

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。



**Gaush Meditech Ltd**

**高視醫療科技有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限責任公司)

(股份代號：2407)

## 自願公告

### 一次性使用眼科穿刺器及附件獲得中國醫療器械註冊證

本公告由高視醫療科技有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，近日本公司附屬公司高視精密醫療器械(蘇州)有限公司(「高視精密」)之「一次性使用眼科穿刺器及附件」已獲得由江蘇省藥品監督管理批准的醫療器械註冊證。

隨着人口老齡化加劇、人民生活方式的改變，年齡相關性眼病、代謝相關性眼病日益凸顯，眼底病已成我國最主要不可逆致盲性眼病。目前我國共有各類眼底病患者超4,000萬，每年還會新增超過300萬的眼底病患者。根據專業機構分析，中國2023年玻切手術量超過50萬例，隨著醫療政策的加持手術量將逐年增加。伴隨著人口城鎮化、老齡化進程的加快，以及生活水平提升導致的肥胖症和糖尿病患者人數的增加，眼底疾病逐年增加。眼底疾病不加干預和診療，會有致盲風險，如糖尿病視網膜病、老年性黃斑病變等眼科疾病均可能給患者帶來致盲風險。目前常用的玻璃體切除手術，手術均需要使用一次性使用眼科穿刺器在角膜緣後3mm-4mm鞏膜上建立手術器械通道。

高視精密本次獲批的一次性使用眼科穿刺器及附件(註冊證編號：蘇械注准20252161055)，主要適用於23G/25G玻璃體切除手術。與市面同類產品相比較，在術中穿刺時鞏膜無變形，極致鋒利，切口水密性好，傷口創傷小，術後傷口癒合恢復快。

本產品為高視精密原創設計發明，該發明技術獨特，結合針與刀雙重設計，漸變式穿刺過程，在做鞏膜切口穿刺時，鞏膜無凹陷，並且切口始終保持一字形狀，切口密封性良好，保證產品的鋒利度和良好的切口密閉性。

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。

承董事會命  
高視医疗科技有限公司  
主席兼執行董事  
高鐵塔先生

香港，2025年6月16日

截至本公告日期，董事會包括主席兼執行董事高鐵塔先生，執行董事劉新偉先生、趙新禮先生、張建軍先生及李文奇女士，非執行董事David Guowei Wang博士，以及獨立非執行董事馮昕先生、王立新先生及陳帆城先生。