

香港交易及結算所有限公司與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，並明確表示概不就因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)

**自願性公佈**

**G-iliac<sup>TM</sup> Pro 骶動脈覆膜支架系統  
獲得中國國家藥品監督管理局的正式註冊批准**

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集團最新業務及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，於二零二六年一月七日，本公司自主研發的G-iliac<sup>TM</sup> Pro 骶動脈覆膜支架系統(「G-iliac<sup>TM</sup> Pro」或「該產品」)獲中國國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)正式註冊批准。該產品適用於腹主動脈瘤合併髂動脈瘤或孤立髂總動脈瘤的腔內治療，通過重建髂內動脈確保盆腔供血，為臨床提供了更成熟、更完善的解決方案，實現了對既有治療方案的系統性升級。

髂內動脈為髂總動脈的重要分支，承擔著盆腔臟器、臀肌及脊髓的重要供血功能。早期腹主動脈瘤腔內修復術(「EVAR」)中，為了防止內漏往往會栓塞一側或雙側髂內動脈，從而引發臀肌跛行、性功能障礙、結腸缺血、直腸壞死、脊髓缺陷甚至截癱等一系列併發症，嚴重影響患者長期生活質量。國內外大量指南及其識已明確：EVAR術中，至少保留一側髂內動脈，可使患者獲得良好的預後。髂動脈分支支架

(「IBD」)技術，因其更符合生理解剖、內漏發生率低、遠期通暢率高等優勢，逐漸成為腔內重建髂內動脈的理想選擇。

G-iliac™ 髂動脈分叉支架系統(原名Lifeflow™ 髂動脈分叉支架系統，(「G-iliac™」))於二零二一年獲國家藥品監督管理局批准上市，成為國內首款成品化IBD器械產品，填補了我國在腔內重建髂內動脈領域長久以來的市場空白。其多中心臨床應用及真實世界研究顯示，G-iliac™在安全性、通暢率和操作穩定性方面均表現出色，使醫生能夠更從容地在複雜解剖條件下完成髂內動脈重建。

G-iliac™ Pro由G-iliac™ Pro覆膜支架和SilverFlow™ Pro覆膜支架組成，在延續G-iliac™兩件套組合使用，安全便捷；長短主體設計，廣泛適配；翻山／肱動脈多種入路，為醫生提供更多選擇；以及延續SilverFlow™互掛編織，絕佳柔順，遠期通暢率高等優勢的基礎上，面向臨床需求實現全面升級：

- Low-profile輸送系統：柔韌通達，為入路狹窄患者提供更優方案；
- 輸送系統設計更符合人體工程學：操作友好，釋放精準可控；
- 最新親水塗層工藝：更順滑，利於器械順利導入；
- 編織鞘管結合軟鞘芯：優化推送性與通過性，無懼複雜解剖；
- 更清晰mark設計：助力術中精準定位。

該產品獲批上市，是本集團成熟技術平台的一次重要進階，不僅進一步完善了本公司在主動脈全腔內微創治療領域的創新產品佈局，也為髂內動脈重建提供了更優的解決方案。本集團亦致力於提供最完整的主動脈微創治療整體解決方案，持續推動

複雜主動脈疾病的微創治療邁向更系統化、規範化與精準高效的發展新階段。隨著商業化進程的持續推進，本公司將繼續攜手業內專家推進更多臨床急需醫療器械產品的研發和上市，驅動本集團於醫療器械領域的發展，造福廣大患者。

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，二零二六年一月八日

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、吳麗萍女士、方宇先生、馮小玲女士；非執行董事姜峰先生；及獨立非執行董事王皖松先生、周路明先生及陳東霞女士。