

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佈的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並表明不會就本公佈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。



LifeTech Scientific Corporation

先健科技公司

(在開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1302)

自願公佈

本公司產品開發的最新情況

本公佈乃由先健科技公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願作出，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本公司最新產品開發情況的資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零一七年六月八日，公司收到國家食品藥品監督管理總局(「食品藥品監管總局」)書面通知，有關我們的Lambre™左心耳(「左心耳」)封堵器系統(「Lambre™左心耳封堵器」)已獲授中國的食品藥品監管總局認證批准。

Lambre™左心耳封堵器成為取得此認證的唯一中國品牌的左心耳封堵器產品。這不僅標誌著本公司創新及尖端的左心耳封堵器產品進入中國市場，亦代表這類外國產品壟斷中國市場的局面的結束，這將福蔭廣大國內患者。另外，這也標誌著本公司在產品領域上實現了從先天性心臟病領域到結構性心臟病領域的跨越。

本公司自二零零三年起開始其對左心耳封堵器系統的研究，並於二零一零年正式展開研發左心耳封堵器產品。Lambre™左心耳封堵器的主要結構由一根短的套管連接的遠端的封堵傘和近端的封堵盤組成，通過經皮介入手術對左心耳進行封堵，主要用於卒中風險較高且長期口服抗凝治療禁忌或抗凝治療後仍有卒中風險的非瓣膜性房顫患者，可避免或降低左心耳內血栓脫落帶來的卒中風險。該封堵器的設計可

讓器械適用於各種左心耳型態結構，於整個手術過程中能實現完全回收及再釋放，並以小鞘推送。這些特徵使LAmbre™左心耳封堵器系統安全、方便醫生通過短的學習曲線進行使用。通過臨床試驗，LAmbre™左心耳封堵器系統已獲得多方好評，並獲得全球醫生及患者的高度重視。預期LAmbre™左心耳封堵器系統將佔據歐洲及其他地區的主流市場。

自2016年取得CE認證批准，我們的左心耳封堵器產品已於海外市場成功上市，現在，該食品藥品監管總局認證批准預計會進一步幫助本公司在中國市場上擴大市場份額，強化競爭力及市場地位，從而有力地促進本集團的穩健發展。

展望未來，本公司將繼續致力於其自主創新及發展，以便透過其心血管及外周血管疾病及紊亂所用的微創介入醫療器械令全球患者受益。

承董事會命
先健科技公司
執行董事、主席兼首席執行官
謝粵輝

香港，二零一七年六月八日

於本公佈日期，董事會成員包括執行董事謝粵輝先生、劉劍雄先生及肖穎女士；非執行董事MONAGHAN Shawn Del先生、姜峰先生及CLEARY Christopher Michael先生；及獨立非執行董事梁顯治先生、王皖松先生及周路明先生。