

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)

截至2024年6月30日止六個月之 中期業績預告及業務進展

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。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)謹此通知本公司股東(「股東」)及潛在投資者，根據對本集團截至2024年6月30日止六個月(「報告期」)未經審核綜合管理賬目及董事會現時可得之數據作出的初步評估，本集團預期報告期收入將在人民幣215百萬元至人民幣225百萬元，較上年同期增長約22%至28%。該等收入增長主要歸因於：

- (i) 本集團的經導管主動脈瓣植入術(「TAVI」)產品在中華人民共和國(「中國」)的入院的持續進展推動TAVI產品植入量和配件產品使用量增長，從而帶來收入增加。於報告期內，本集團的TAVI產品新增進入中國50家醫院至合計超過600家；
- (ii) 附屬公司上海佐心醫療科技有限公司自主研發的AnchorMan®左心耳封堵器系統及其導引系統(「AnchorMan®」)於報告期內在中國正式開啟商業化進程，為本集團貢獻增量收入。截至報告期末，其已完成近20個省的掛網和10餘個省的掛網申報，並積極推進入院和植入；及

(iii) VitaFlow Liberty®經導管主動脈瓣膜及輸送系統(「VitaFlow Liberty®」)和Alwide® Plus球囊擴張導管(「Alwide® Plus」)於報告期內在俄羅斯和智利等國的商業化帶來的海外收入的快速增長；及VitaFlow Liberty®於報告期內獲得CE證書，在部分歐洲國家實現首次銷售和植入。

於報告期內，本集團積極執行資源聚焦戰略，著力推進重點自主研發項目：第三代TAVI產品VitaFlow® III於國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的註冊有序進行，經導管二尖瓣置換產品的人道主義應用亦持續開展，進一步驗證其更多型號的安全性和有效性。本集團亦全面推進海外戰略佈局，Alwide® Plus和AnchorMan®的CE註冊均已取得關鍵進展。

此外，報告期內，本集團嚴格執行成本管控措施，持續降低生產成本、銷售費用和管理費用，提升運營效率，致力於在保持收入穩步增長的前提下盡快實現盈虧平衡。

本公告所載資料僅基於對截至本公告日期董事會獲得的本集團於報告期內的未經審核綜合管理賬目及相關收入估計所作出的初步評估，並未經本公司核數師審核或審閱，亦未經本公司審核委員會審閱，本集團於報告期內的實際財務業績或會作出調整。股東及潛在投資者務請仔細閱讀本公司於報告期的中期業績公告，該公告預期將於2024年8月刊發。

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
微创心通医疗科技有限公司
主席
陳國明

中國上海，2024年7月4日

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