

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Peijia Medical Limited

沛嘉醫療有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9996)

自願性公告

截至2025年12月31日止年度的未經審核營運數據

本公告由沛嘉醫療有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團最新業務及產品開發進展的最新資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本集團截至2025年12月31日止年度(「報告期間」)的若干未經審核營運數據及比較數據載列如下。

	1月1日至12月31日期間		
	2025年	2024年	變動
	人民幣百萬元	人民幣百萬元	%
收入	約700.0–720.0	615.5	約13.7–17.0

本集團的持續收入增長主要歸功於：(i)神經介入業務所有三大產品線的強勁表現；及(ii)中國經導管主動脈瓣置換(「TAVR」)市場的市場份額持續擴大，主要受成功推出高端TaurusMax®3D可調彎TAVR系統所推動。

神經介入所有三大產品線均錄得穩健的收入增長，反映其各自核心產品的強勁表現。主要驅動因素概述如下：

- a. 血管通路產品錄得收入增長，主要受惠於高性能DCwire®微導絲銷量持續擴大，帶動市場份額迅速提升；
- b. 出血性產品受惠於YonFlow®血流導向密網支架的成功上市，推動該產品線的收入增長；
- c. 缺血性產品的收入增長主要歸功於Syphonet®取栓支架及Tethys AS®血栓抽吸導管的銷量增長。於缺血性產品組合中，自2025年下半年實施帶量採購後，儘管球囊擴張導管的銷售價格有所下調，但其銷量大幅上升，尤其是Fastunnel®輸送型球囊擴張導管，令球囊擴張導管整體收入較2024年保持穩定。

於報告期間，本集團已商業化的TAVR產品組合(包括在全國用於治療主動脈瓣狹窄的TaurusOne®、TaurusElite®及TaurusMax®TAVR系統以及在香港及中國台灣用於治療主動脈瓣反流的Trilogy™經導管心臟瓣膜系統)在約130間新醫院中獲採用，截至2025年12月31日已累計覆蓋超過780間醫院。

於報告期間合計植入約3,900台，按年增長14.4%，顯著高於整體市場增長率。隨着TaurusTrio®經導管主動脈瓣系統的註冊申請於2025年12月獲國家藥品監督管理局批准，本公司預期將於中國主動脈瓣反流市場展開全面商業化。

截至本公告日期，本公司仍在編製及落實本集團於報告期間的年度業績。上述營運資料為初步未經審核資料，尚未經本公司核數師審閱、確認或審核，亦未經董事會審核委員會審閱，並僅供投資者參考，亦不得被視為本集團未來財務表現的計量或指標。股東及潛在投資者務請仔細閱讀本公司有關本集團於報告期間的業績公告(其預期將根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則的規定於2026年3月發佈)。

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
沛嘉醫療有限公司
董事長兼執行董事
張一博士

香港，2026年2月6日

截至本公告日期，董事會包括執行董事張一博士、張葉萍太太及葉紅女士；非執行董事關繼峰先生、陳飛先生及楊俊先生；及獨立非執行董事Stephen Newman OESTERLE博士、Robert Ralph PARKS先生、葉偉明先生及衛華誠先生。