以下人士應佔虧損：			
母公司擁有人		(371,736)	(439,311)
非控股權益		(7,360)	(1,603)
		<u>(379,096)</u>	<u>(440,914)</u>
以下人士應佔全面虧損總額：			
母公司擁有人		(363,654)	(431,026)
非控股權益		(7,360)	(1,603)
		<u>(371,014)</u>	<u>(432,629)</u>
母公司普通股權益持有人 應佔每股虧損	9		
基本及攤薄 一年內虧損(每股人民幣)		<u>(0.89)</u>	<u>(1.20)</u>

綜合財務狀況表  
於二零二三年十二月三十一日

	二零二三年 十二月三十一日 附註 人民幣千元	二零二二年 十二月三十一日 人民幣千元
<b>非流動資產</b>		
物業、廠房及設備	110,178	42,681
其他無形資產	4,140	4,194
使用權資產	28,371	29,204
於一間聯營公司的投資	-	483,730
其他非流動資產	29,490	16,161
非流動資產總值	<u>172,179</u>	<u>575,970</u>
<b>流動資產</b>		
存貨	28,126	9,893
預付款項、其他應收款項及其他資產	32,523	20,356
按公平值計入損益的金融資產	166,438	97,746
現金及現金等價物	927,826	727,364
流動資產總值	<u>1,154,913</u>	<u>855,359</u>
<b>流動負債</b>		
貿易應付款項	10 16,332	10,950
其他應付款項及應計費用	40,431	43,481
租賃負債	1,918	2,305
流動負債總額	<u>58,681</u>	<u>56,736</u>
流動資產淨值	<u>1,096,232</u>	<u>798,623</u>
<b>總資產減流動負債</b>	<u>1,268,411</u>	<u>1,374,593</u>
<b>非流動負債</b>		
租賃負債	1,411	1,566
計息銀行及其他借款	40,746	-
非流動負債總額	<u>42,157</u>	<u>1,566</u>
資產淨值	<u>1,226,254</u>	<u>1,373,027</u>
<b>權益</b>		
<b>母公司擁有人應佔權益</b>		
股本	11 417,167	417,167
庫存股份	(5,038)	-
儲備	820,744	956,119
	<u>1,232,873</u>	<u>1,373,286</u>
非控股權益	(6,619)	(259)
<b>權益總額</b>	<u>1,226,254</u>	<u>1,373,027</u>

# 綜合財務報表附註

截至二零二三年十二月三十一日止年度

## 1. 公司及集團資料

寧波健世科技股份有限公司(「本公司」)於二零一一年十一月八日在中華人民共和國(「中國」)成立為有限公司。於二零二一年三月二十三日，本公司根據中國公司法轉制為股份有限公司。本公司的註冊辦事處位於中國浙江省寧波市杭州灣新區濱海四路777號。

本公司於二零二二年十月十日於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

於年內，本公司及其附屬公司(「本集團」)主要從事治療結構性心臟病的介入產品及其他相關醫療產品的研發。

## 2.1 編製基準

該等財務報表是根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒布的國際財務報告準則(「國際財務報告準則」)(包括所有國際財務報告準則、國際會計準則(「國際會計準則」)及詮釋)以及香港公司條例的披露要求編製。該等財務報表按歷史成本法編製，惟按公平值計入損益的金融資產以公平值計量除外。該等財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，且除非另有指明，所有數值約整至最接近的千位數。

## 2.2 會計政策及披露變動

本集團已於年內財務報表首次採納以下新訂及經修訂國際財務報告準則。

國際財務報告準則第17號	保險合約
國際會計準則第1號及 國際財務報告準則實務說明第2號 修訂本	會計政策披露
國際會計準則第8號修訂本	會計估計的定義
國際會計準則第12號修訂本	與單一交易產生的資產和負債有關的遞延 稅項
國際會計準則第12號修訂本	國際稅務改革—支柱二範本規則

### 2.3 已頒布但尚未生效的國際財務報告準則

本集團尚未於該等財務報表中應用以下已頒布但尚未生效的經修訂國際財務報告準則。本集團有意於該等經修訂國際財務報告準則生效時應用該等準則(倘適用)。

國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號修訂本	投資者及其聯營公司或合營企業之間的 資產出售或注資 <sup>3</sup>
國際財務報告準則第16號修訂本	售後租回的租賃負債 <sup>1</sup>
國際會計準則第1號修訂本	將負債分類為流動或非流動(「二零二零年修 訂本」) <sup>1</sup>
國際會計準則第1號修訂本	附帶契諾的非流動負債(「二零二二年修訂 本」) <sup>1</sup>
國際會計準則第7號及 國際財務報告準則第7號修訂本	供應商融資安排 <sup>1</sup>
國際會計準則第21號修訂本	缺乏可兌換性 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> 於二零二四年一月一日或之後開始的年度期間生效

<sup>2</sup> 於二零二五年一月一日或之後開始的年度期間生效

<sup>3</sup> 尚未釐定強制生效日期，但可予採納

### 3. 經營分部資料

就管理而言，本集團並無根據其產品進行業務單位分類且僅有一個可呈報經營分部。管理層監察本集團經營分部整體的經營業績，以便就資源分配及績效評估作出決策。

#### 地域資料

由於在報告期間內，本集團幾乎所有的非流動資產均位於中國內地，故並無進一步呈列地域資料。

### 4. 其他收入及收益

其他收入及收益的分析如下：

	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
<u>其他收入</u>		
政府補助	17,177	10,702
銀行利息收入	19,326	8,360
其他	1,642	21
	<u>38,145</u>	<u>19,083</u>
<u>收益</u>		
匯兌差額淨額	3,169	34,622
按公平值計入損益的金融資產收益	2,514	719
	<u>5,683</u>	<u>35,341</u>
其他收入及收益總額	<u>43,828</u>	<u>54,424</u>

## 5. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損經扣除／(計入)以下各項後達致：

	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
物業、廠房及設備項目折舊	8,783	6,457
無形資產攤銷	488	342
使用權資產折舊	2,789	2,400
研發開支	288,151	291,580
出售物業、廠房及設備項目虧損	11	9
其他應收款項減值	534	106
核數師薪酬	2,300	2,000
政府補助	(17,177)	(10,702)
銀行利息收入	(19,326)	(8,360)
未計入租賃負債計量的租賃付款	1,661	1,372
公平值收益淨額：		
按公平值計入損益的金融資產	(2,514)	(719)
匯兌差額淨額	(3,169)	(34,622)
出售一間聯營公司虧損	2,682	-
員工成本(不包括董事及最高行政人員的薪酬)：		
工資及薪金	65,967	50,716
退休金計劃供款	16,254	11,474
僱員福利開支	2,564	2,447
以股份為基礎的安排	154,121	79,236
總計	<u>238,906</u>	<u>143,873</u>

## 6. 融資成本

融資成本分析如下：

	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
銀行貸款利息	411	-
租賃負債利息	142	113
總利息開支	553	-
減：利息資本化	(411)	-
總計	<u>142</u>	<u>113</u>

## 7. 所得稅

本集團的主要適用稅項及稅率如下：

- (a) 根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及相關法規，本公司及其於中國內地的附屬公司的適用稅率為25%。由於本集團的中國實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無就中國內地所得稅計提撥備。
- (b) 由於本集團的香港實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無按稅率16.5%(二零二二年：16.5%)就香港所得稅計提撥備。
- (c) 由於本集團的荷蘭實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無按稅率25.8%(二零二二年：25.8%)就荷蘭所得稅計提撥備。

## 8. 股息

本公司於年內並無派付或宣派任何股息。

## 9. 母公司普通股權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額按母公司擁有人應佔虧損及年內已發行普通股加權平均數417,166,000股(二零二二年：365,375,000股)計算。

本集團於年內的潛在攤薄股份與為股份報酬計劃所持股份有關。由於本集團於年內財務業績錄得負值，為股份報酬計劃所持股份對本集團的每股虧損具反攤薄影響。因此，每股攤薄虧損相等於每股基本虧損。

於二零二三年十二月，本公司開始在香港聯交所購買其股份，進一步詳情載於附註11。自當時起，被視為庫存股份的該等股份的加權平均數已計入每股基本虧損內計算。

## 10. 貿易應付款項

貿易應付款項為免息，且一般於兩個月內結算。

	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
貿易應付款項		
一年內	16,303	10,928
超過一年	29	22
總計	<u>16,332</u>	<u>10,950</u>

貿易應付款項包括於二零二三年十二月三十一日為人民幣2,711,000元(二零二二年：人民幣52,000元)的應付關聯方款項，該款項須於60日內償還，與該關聯方向其主要客戶提供的信貸期類似。

## 11. 股本／庫存股份

本公司股本的變動概要如下：

	股本 總計 人民幣千元	庫存股份 總計 人民幣千元
於二零二二年一月一日已發行及繳足 首次公開發售發行股份(a)	409,091 <u>8,076</u>	— <u>—</u>
於二零二二年十二月三十一日	<u>417,167</u>	<u>—</u>
於二零二三年一月一日已發行及繳足 股份購回(b)	417,167 <u>—</u>	— <u>(5,038)</u>
於二零二三年十二月三十一日	<u>417,167</u>	<u>(5,038)</u>

- (a) 於二零二二年十月十日，本公司成功完成於香港聯交所的首次公開發售。本公司以每股27.80港元的發售價發行8,076,400股普通股。
- (b) 於二零二三年十二月，本公司開始在香港聯交所購買其股份，總代價為5,449,000港元(相當於約人民幣5,038,000元)。所購買的股份將用作股份獎勵計劃選定參與者的獎勵股份。

# 管理層討論及分析

## I. 業務回顧

### 概覽

我們是一家國際化的醫療器械公司，致力於開發用於治療結構性心臟病的介入產品。本公司於二零一一年十一月在中國成立。自此，我們開發出針對不同類型結構性心臟病(包括三尖瓣疾病、主動脈瓣疾病、二尖瓣疾病、心力衰竭及心源性卒中)的一系列治療解決方案。

### 產品及管綫

截至本公告日期，我們有七款處於不同開發階段的在研產品組合。為降低公司經營風險、確保公司長期可持續發展、為股東實現穩定回報，經公司管理層及董事會慎重考慮，決定進一步優化公司產品管綫佈局，戰略上將資源集中投入到重點核心產品中，並加速公司全球商業化進程，儘早實現盈虧平衡和高增長盈利。

我們近期的經營重點依然將集中於經導管三尖瓣介入置換(「經導管三尖瓣介入置換」)產品LuX-Valve系列的全球推廣，將通過在全球多個國家及地區開展註冊臨床試驗及獲取批准、擴大區域業務發展、建立戰略合作等多元化方式，奠定此系列產品的全球商業化基礎，並為後續其他重點產品提供幫助。

下圖概述截至本公告日期我們開發中的在研產品狀況：

在研產品	產品類別	臨床前	臨床階段 <sup>註1</sup>	註冊	未來里程碑	預期商業化 <sup>註2</sup>
<b>瓣膜性心臟病在研產品</b>						
<i>LuX-Valve<sup>234</sup>*</i>	經導管三尖瓣置換(TTVR)系統	國家藥監局批准：提交註冊申請並獲受理			註5	註5
<i>LuX-Valve Plus*</i>	經導管三尖瓣置換(TTVR)系統	國家藥監局批准：完成確證性臨床試驗			提交國家藥監局審批(2024年第二季度)	2025年上半年
	經導管三尖瓣置換(TTVR)系統	CE認證：正在進行註冊臨床試驗			完成註冊臨床試驗入組(2024年第二季度)	2025年下半年
	經導管三尖瓣置換(TTVR)系統	FDA認證：正在準備開展EFS臨床試驗			完成EFS臨床試驗(2024年第四季度)	2027年上半年
<i>Ken-Valve<sup>234</sup>*</i>	經導管主動脈瓣置換(TAVR)系統	國家藥監局批准：完成確證性臨床試驗			獲國家藥監局批准(2024年第四季度)	2024年第四季度
<i>JensClip*</i>	經導管二尖瓣修復(TMVR)系統	國家藥監局批准：完成確證性臨床試驗入組			遞交國家藥監局審批(2025年第二季度)	2026年上半年
<i>JensRelive<sup>23</sup></i>	經導管二尖瓣置換(TMVR)系統	國家藥監局批准：正在進行動物試驗			啟動可行性臨床(2024年第四季度)	2027年上半年
<b>其他結構性心臟病在研產品</b>						
<i>MicroFlux</i>	心房間層造孔支架及輸送系統	國家藥監局批准：正在進行確證性臨床試驗			完成確證臨床試驗(2025年上半年)	2026年下半年
<i>SimuLock</i>	仿生型左心耳封堵器系統	國家藥監局批准：正在確證臨床試驗階段			完成確證臨床試驗(2025年上半年)	2026年下半年

註1：進入臨床階段以完成首例人體試驗為標誌。

註2：預期商業化的時間點以產品獲得產品註冊證為準。

註3：JensRelive產品原名為「AnchoValve」。

註4：本公司的核心產品。

註5：我們在非常近期方獲國家藥監局評審中心知悉LuX-Valve的技術評估註冊於現階段的註冊程序未予通過。在目前情況下，我們很有可能無法如期獲得LuX-Valve的註冊批准。LuX-Valve註冊的最終結果將由國家藥監局作出進一步內部審議及決定，可能需要額外的臨床證據。本公司仍在努力推進LuX-Valve的上市註冊。

★：標★為公司核心技術產品，指在應用公司核心技術的基礎上，研發進度達到一定階段，即已進入確證性臨床試驗階段的产品。

## 我們的產品及在研產品

### 三尖瓣在研產品

**LuX-Valve**是我們的核心產品及自主研發的第一代經導管三尖瓣置換系統，為治療有重度三尖瓣返流及高手術風險的患者而設計。**LuX-Valve**毋須進行常規心臟開胸手術，可以通過微創介入植入人工瓣膜替代患者具功能障礙的原生三尖瓣的功能。根據國家藥監局的分類標準，**LuX-Valve**屬第三類醫療器械。截至本公告日期，我們持有16項**LuX-Valve**相關專利及20項專利申請。於二零一九年一月，**LuX-Valve**獲國家藥監局納入創新醫療器械特別審查通道（「綠色通道」），因此根據《創新醫療器械特別審批程序》於中國獲取快速審評審批資格。於二零二三年十一月，**LuX-Valve**確證性臨床試驗一年期結果在二零二三年倫敦心臟瓣膜病介入治療會議(PCR London Valves 2023)上報告。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十一月二十七日的公告。截至本公告日期，**LuX-Valve**已進入註冊審評階段且註冊發補資料已遞交國家藥監局。截至本公告日期，我們在非常近期方獲國家藥監局評審中心知會**LuX-Valve**的技術評估註冊於現階段的註冊程序未予通過。在目前情況下，我們很有可能無法如期獲得**LuX-Valve**的註冊批准。**LuX-Valve**註冊的最終結果將由國家藥監局作出進一步內部審議及決定，可能需要額外的臨床證據。本公司仍在努力推進**LuX-Valve**的上市註冊。

**LuX-Valve Plus**是我們自主開發的第二代經導管三尖瓣置換系統，專為重度三尖瓣返流及高手術風險的患者而設計。**LuX-Valve Plus**毋須進行常規心臟開胸手術，可在功能上通過微創介入植入人工瓣膜替代患者具功能障礙的原生三尖瓣。根據國家藥監局的分類標準，**LuX-Valve Plus**屬第三類醫療器械。與**LuX-Valve**相比，**LuX-Valve Plus**通過經頸靜脈方法採用經血管輸送系統。我們預期經血管進路不僅可有效簡化操作程序，器械手術時間更短、切口更小且對心臟組織的損傷更少，亦可應用於更廣泛的情況，如罕見複雜解剖結構。此外，**LuX-Valve Plus**的輸送系統可多角度調整及調彎，使醫生可更方便地調整釋放位置及角度，從而進一步提高產品組合的安全性。**LuX-Valve Plus**即將完成在歐洲進行的臨床試驗的受試者入組，以獲取CE認證。多個國家(例如法國、德國、西班牙及丹麥)的臨床中心積極參與臨床試驗，且**LuX-Valve Plus**獲得參與臨床中心的一致好評。於二零二三年十月，**LuX-Valve Plus**獲選加入歐洲藥品管理局臨床專家委員會科學建議試點(Expert Panel Scientific Advice Pilot)，預期**LuX-Valve Plus**的臨床開發及臨床研究將獲得臨床專家委員會的指導，這將加速其於歐洲的臨床開發及CE認證註冊程序，擴大全球觸及度及有助該產品的國際化進程。

LuX-Valve Plus於美國EFS預申請獲美國FDA正式受理，同時正式啟動了LuX-Valve Plus在美國的IDE申請，預期二零二四年第四季度完成EFS臨床研究，然後進入關鍵試驗準備階段。預期近期將正式進入EFS及IDE臨床試驗階段，代表著LuX-Valve Plus在美國的註冊臨床試驗及海外商業拓展的重大進展。於二零二三年九月，LuX-Valve Plus獲選加入FDA產品全生命周期諮詢計劃(Total Product Life Cycle Advisory Program)，(「TAP」)試點，於二零二三年十月，在二零二三年美國經導管心血管治療大會(TCT)上，復旦大學附屬中山醫院的教授葛均波院士攜其團隊就LuX-Valve Plus多中心臨床試驗的結果進行報告。

本公司已在美國、加拿大等北美地區完成數十例臨床植入，並將持續推進LuX-Valve Plus在北美的臨床及商業化進程。於二零二三年八月，本公司與先健科技公司(一間股份於聯交所上市的公司，股份代號：1302)合作，於亞太地區進行商業化前活動。我們隨後計劃於全球不同地區分階段開展更多商業化前活動，包括但不限於北美及亞太地區，滿足全球三尖瓣反流患者龐大、急迫的治療需求，並進一步提升本公司在學術界的地位及市場的影響力。

### **主動脈瓣在研產品**

**Ken-Valve**是我們的核心產品及自主開發的第一代經導管主動脈瓣置換(「**經導管主動脈瓣置換**」)系統，為治療重度主動脈瓣返流或合併主動脈瓣狹窄的患者而設計。根據國家藥監局的分類標準，**Ken-Valve**屬第三類醫療器械。截至本公告日期，我們持有七項**Ken-Valve**相關專利。於二零一九年六月，我們實現了**Ken-Valve**首例可行性臨床試驗受試者入組。於二零二三年五月完成確證性臨床試驗的一年隨訪工作後，**Ken-Valve**的註冊申請於二零二三年十月獲國家藥監局受理，預期我們將於二零二四年下半年就**Ken-Valve**商業化取得國家藥監局批准。於二零二三年十月，**Ken-Valve**的註冊申請獲納入國家藥監局的醫療器械優先審批程序。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十月三十日的公告。

## 二尖瓣在研產品

**JensClip**是我們自主開發的經導管二尖瓣修復(「**經導管二尖瓣修復**」)夾持系統，為治療重度二尖瓣返流的患者而設計。其將二尖瓣瓣葉的小塊夾緊，瓣膜在夾子任一側繼續開合，允許血液在兩側流動，同時減少錯誤方向的血液流動。此外，**JensClip**使用帶有爪壁的鎖定機制，配有可多邊抓住瓣葉的簡單結構設計，便於使用，且靈活性極佳。再者，在手術過程中，**JensClip**輸送系統的設計使醫生能360度全方位操控器械。根據國家藥監局的分類標準，**JensClip**屬第三類醫療器械。**JensClip**於中國的可行性臨床試驗已於二零二二年十二月完成受試者入組，而於本公告日期，確證性臨床試驗的所有受試者入組及一個月隨訪均已完成。

**JensRelive**是我們自主開發的經導管(經股)二尖瓣置換(「**經導管二尖瓣置換**」)系統，為治療重度二尖瓣返流患者而設計，可在毋須進行常規開胸手術的情況下置換患者具功能障礙的原生二尖瓣。**JensRelive**由人工二尖瓣、輸送導管系統及裝載系統組成。**JensRelive**採用獨特的錨定設計，而該設計有助於固定，同時防止移位。此外，**JensRelive**亦兼備可回收及可調彎功能，預期可提高放置時瓣膜定位的準確度及穩定性。於本公告日期，我們正在就**JensRelive**進行動物試驗。

## 其他結構性心臟病在研產品

**MicroFlux**是我們自主開發的第一代經導管器械，用於治療射血分數保留型心力衰竭。其工作原理是在心房間隔開一個小口，放置**MicroFlux**後，在左右心房之間形成通道，使休息及進行體力活動時左心房得以減壓，以降低左心房壓力。**MicroFlux**的輸送導管系統可於手術過程中或手術後隨時收回，從而提高手術安全性。於本公告日期，我們正於中國進行確證性臨床試驗。

**SimuLock**，心源性卒中防護在研產品，是我們自主開發的仿生型左心耳封堵器系統。該產品的立體式封堵及可控差異內皮化覆膜設計有助於預防左心耳中可能形成的血栓栓塞，並降低適合抗凝治療或對抗凝治療禁忌的非瓣膜性心房顫動患者出現致命性出血的風險。**SimuLock**採用獨特的仿生錨定設計，有助於降低安全風險。此外，**SimuLock**可根據需要進行模塊化組裝，從而涵蓋廣泛的左心耳解剖結構差異性巨大的房顫患者。於二零二三年第三季度，我們啟動了可行性臨床試驗。於二零二三年十一月，我們已完成**SimuLock**首例確證性臨床試驗及臨床植入的受試者入組。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十一月十三日的公告。

有關我們產品及在研產品的詳情，請參閱招股章程。

上市規則第18A.08(3)條規定的警告聲明：概不保證我們將最終成功開發核心產品或任何其他在研產品、將其推向市場及／或商業化。

## 研發

我們的研發團隊自主開發專注於結構性心臟病治療的介入醫療器械產品。我們擬加強新產品研發力度、擴大產品管綫及改進現有在研產品，藉此擴大及改善產品組合。

截至本公告日期，我們擁有：

- 兩款核心產品，以及五款處於不同開發階段的其他在研產品；及
- 於超過10個國家或地區擁有169項已授權專利及229項專利申請。

## 製造

我們具備全面的製造能力，包括在支架、瓣膜及輸送系統方面分別有生產綫。我們預期產品即將推出，並已於二零二一年完成將年產能由3,500套擴大至約4,000至5,000套，並預期繼續擴大我們的產能，於二零二四年底前達到約10,000套。此外，我們向知名供應商採購設備及機械，並完成全面的調試及認證步驟，以驗證設備及程式按所需技術規格安裝。我們相信我們的製造能力可為臨床試驗和未來的商業化帶來優勢。

我們的製造設施位於浙江寧波市，與兩處毗鄰的物業的佔地面積約為7,000平方米，專為符合GMP要求製造醫療器械而設計及建成，具備全面的製造能力，可進行大規模生產。製造設施擁有數條生產綫，包括分別生產支架、瓣膜及輸送系統的生產綫。

## 商業化

在研產品商業化對我們未來的發展及成功至關重要。為推動產品發佈並將在研產品推向市場，我們正在打造核心商業領導團隊，以期待產品推出。

截至本公告日期，我們已搭建60餘人的商業化團隊。商業化團隊由營銷團隊及臨床醫學團隊構成，負責進行核心產品的前期市場導入及教育工作。本公司臨床醫學團隊組成了具備醫學素養與術式理解的專業跟台團隊，並通過高標準的臨床跟台回饋，建立全球化的手術標準。

營銷團隊已經啟動產品上市的工作以及區域分銷商網絡的建設，提升本公司市場拓展及營銷能力，以進一步增強商業化能力。截至本公告日期，我們已經拓展了超過220家國內於學界及業界具備影響力的醫院，覆蓋全國超過30個省、直轄市及自治區。我們已於二零二三年完成培養超過50名獨立醫生及超過15名帶教專家。我們計劃為即將到來的產品發佈擴大我們的商業化團隊以涵蓋不斷增加的醫院。

在除國內以外的國家和地區，我們累計培養24位獨立醫生和帶教術者，覆蓋北美、歐洲、亞太、拉丁美洲等地區，並在50家醫院完成植入手術或療法推廣。

我們已參與海內外行業大會、協會、年會等結構性心臟病領域高品質的學術會議，例如二零二三年倫敦心臟瓣膜病介入治療會議、二零二三年美國經導管心血管治療大會、海峽兩岸心血管介入治療研討會、二零二三成都國際心臟瓣膜病介入治療會議、杭州瓣膜會及西部瓣膜論壇。該等活動提高我們在研產品的市場知名度、分享臨床結果及增進專家對在研產品臨床益處的認識。展望未來，我們計劃每年組織及參加更多上述類別學術會議。

我們正分階段探索與海外醫療器械製造商及企業的全球業務發展合作及夥伴關係，這將加速本公司產品在全球的商業化拓展。

## 未來發展

我們的願景是成為一家全球領先的醫療器械平台，提供治療結構性心臟病的全面創新產品。我們計劃實施以下戰略以實現我們的目標：

- 加快在研產品的商業化進程，特別是我們的核心產品，以便在滲透度不足及快速增長的經導管三尖瓣置換市場中搶佔先機；
- 專注於結構性心臟病，並以我們的產品研發能力為基礎並尋求戰略合作以優化產品組合；及
- 擴大我們的產品覆蓋，以成為行業領導者。

## II. 財務回顧

### 其他收入及收益

我們的其他收入及收益主要包括(i)來自銀行存款的利息收入；(ii)政府補助，主要包括自地方政府所收取支持我們研發活動及業務運營的補貼；(iii)有關以美元計值的銀行結餘及現金的匯兌收益淨額；及(iv)按公平值計入損益的金融資產收益，即來自我們已購買理財產品的已變現及未變現收益。我們的其他收入及收益由二零二二年的人民幣54.4百萬元減少至二零二三年的人民幣43.8百萬元。該減少主要歸因於匯兌收益減少。

### 研發開支

我們的研發開支主要包括(i)股份報酬開支；(ii)員工成本，包括研發人員的薪金、花紅及福利；(iii)我們研發在研產品的原材料及所用耗材成本；(iv)第三方合約成本，主要包括向合約研究機構、臨床試驗地點及其他醫療機構作出的付款以及臨床前研究及臨床試驗產生的測試費。

我們的研發開支由二零二二年的人民幣291.6百萬元輕微減少至報告期間的人民幣288.2百萬元。該減少主要歸因於有關研發人員的股份報酬開支減少，部分被我們持續研發工作過程中的員工成本、材料及所用耗材成本及第三方合約成本上升所抵銷。

下表載列我們於所示期間的研發開支絕對金額的明細：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
股份報酬開支	125,073	170,474
員工成本	62,392	51,983
原材料及所用耗材成本	32,733	27,574
第三方合約成本	39,713	26,103
折舊及攤銷開支	6,965	4,298
其他	21,275	11,148
	<u>288,151</u>	<u>291,580</u>
總計		

### 行政開支

我們的行政開支主要包括(i)股份報酬開支；(ii)員工成本，包括行政人員的薪金、花紅及福利；(iii)主要就招聘、法律、會計服務產生的專業服務費；(iv)折舊及攤銷；及(v)差旅及交通開支。於二零二二年及二零二三年，我們的行政開支分別錄得股份報酬開支人民幣147.4百萬元及人民幣80.3百萬元。

我們的行政開支由二零二二年的人民幣219.7百萬元減少至二零二三年的人民幣150.3百萬元。該減少主要歸因於有關行政人員的股份報酬開支減少及專業服務費減少。

下表載列我們於所示期間的行政開支絕對金額的明細：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二三年 人民幣千元	二零二二年 人民幣千元
股份報酬開支	80,315	147,401
員工成本	29,258	17,771
專業服務費	19,808	40,645
折舊及攤銷開支	5,095	4,901
差旅及交通開支	4,790	1,388
公共事業及辦公開支	844	1,126
其他	10,199	6,465
	<u>150,309</u>	<u>219,697</u>
總計		

## 其他開支

我們的其他開支主要包括出售物業、廠房及設備、其他應收款項減值以及其他。

我們的其他開支由二零二二年的人民幣0.1百萬元增加至二零二三年的人民幣0.6百萬元。該增加主要歸因於其他應收款項減值增加。

## 融資成本

我們的融資成本主要包括租賃負債。

我們的融資成本維持相對穩定，由截至二零二二年十二月三十一日止年度的人民幣113,000元輕微增加至截至二零二三年十二月三十一日止年度的人民幣142,000元。

## 所得稅開支

於報告期間，我們並未產生任何所得稅開支。

## 年內虧損

根據上述因素，於截至二零二三年及二零二二年十二月三十一日止年度，我們的虧損淨額分別為人民幣379.1百萬元及人民幣440.9百萬元。

## 營運資金

我們主要將現金用於在研產品的研發以及資本開支。截至二零二三年十二月三十一日止年度，我們經營活動所用現金淨額為人民幣222.4百萬元，主要由於我們在報告期間產生的重大研發開支及行政開支。我們的經營現金流量將持續受到研發開支影響。於報告期間，我們主要通過股東注資為營運資金需求提供資金。我們監察現金及現金等價物，並將其維持於我們認為足以為營運提供資金及減輕現金流量波動影響的水平。展望未來，我們相信，通過動用來自我們現金及銀行結餘以及我們認為合適的其他資金來源的資金，將可滿足在進行研發活動、實現在研產品商業化，以及支持我們未來擴張計劃方面的流動資金需求。

截至二零二三年十二月三十一日止年度，我們的投資活動所得現金淨額為人民幣358.1百萬元，主要由於出售北京華醫聖傑科技有限公司股權的所得款項。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十一月二十八日的公告。

截至二零二三年十二月三十一日止年度，我們的融資活動所得現金淨額為人民幣56.4百萬元，主要由於在報告期間股東出資及新銀行貸款所致。

截至二零二三年十二月三十一日，我們的現金及現金等價物為人民幣927.8百萬元，較二零二二年十二月三十一日的人民幣727.4百萬元增加27.6%。

我們的流動資產淨值由截至二零二二年十二月三十一日的人民幣798.6百萬元增加至截至二零二三年十二月三十一日的人民幣1,096.2百萬元，主要由於我們自出售於聯營公司的投資所收取所得款項淨額導致本集團的現金及現金等價物增加。

## 資本開支

我們定期產生資本開支以擴大業務、升級設施、增強開發能力及提高營運效率。我們的資本開支主要包括機器及辦公室設備以及租賃物業裝修開支。我們預期在二零二四年的資本開支的主要資金來源為銀行貸款、全球發售所得款項淨額及股東的資本出資。

我們的資本開支由截至二零二二年十二月三十一日止年度的人民幣49.6百萬元增加至截至二零二三年十二月三十一日止年度的人民幣78.6百萬元。我們的資本開支主要歸因於購買物業、廠房及設備。

## 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	截至十二月三十一日	
	二零二三年	二零二二年
流動比率 <sup>(1)</sup>	19.7	15.1
速動比率 <sup>(2)</sup>	19.2	14.9
資產負債比率 <sup>(3)</sup>	<u>7.6%</u>	<u>4.1%</u>

附註：

- (1) 流動比率按流動資產總值除以流動負債總額計算。
- (2) 速動比率按流動資產總值減存貨，再除以流動負債總額計算。
- (3) 資產負債比率按負債總額除以資產總值，再乘以100%計算。

## 債務

相較截至二零二二年十二月三十一日的零銀行借款，截至二零二三年十二月三十一日，我們以浮動利率人民幣計值的銀行借款總額為人民幣40.7百萬元，其中人民幣15.8百萬元為有抵押。

我們的租賃負債由截至二零二二年十二月三十一日的人民幣3.9百萬元減少至截至二零二三年十二月三十一日的人民幣3.3百萬元，主要由於償還租賃負債。

## 資產抵押

截至二零二三年十二月三十一日，賬面值為人民幣24.8百萬元的若干租賃土地經已質押，作為銀行借款人民幣15.8百萬元的抵押。

## 或然負債

截至二零二三年十二月三十一日，我們概無任何重大或然負債。

## 重大投資、重大收購及出售事項

誠如本公司日期為二零二三年十一月二十八日的公告所披露，本集團訂立股權轉讓協議，以出售北京華醫聖傑科技有限公司（「北京華醫聖傑」）的全部股權，代價為人民幣500百萬元（相當於547.47百萬港元），佔北京華醫聖傑全部已發行股本約22.48%。

有關更多詳情，請參閱本公司日期為二零二三年十一月二十八日的公告及本公司日期為二零二三年十一月二十九日的通函。本公司出售於北京華醫聖傑股權的交易已於二零二三年十二月完成。

除本公告所披露者外，於報告期間，本集團概無進行任何重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合資企業以及重大投資，且截至本公告日期在重大投資或資本資產方面概無任何具體計劃。

## 外匯風險

於報告期間，我們主要在中國經營，大部分交易以本公司的功能貨幣人民幣結算。我們面臨主要由美元兌人民幣匯率波動產生的外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層會監控外匯風險，並在日後有需要時考慮採取適當對沖措施。

## 重大訴訟

於報告期間，本公司概無涉及任何重大訴訟或仲裁。截至二零二三年十二月三十一日，董事亦不知悉本集團有任何待決或面臨的重大訴訟或申索。

## 人力資源

截至二零二三年十二月三十一日，本集團共有376名僱員(二零二二年十二月三十一日：292名僱員)。根據相關勞工法例，我們與僱員簽訂個人僱傭合約，內容涵蓋年期、薪資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務、禁止競爭及解約理由等事項。此外，根據中國法律，我們須以僱員薪資(包括獎金及津貼)的若干比例向法定僱員福利計劃(包括退休金計劃、醫療保險及住房公積金)供款，最高金額由地方政府指定。

我們根據多種因素招聘僱員，包括工作經驗、教育背景及相關職位的要求。我們投資於管理層人員及其他僱員的持續教育計劃，以不斷提升彼等的技能及知識。我們為僱員提供定期回饋以及產品知識、項目開發及團隊建立等各領域的內部及外部培訓。我們亦根據僱員的表現進行評估，以釐定彼等的薪資、晉升及事業發展。

## 全球發售所得款項用途

於二零二二年十月十日，本公司成功於聯交所上市。本集團自全球發售收取的所得款項淨額(扣除包銷費用及相關開支後)約為206.4百萬港元。本公司將根據招股章程所載用途動用該等所得款項淨額。

下表載列全球發售所得款項淨額的計劃用途及於二零二三年十二月三十一日的實際用途：

所得款項用途	佔總所得款項淨額百分比	所得款項淨額分配 (百萬港元)	截至二零二二年十二月三十一日未動用所得款項淨額 (百萬港元)	於報告期間已動用所得款項淨額 (百萬港元)	截至二零二三年十二月三十一日未動用所得款項淨額 (百萬港元)	動用未動用所得款項淨額的預期時間表
撥付我們核心產品 (即LuX-Valve及Ken-Valve)的 研發、製造及商業化	65.0%	134.1	134.1	8.4	125.7	二零二六年 十二月三十一日
撥付產品管綫的其他在 研產品(包括LuX-Valve Plus、 KenFlex及二尖瓣產品)的 研發、臨床試驗及產品註冊	25.0%	51.6	51.6	18.7	32.9	二零二六年 十二月三十一日
營運資金及一般企業用途	10.0%	20.7	20.7	10.3	10.4	二零二四年 十二月三十一日
總計	100%	206.4	206.4	37.4	169.0	

全球發售所得款項淨額的預期使用時間表是基於本公司對未來市場狀況的最佳估計，並可能根據我們的實際業務營運而作出變動。

## 報告期結束後的重大事項

本公司已完成將178,715,577股未上市股份轉換為H股並於二零二四年三月二十五日上市(「轉換及上市」)。本公司已收到中國證監會於二零二四年三月七日發出的《關於寧波健世科技股份有限公司境內未上市股份「全流通」備案通知書》及聯交所於二零二四年三月十五日就轉換及上市所批授的上市批准。經轉換H股已如期於二零二四年三月二十五日上午九時正開始於聯交所上市。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二四年三月十一日及二零二四年三月二十五日的公告。

除上文所披露者外，於報告期間後及直至本公告日期，本公司或本集團概無進行任何重大期後事項。

## 末期股息

董事會並不建議就截至二零二三年十二月三十一日止年度派付末期股息(截至二零二二年十二月三十一日止年度：無)。

## 授出購回授權及採納H股計劃

於二零二三年十一月二十八日，董事會議決建議包括(i)授予董事會購回授權；(ii)採納H股計劃；及(iii)授權董事會及／或獲授權人處理與H股計劃有關的事宜。於二零二三年十二月十五日舉行的二零二三年第二次本公司股東特別大會上，股東正式批准向董事會授予購回授權、採納H股計劃及授權董事會。有關進一步詳情，請參閱本公司日期分別為二零二三年十一月二十八日、二零二三年十二月二十九日及二零二四年一月二十五日的公告，以及本公司日期為二零二三年十一月二十九日的通函。

## 股東週年大會

股東週年大會將於二零二四年五月三十一日(星期五)舉行。股東週年大會通告及所有其他相關文件將按照上市規則所規定的方式於適當時候刊發及寄發予各股東。

## 暫停辦理股份過戶登記

為確定出席股東週年大會及於會上投票的權利，本公司將於二零二四年五月二十八日(星期二)至二零二四年五月三十一日(星期五)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記，期間將不會進行任何股份過戶登記。本公司的所有過戶文件連同相關股票須不遲於二零二四年五月二十七日(星期一)下午四時三十分送交本公司於香港的股份過戶登記分處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖)辦理登記。

## 企業管治常規

本集團致力於維持高標準的企業管治，以保障股東利益以及提升企業價值及加強問責。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則作為其自身的企業管治守則。於報告期間，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文，惟以下偏離企業管治守則的守則條文第C.2.1條除外。

根據企業管治守則第C.2.1段，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。儘管有關委任並非與該第C.2.1段一致，惟呂先生為董事會主席兼本公司首席執行官。憑藉於醫療器械行業的廣泛經驗，加上彼自二零一三年一月起一直於本公司任職，呂先生負責本集團業務營運的整體管理、策略及企業發展。董事會認為，主席與總經理角色由同一人士擔任有利於本集團的管理。

我們的董事會、監事及高級管理層由經驗豐富且高瞻遠矚的人士組成，其運作確保權力與權限的平衡。董事會目前由兩名執行董事(包括呂先生)、四名非執行董事及三名獨立非執行董事組成，因此其組成具有強大的獨立性。董事會將持續審閱本集團企業管治架構的成效，以評估是否需要區分主席與首席執行官角色。

## 遵守進行證券交易的標準守則

本公司已採納載於上市規則附錄C3的標準守則作為其自身有關董事及監事進行證券交易的行為守則。經向全體董事及監事作出具體查詢後，彼等各自確認於報告期間已遵守標準守則。本公司並無獲悉可能擁有本公司內幕消息的僱員不遵守標準守則的情況。

## 購買、出售或贖回上市證券

於報告期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

## 審核委員會

董事會已成立審核委員會，該委員會由三名獨立非執行董事(即杜季柳女士、林壽康博士及梅樂和博士)組成。杜季柳女士擔任審核委員會主席，彼具備專業資格，並在遵守上市規則規定的財務事宜方面擁有經驗。審核委員會的主要職責為對本公司的財務申報程序、內部監控及風險管理系統提供獨立意見，監督審核程序，以及履行由董事會指派的其他職務及職責。

審核委員會已連同本公司管理層及外聘核數師審閱年度業績以及本公司所採納的會計原則及政策，並討論本集團內部監控及財務申報事宜(包括審閱本集團截至二零二三年十二月三十一日止年度的經審核綜合財務報表)。審核委員會認為本集團截至二零二三年十二月三十一日止年度的年度業績根據適用會計準則、規則及法規編製，並已妥為作出適當披露。

## 核數師對年度業績公告的工作範圍

本公告所載財務資料並不構成本集團截至二零二三年十二月三十一日止年度的經審核賬目，而是摘錄自本公司核數師安永會計師事務所根據香港會計師公會頒布的香港審核準則所審核截至二零二三年十二月三十一日止年度的綜合財務報表。

## 刊發年度業績及二零二三年年報

本年度業績公告於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.jenscare.com](http://www.jenscare.com))刊發。本公司截至二零二三年十二月三十一日止年度的年報(載有上市規則所規定的所有資料)將適時寄發予股東並分別於聯交所及本公司網站登載。

## 釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。

「股東週年大會」	指	將於二零二四年五月三十一日(星期五)舉行的本公司二零二四年股東週年大會
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	董事會
「CE認證」	指	Conformité Européenne，即標示於歐洲經濟區(EEA)內所售產品符合健康、安全及環保標準的管理標記
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載「企業管治守則」
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告及僅就地區提述而言，不包括香港、中國澳門特別行政區及中國台灣
「國家藥監局評審中心」	指	國家藥品監督管理局醫療器械技術評審中心
「本公司」	指	寧波健世科技股份有限公司，於二零二一年三月二十三日在中國註冊成立的股份有限公司，或如文義所指(視情況而定)，其前身公司寧波健世生物科技有限公司，於二零一一年十一月八日於中國成立的有限公司
「控股股東」	指	具有上市規則賦予該詞的涵義，在此文義下，指一致行動人士呂先生及李輝女士
「核心產品」	指	上市規則第十八A章所界定的指定「核心產品」LuX-Valve及KenValve
「董事」	指	本公司董事，或其中任何一名董事
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以人民幣認購及繳足，為目前並無於任何證券交易所上市或買賣的非上市股份

「全球發售」	指	H股全球發售，有關詳情載於招股章程
「本集團」或「我們」	指	本公司及其所有附屬公司或(如文義可能所指)其中任何一個，或(如文義指其註冊成立前的任何時間)其前身公司或其現有附屬公司的前身公司或(如文義所指)其中任何一個曾從事及其後由其承接的業務
「H股」	指	本公司普通股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資普通股，將以港元認購及買賣，該等股份於聯交所上市
「H股計劃」	指	股東於二零二三年十二月十五日舉行的股東特別大會上批准通過的H股獎勵及信託計劃
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	港元及港仙，香港法定貨幣
「國際財務報告準則」	指	國際會計準則理事會不時頒佈的國際財務報告準則
「上市」	指	H股於二零二二年十月十日在聯交所主板上市
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載「上市發行人董事進行證券交易的標準守則」
「呂先生」	指	呂世文先生，董事會主席、執行董事、本公司首席執行官兼首席技術官，並為控股股東之一
「國家藥監局」	指	中國國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局

「招股章程」	指	本公司日期為二零二二年九月二十三日的招股章程
「研發」	指	研究及開發
「報告期間」	指	截至二零二三年十二月三十一日止年度
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括非上市股份及H股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「監事」	指	本公司監事會成員
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法權區管轄的所有地區、美國任何州份以及哥倫比亞特區
「非上市外資股」	指	本公司所發行每股面值人民幣1.00元的普通股，由外國投資者以人民幣以外的貨幣認購及繳足，且並無於聯交所上市
「非上市股份」	指	內資股及非上市外資股
「美元」	指	美元，美國法定貨幣
「%」	指	百分比

承董事會命  
**寧波健世科技股份有限公司**  
 主席兼執行董事  
 呂世文先生

香港，二零二四年三月二十七日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事呂世文先生及潘斐先生；非執行董事TAN Ching先生、鄭嘉齊先生、謝優佩女士及陳新星先生；以及獨立非執行董事林壽康博士、杜季柳女士及梅樂和博士。