

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2025年12月31日止年度之 全年業績公告

董事會欣然公佈本集團截至2025年12月31日止年度的經審核綜合業績，連同截至2024年12月31日止年度的經審核比較數字。有關業績已經審核委員會審閱。

於本公告中，「我們」及「我們的」指本公司及(倘文意另有指明)本集團。本公告所載若干金額及百分比數字已約整，或已四捨五入至小數點後一位或兩位。任何表格、圖表或其他部分所示總額與所列數額總和的任何差異乃因約整所致。

#### 財務摘要

	截至12月31日止年度	
	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
收入	57,044	50,805
毛利	37,062	35,299
來自經營的虧損	(12,994)	(8,800)
年內虧損	(18,824)	(7,485)
每股虧損 — 基本及攤薄(美元)	(0.04)	(0.01)

截至2025年12月31日止年度，本集團收入為57.0百萬美元，相比於截至2024年12月31日止年度的50.8百萬美元增加了12.6% (別除外匯影響)，主要是由於：(i)本集團自2025年12月19日起合併微創®心律管理後自CRM業務錄得收入；及(ii)隨著VitaFlow Liberty®自由·維心流™及Alwide® Plus敖廣®Plus全球商業化持續推進，結構性心臟病業務海外收入較截至2024年12月31日止年度快速增長255.0%。

我們的毛利由截至2024年12月31日止年度的35.3百萬美元增加5.0%至截至2025年12月31日止年度的37.1百萬美元，毛利率由截至2024年12月31日止年度的69.5%下降4.5個百分點至截至2025年12月31日止年度的65.0%，主要是由於(i)合併微創®心律管理後自CRM業務錄得毛利及其毛利率的影響；及(ii)儘管我們採取有效的降本控費措施，連同結構性心臟病業務增長帶來的規模經濟效應，惟該等裨益由中國市場競爭激烈導致市場價格下降所抵銷。

截至2025年12月31日止年度，本集團錄得年內虧損18.8百萬美元，而截至2024年12月31日止年度虧損為7.5百萬美元。儘管結構性心臟病業務收入穩步增長，並通過持續優化資源配置、積極成本控制等措施進一步提升運營效率，惟該等正面效應由(i)自2025年12月19日起合併CRM業務後自CRM業務錄得虧損；及(ii)截至2024年12月31日止年度，本集團確認4C Medical發行之可換股工具公允價值變動收益，並撥回先前確認之4C Medical股權投資減值虧損；而於截至2025年12月31日止年度，本集團確認視為處置4C Medical股權之收益所部分抵銷。

## 業務回顧

### 概覽

於2025年，本集團正式完成與微創®心律管理的戰略合併，微創®心律管理正式成為我們的全資子公司。這是本集團拓展業務邊界、降低單一賽道依賴、提升抗風險能力、強化綜合競爭優勢的關鍵舉措，標誌著本集團達成從結構性心臟病介入治療領域領先者向全球化大心臟多元化器械解決方案平台的轉換。基於充分融合結構性心臟病領域的高端器械治療能力與CRM領域的持續監測及數據洞察優勢，本集團亦已全面切入心力衰竭這一戰略高地，將面向心衰全病因、全階段、全過程的複雜診療需求，加速構建貫穿「監測 — 診斷 — 治療 —

管理」全過程的全球化心衰專業器械解決方案，旨在成為心力衰竭診斷與治療領域的新興科技領導者。

於2025年，全球結構性心臟病行業在循證醫學突破與診療理念革新的雙重推動下，持續向系統化、全生命週期的患者管理模式演進。基於臨床試驗的積極結果，FDA和CE相繼批准TAVI用於無症狀的重度主動脈瓣狹窄患者。2025年發佈的歐洲心臟病學會（「ESC」）心臟瓣膜病管理指南對干預策略進行了重要更新，除下調TAVI推薦年齡外，更強調對無症狀患者也應積極考慮干預，這反映了對TAVI術式長期安全性和耐久性的信心，也為中國相關診療指南的修訂提供了依據。在中國，2025年也見證了多款創新TAVI器械的上市和臨床應用，進一步豐富了治療選擇。政策層面，由中國甘肅省牽頭的TAVI集中帶量採購於報告期內正式落地，通過收窄不同品牌價差，將行業競爭焦點從渠道和定價轉向供應鏈效率、配套組件自研能力，以及最核心的臨床價值，標誌著該術式在中國市場正式邁入臨床可及性全面提升與規模化應用的新階段。

2025年也是LAAC臨床定位發生關鍵轉變的一年。2025年美國心血管造影和介入學會(SCAI)／心律醫學會(HRS)聯合發佈的首個LAAC應用指南明確指出，對於「強烈希望避免長期口服抗凝治療」的非瓣膜性房顫患者，LAAC可作為與口服抗凝藥並列的治療選擇。中國醫師協會發佈的《中國經導管左心耳封堵術臨床路徑專家共識(2025版)》，對團隊建設、患者篩選、術後管理及併發症處理提供了標準化流程，標誌著中國LAAC技術進入成熟和規範化推廣階段。同時，「左心耳+卵圓孔封堵」、「射頻消融+左心耳封堵」、「TAVI+左心耳封堵」等「一站式」聯合術式成為亮點，為LAAC術式的推廣進一步提供助力。

於報告期內，本公司TAVI業務作為全球化戰略的先行驅動，實現了業務規模與品牌價值的雙重突破。國際市場受惠於VitaFlow Liberty®自由•維心流™獲得CE認證後的全球渠道滲透，2025年內錄得TAVI海外植入量逾850例，同比大幅增長近350%。截至本公告日期，本集團TAVI產品已在歐洲、中亞、拉美等區域的近40個海外國家和地區實現商業化落地，累計進院逾900家，於全球範圍內構建了穩定的銷售渠道、專家網絡和臨床支持資源。2025年也是本公司LAAC業務的國際化元年，AnchorMan®錨王™獲得CE認證，並在德國、波蘭、阿根廷及香港等國家及地區實現近20例植入，正式啟動全球化征程。

國內業務在行業變革中持續彰顯領軍韌性。截至報告期末，本集團國內業務覆蓋範圍已擴展至近700家醫院，累計培養獨立術者突破500名。於2025年，TAVI系列產品錄得植入量逾4,000例，持續保持中國領先地位；LAAC業務亦錄得跨越式發展，國內商業化植入量達近千例，同比大幅增長近360%。業務的快速滲透得益於產品卓越的性能優勢和技術迭代彰顯的專業深耕：VitaFlow®維心流™上市前臨床九年隨訪數據進一步驗證其優異的長期臨床效果；VitaFlow Liberty® Flex自在•維心流™系統憑藉其獨有的capsule段內管控彎技術一經推出便大獲讚譽，進一步築牢了本集團的護城河。AnchorMan®錨王™作為國內唯一獲NMPA與CE MDR雙認證的左心耳封堵器系統，已正式成為驅動國內業績增長的第二引擎。

在加速商業化步伐的同時，我們繼續有序推進結構性心臟病可及性真善美全醫療方案的戰略性研發佈局，持續為本集團的高速健康發展提供勢能。藉助合併交易，本集團將憑藉最完整的產品組合，打造全球領先的「結構性心臟病+CRM+心力衰竭管理」一體化平台，為後續業務價值全面釋放夯實確定性根基。

# 產品

截至本公告日期，本集團已構建起以結構性心臟病與CRM業務為基石，以心力衰竭為前瞻性發展方向的全球化創新器械組合。依託於自主研發、戰略整合及合作開發，截至本公告日期，我們已於全球市場成功商業化47款產品。

## 商業化產品

類別	產品 (產品類型)	首次批准	主要批准國家/地區	主要特點
經導管瓣膜	VitaFlow® 維心流™系統	NMPA-2019年7月		混合密度自膨式支架，雙層 PET 裙邊設計，電動式
	VitaFlow Liberty® 自由•維心流™系統	NMPA-2021年8月		混合密度自膨式支架，雙層 PET 裙邊設計，電動式，可回收
	VitaFlow Liberty® Flex自在•維心流™	NMPA-2024年12月		電動式，可回收，可調彎
左心耳封堵器	AnchorMan® 錨王™左心耳封堵系統	NMPA-2024年1月		高安全性 — 圓弧遠端、半封閉籠狀設計
	AnchorMan® 錨王™左心耳導引系統	NMPA-2023年10月		單臂式 & 雙臂式
配套產品	AIwide® 放廣®瓣膜球囊擴張導管	NMPA-2019年7月		高爆破壓及低順應性
	AIwide® Plus 放廣® Plus瓣膜球囊擴張導管	NMPA-2021年7月		高爆破壓及低順應性 快速充盈/最大限度縮減回抽，快速起搏時間 高抗刺激性
	AccuSniper™ 放廣® Plus雙層球囊擴張導管	NMPA-2023年8月		高抗刺激性及防滑性能
	Angelguide® 放航™尖端預塑形超硬導絲	NMPA-2021年8月		預塑形設計，降低操作人員學習曲線

\* 手術配套產品作為VitaFlow®或VitaFlow Liberty®系統的一部分註冊並商業化供應，不作為獨立產品在中國註冊。

類別	產品 (產品類型)	首次批准	主要批准國家/地區	主要特點
低電壓產品	ALIZEA (心臟起搏器) LBBAP標示 MRI相容性	CE-2021年1月 CE-2024年8月 CE-2025年4月		全球首款磁共振兼容混合系統以提升MRI適用性，配備LBBAP以實現生理性起搏，搭載藍牙連接功能、使用壽命長，並融合SafeR、SAM及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	BOREA (心臟起搏器) LBBAP標示 MRI相容性	CE-2021年1月 CE-2024年8月 CE-2025年4月		全球首款磁共振兼容混合系統以提升MRI適用性，配備LBBAP以實現生理性起搏，搭載藍牙連接功能、使用壽命長，並融合SafeR及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	CELEA (心臟起搏器) LBBAP標示 MRI相容性	CE-2021年1月 CE-2024年8月 CE-2025年4月		全球首款磁共振兼容混合系統以提升MRI適用性，配備LBBAP以實現生理性起搏，搭載藍牙連接功能、使用壽命長，並融合AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	ENO (心臟起搏器)	CE-2018年12月 NMPA-2024年1月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR、SAM及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	TEO (心臟起搏器)	CE-2018年12月 NMPA-2024年1月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	OTO (心臟起搏器)	CE-2018年12月 NMPA-2024年1月		體積精巧(8 cc)，融合AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	N系列 (心臟起搏器) (ENO本地化)	NMPA-2024年8月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR、SAM及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	E系列 (心臟起搏器) (TEO本地化)	NMPA-2024年8月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR、SAM及AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	T系列 (心臟起搏器) (OTO本地化)	NMPA-2024年8月		體積精巧(8 cc)，融合AutoMRI技術：兼容1.5T及3T MRI
	REGA (心臟起搏器) MRI相容性	NMPA-2017年8月 NMPA-2022年4月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR、SAM及AutoMRI技術：兼容1.5T MRI
	TREBLE (心臟起搏器) MRI相容性	NMPA-2017年8月 NMPA-2022年4月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR及AutoMRI技術：兼容1.5T MRI
	ORCHIDEE (心臟起搏器) MRI相容性	NMPA-2017年8月 NMPA-2022年4月		體積精巧(8 cc)，融合AutoMRI技術：兼容1.5T MRI
	KORA250 (心臟起搏器)	CE-2015年2月		體積精巧(8 cc)，融合SafeR及SAM技術：兼容1.5T MRI

類別	產品 (產品類型)	首次批准	主要批准國家/地區	主要特點
高電壓產品	TALENTIA/ENERGYA (ICD)	CE-2024年1月		搭載藍牙連接功能、使用壽命長、可遠程監測，並融合Parad+、BTO、SafeR、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	TALENTIA SonR/ENERGYA (CRT-D)	CE-2024年1月		搭載藍牙連接功能、使用壽命長、可遠程監測，並融合Parad+、BTO、SafeR、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	PLATINIUM ICD (SPACE-HP)	NMPA-2024年10月		使用壽命長，並融合Parad+、SafeR及BTO技術
	ULYS (ICD) MRI相容性	CE-2021年7月 CE-2022年4月		使用壽命長，可遠程監測，並融合Parad+、BTO、SafeR、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	EDIS (ICD) MRI相容性	CE-2021年7月 CE-2022年4月		使用壽命長，可遠程監測，並融合Parad+、BTO、SafeR、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	GALI SonR(CRT-D) MRI相容性	CE-2021年7月 CE-2022年4月		使用壽命長，SonR自動化優化技術、可遠程監測，並融合Parad+、BTO、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	GALI (CRT-D) MRI相容性	CE-2021年7月 CE-2022年4月		使用壽命長，可遠程監測，並融合Parad+、BTO、自動閥值調節功能及AutoMRI技術；兼容1.5T及3T MRI
	PLATINIUM (ICD)	CE-2015年5月		使用壽命長，並融合Parad+及SafeR技術，可遠程監測
	PLATINIUM SonR(CRT-D)	CE-2015年5月		使用壽命長，SonR自動化優化技術、可遠程監測，並融合Parad+及BTO技術
PLATINIUM (CRT-D)	CE-2015年5月		使用壽命長，並融合Parad+及BTO技術，可遠程監測	

類別	產品 (產品類型)	首次批准	主要批准國家/地區	主要特點
導線	INVICTA (主動固定除顫導線)	CE-2022年7月		直徑 7.8F、單線圈及雙線圈設計，兼容 1.5T 及 3T MRI，配備 DF4 介面
	NAVIGO MRI 相容性 (左心室起搏導線 (CRT))	CE-2021年12月 CE-2022年3月		直徑 4.8F、雙線圈型設計，兼容 1.5T 及 3T MRI，配備 IS4 介面
	VEGA M (主動固定起搏導線)	CE-2025年5月		可回收式螺釘、SiGlide 塗層，兼容 1.5T 及 3T MRI
	BonaFire (主動固定起搏導線)	NMPA-2024年11月		被動式導線，兼容 1.5T MRI
	VEGA (主動固定起搏導線)	CE-2017年8月 NMPA-2024年1月		可回收式螺釘、SiGlide 塗層，兼容 1.5T 及 3T MRI
	SonR Tip (主動固定起搏導線)	CE-2011年11月		導線尖端配備收縮力傳感器，可與 SonR CRT-D 裝置搭配實現自動化 CRT 優化的唯一款導線
	BEFLEX MRI 相容性 (主動固定起搏導線)	CE-2009年12月 CE-2013年11月		可回收式螺釘，兼容 1.5T MRI
	XFINE (輸送導管及切割器)	CE-2008年4月		最精巧體積(4.8F)，兼容 1.5T 及 3T MRI
	FLEXIGO (輸送導管及切割器)	FDA-2025年6月 CE-2008年4月		最精巧體積(4.8F)，兼容 1.5T 及 3T MRI

類別	產品 (產品類型)	首次批准	主要批准國家/地區	主要特點
患者監護產品	SmartView Connect 手機應用程式	CE-2024年12月		適用於安卓手機的應用程式，讓患者可將心臟裝置連線進行居家監測
	新心動過速用戶介面	CE-2024年1月		SmartTouch 平板編程器針對高電壓器械推出全新介面，外觀與操作感受極具現代感
	SmartView Connect (遠程監護儀)	CE-2021年3月		適用於藍牙心律調節器的安卓終端設備
	SmartTouch (編程器) 藍牙兼容性 SmartTouch XT 2023年推出	CE-2018年12月 CE-2022年8月		平板設計、小巧輕便、易於攜帶 平板設計、小巧輕便、整合於可攜式對接底座
	HotSpot/SmartSpot 心動過緩感應式遠程監護儀	CE-2015年/ CE-2020年		低電壓器械用感應式遠程監護儀
	Smart Monitor (遠程監護儀)	CE-2010年		適用於高電壓器械、內建射頻技術的 3G/4G 射頻遠程監護儀
	Orchestra+ (編程器)	CE-2006年		專屬設計，可調整植入式 CRM 器械設定以符合患者需求
心律不齊診斷產品	myPatch sl (分銷產品)	2024年5月 (首次出售)		動態心電圖記錄儀
	Synscope Easy Cloud	CE-2024年		雲端動態心電圖分析軟件 (心電圖診斷)
	Spiderview BLE 動態心電圖記錄儀	CE-2002年		7天連續記錄、藍牙、加速感測器、患者與醫師應用程式
	SpiderFlash 事件循環記錄儀	CE-2008年8月		長期 (20天) 心電圖事件記錄、藍牙

歐盟 澳大利亞 美國 加拿大 中國 阿根廷 巴西 印度 韓國 南非 泰國 俄羅斯 哥倫比亞

## 結構性心臟病產品

截至本公告日期，本集團的結構性心臟病業務包含七款已商業化產品，以及多種處於不同開發階段的TAVI產品、TMV產品、TTV產品、左心耳產品、室間隔重建產品及手術配套產品。除自主研發的產品組合外，我們亦就若干TMV及TTV產品與我們的業務夥伴(即4C Medical)合作，並擁有該等產品在中國的獨家商業化權利。

## 已上市重點產品

### ***VitaFlow®維心流™***

我們自主研發的第一代TAVI產品VitaFlow®維心流™於2019年7月獲得國家藥監局的註冊批准。VitaFlow®維心流™主要由PAV、電動輸送系統及Alwide®敖廣®瓣膜球囊擴張導管組成。PAV是一種自膨式人工生物瓣膜，其通過將牛心包瓣葉和雙層PET裙邊縫合到自膨式鎳鈦合金支架上而製成。電動輸送系統由導管和電動手柄組成。

我們使用VitaFlow®維心流™在中國進行了一項前瞻性、多中心、單臂確證性臨床試驗，參與的110名患者的STS評分為8.84%。我們持續進行該試驗入組患者的長期隨訪，於報告期內，該實驗9年隨訪結果發佈，顯示入組患者在9年隨訪時全因死亡率為45.3%，心血管死亡率為23.1%，瓣膜再次介入率僅為2.3%。優異的臨床數據為VitaFlow®維心流™安全性及有效性提供了有力支持，也為VitaFlow®維心流™系列產品的全球化拓展提供了堅實的臨床依據。

### ***VitaFlow Liberty®自由·維心流™***

VitaFlow Liberty®自由·維心流™是我們自主研發的第二代TAVI產品，由PAV、電動輸送系統及Angelguide®敖航™尖端預塑型超硬導絲組成，其中PAV採用與VitaFlow®維心流™相同的設計。與VitaFlow®維心流™相比，VitaFlow Liberty®自由·維心流™的關鍵升級在於輸送系統的獨家創新結構，保證其在實現PAV可回收功能的同時，提供優異的通過性能，從而幫助通過嚴苛的解剖結構。該系統配以全球首款已上市電動手柄，能夠實現快速穩定且精準的釋放及回收。VitaFlow Liberty®自由·維心流™於2021年8月獲得國家藥監局的註冊批准，並於2024年4月獲得CE-MDR認證；此外，截至報告期末，VitaFlow Liberty®自由·維心流™累計於拉丁美洲、亞洲和非洲地區的28個國家完成註冊。

## ***VitaFlow Liberty® Flex自在・維心流™***

VitaFlow Liberty® Flex自在・維心流™是我們的第三代TAVI產品，於2024年12月獲得國家藥監局批准，成為全球唯一「真」同軸控彎自膨脹式可回收主動脈瓣輸送系統。其傳承了VitaFlow Liberty®自由・維心流™所有優勢，並創新性地增加了3D空間調彎功能，其獨有的Capsule段內管控彎技術可使瓣膜在釋放過程中保持同軸，植入更穩定精準，過弓及跨瓣也更順暢安全。此外，該系統實現了瓣膜釋放的交界對齊，保護冠脈通路，為未來冠脈介入預留了空間。VitaFlow Liberty® Flex自在・維心流™以精準操控、高效安全的特點，為複雜病例的治療提供全新解決方案。於報告期內，其早期完成的數例探索性臨床植入結果公佈，手術即刻結果均表現優異，30天隨訪患者相關指標均較術前明顯改善，最長達1年期回訪的患者健康恢復狀態良好。此外，首315例真實世界臨床結果亦提示其在複雜TAVI手術中展現出優異臨床表現和絕佳應用體驗，手術成功率達100%，即刻中重度瓣周漏為0%，升主動脈及主動脈弓夾層併發症均為0%，獲得術者廣泛讚譽。

## ***Alwide® Plus敖廣® Plus***

Alwide® Plus敖廣® Plus是本公司自主研發的第二代心臟瓣膜球囊擴張導管，可與本公司三代TAVI產品配合使用，用於在TAVI前擴張鈣化的主動脈瓣膜，降低在TAVI手術中進行瓣膜成形術的挑戰性。其主要特點包括：(i)超低順應性可實現更精準的球囊擴張，避免血管損傷；(ii)高爆破壓性能可有效地擴開嚴重鈣化部位，更好地應對患者高鈣化的特徵；(iii)快速充盈／回抽性能可最大限度地避免長時間血流阻斷對於心功能的影響，減少起搏時間、降低手術風險；及(iv)優異的抗刺破性能可確保術中球囊擴張的安全性，給術者帶來更好的使用體驗。Alwide® Plus敖廣® Plus於2021年8月獲得國家藥監局批准，並於2025年8月獲得CE標誌；此外，Alwide® Plus敖廣® Plus還陸續獲得17個海外國家或地區的註冊批准。

## **AnchorMan® 錨王™**

本集團自主研發的AnchorMan® 錨王™左心耳封堵系統及AnchorMan® 錨王™左心耳導引系統是針對非瓣膜性房顫卒中預防的介入醫療方案。相較於傳統的開放式和封閉式左心耳封堵器，AnchorMan® 錨王™左心耳封堵系統兼顧了兩者的優點，通過尾部12個「3D折疊」單元與網架形成半封閉結構，解決了傳統內塞式封堵器鞘管必須深入心耳的臨床痛點，實現器械穩固錨定；其器械遠端圓潤且柔軟，可降低對心耳組織的損傷；緻密的鎳鈦合金網架設計使其更好地順應心耳，提升密封效果。此外，其具有推送和回撤兩種釋放方式，為術者提供更多選擇。AnchorMan® 錨王™左心耳導引系統與AnchorMan® 錨王™左心耳封堵系統兼容，可提供股靜脈及經房間隔通路。AnchorMan® 錨王™於2024年1月獲得國家藥監局批准，並於2025年2月獲得CE標誌。此外，AnchorMan® 錨王™還陸續獲得兩個海外國家或地區的註冊批准。

## **CRM產品**

本集團的CRM業務擁有全面的產品組合，涵蓋五大類CRM器械，包括：(i)低電壓CRM器械；(ii)高電壓CRM器械；(iii)導線及附件；(iv) CRM患者監護儀；及(v) 心律失常診斷器械。

### **低電壓CRM器械 — 心臟起搏器**

截至本公告日期，本集團擁有多個系列的低電壓CRM器械，包括ENO™、TEO™及OTO™(為全球體積最小的經靜脈心臟起搏器)，ALIZEA™、BOREA™及CELEA™具備藍牙功能的起搏器，及Rega®及TEN®系列國產起搏器。

### **ENO™、TEO™及OTO™心臟起搏器**

ENO™、TEO™及OTO™是全球體積最小的非無導線起搏器。憑藉其8 cc的超緊湊體積，該等器械支持更小的切口並降低「囊袋」的可視度。其採用橢圓形設計以利於植入及導線連接，且設計使用壽命約為12年。

ENO™系列融合了以下核心CRM技術：

- **SafeR™**：一種專門的起搏模式，可最大限度減少不必要的心室起搏，以緩解心臟失同步。臨床數據顯示，在三年隨訪中，心室起搏的百分比中位數降至11.5%，而標準DDD模式下則為93.6%。
- **睡眠呼吸暫停監測(SAM™)**：一項診斷功能，在識別嚴重睡眠呼吸暫停(起搏器患者中的常見病症)方面的靈敏度達88.9%。
- **AutoMRI™**：一種兼容1.5T及3T掃描儀的高效工作流程解決方案。其可自動檢測磁場以觸發異步起搏，並在掃描後恢復初始設置，無需手動調整。
- **雙傳感器系統**：一種頻率響應機制，利用加速度計及分鐘通氣量傳感器，確保起搏精確適應不斷變化的代謝需求。

### **ALIZEA™、BOREA™及CELEA™心臟起搏器**

ALIZEA™、BOREA™及CELEA™系列為具備藍牙功能的起搏器，專為先進CRM而設計。ALIZEA™系列集成了藍牙連接功能，可通過SmartTouch™平板編程器進行無線通信，並通過SmartView Connect™進行遠程監護。

於2025年4月，磁共振(「MR」)兼容混合起搏系統獲得CE標誌批准，允許該等起搏器與選定的第三方MR兼容導線配合使用，以實現安全的MRI掃描。此外，該系統支持LBBAP，以實現生理性起搏。儘管體積為11 cc，在開啟遠程監護的情況下，ALIZEA™仍保持約13年的行業領先設計使用壽命。

### **Rega®系列心臟起搏器**

Rega®系列是首款按照國際標準設計的國產起搏器，採用與本集團歐洲製造的非藍牙設備相同的技術。憑藉8 cc的體積及12年的設計使用壽命，該系列在同類體積的國產起搏器中擁有最長的使用壽命。Rega®系列於2017年獲得國家藥監局批准，並於2022年4月獲得MR兼容標識，成為中國首款兼容MRI掃描的國產起搏器系列。

## TEN®系列心臟起搏器

TEN®系列包含涵蓋T、E及N三個系列的六款單腔及雙腔頻率響應起搏器。TEN®系列以其緊湊的體積及長使用壽命為特點，並針對患者的安全性和舒適度進行了優化設計。通過採用智能AutoMRI™技術，該等器械顯著減少了影像檢查期間對醫療干預的需求。TEN®系列於2025年2月獲得NMPA上市批准，是中國首款實現3.0T全身MRI兼容的國產起搏器。

## 高電壓CRM器械—ICD及CRT-D

截至本公告日期，本集團擁有的高電壓CRM器械產品組合全面，分為植入式心臟除顫器（「ICD」）及心臟再同步治療除顫器（「CRT-D」）。

## Ulys™及Edis™ ICD器械

Ulys™及Edis™系列為高電壓ICD，旨在管理危及生命的心律失常。該等器械監測心率，並在檢測到異常快速的心律時提供治療干預，包括抗心動過速起搏（ATP）及電擊。該等系列的一個顯著特點是其卓越的使用壽命，代表了目前市面上ICD中全球最長的預期壽命。這種行業領先的使用壽命提高了CRM療法的成本效益，同時最大限度地減少了與頻繁更換手術相關的臨床風險及醫療成本。

該系列亦融合了以下專有技術：

- **Parad+™算法**：一種專門的心律失常辨別算法，旨在區分各種快速心律，從而最大限度地減少不恰當的電擊。臨床文獻報告顯示，該算法的不恰當電擊率最低。
- **BTO**：該功能允許在體育鍛煉期間以高達145 bpm的頻率進行心室起搏，同時保持對100 bpm起慢速心室輔助（VT）的檢測，在不影響起搏治療的情況下確保持續保護。

## **TALENTIA™及ENERGYA™ ICD器械**

TALENTIA™及ENERGYA™系列代表了本集團在ICD技術方面的最新進展。該等器械基於與Ulys™及Edis™系列相同的高性能硬件平台構建，在繼承其行業領先的使用壽命的同時，引入了增強的數字連接性。其主要特點是集成了藍牙連接功能，可通過SmartTouch™平板編程器實現無縫無線通信，並通過SmartView Connect™進行全面的遠程監護。此外，該系列引入了導線參數評估(LPE)警報，用於持續監測除顫導線的性能。該等功能為臨床醫生提供了響應及時、數據驅動的系統，用於長期患者管理及保障器械安全。

## **Gali™及Gali™ SonR® CRT-D器械**

Gali™及Gali™ SonR®為本集團的新一代CRT-D，是Platinum系列的繼任產品。該等器械專為心力衰竭而設計，在監測心律的同時同步起搏左右心室，以確保心臟同步收縮並提高泵血效率。Gali™系列集成了核心CRM技術，包括行業領先的使用壽命、Parad+™、SafeR™及用於簡化影像工作流的AutoMRI™。

Gali™ SonR®型號獨有的特定功能包括：

- **SonR®技術**：一種專有的實時收縮力傳感器，通過測量心肌震動來評估左心室(LV)性能。該技術能夠在靜息及運動狀態下自動優化房室(AV)及室間(VV)延遲，使治療能夠持續適應患者的個人需求。臨床數據表明，與傳統的超聲心動圖引導方法相比，SonR®在心衰優化治療方面的風險降低了35%。

## **TALENTIA™ SonR®及ENERGYA™ CRT-D器械**

TALENTIA™ SonR®及ENERGYA™系列代表了本集團最新一代具備藍牙功能的CRT-D。該等器械基於與Gali™系列相同的硬件平台構建，將先進的治療協調功能與增強的數字連接性相結合。其主要特點是包含藍牙連接功能，可與SmartTouch™編程器進行無線通信，並通過SmartView Connect™進行持續遠程監護。此外，該系列引入了LPE警報，用於對除顫導線進行實時性能監測。結合增強的遠程監護警報，該等進展確保了在管理心力衰竭患者及維護器械完整性方面採取更具響應性且高效的方法。

## 導線及附件

本集團提供全面的心臟導線及專用輸送系統產品組合，旨在確保所有CRM產品線具備可靠的電氣性能及精確的植入效果。

### **Xfine™**

一款被動固定(翼狀)起搏導線，擁有全球最細的導線身直徑之一。其兼容1.5T及3T MRI，使患者能夠安全地接受掃描並使用AutoMRI™模式。該系列提供完整的形狀及長度組合，以確保手術的安全性和有效性。

### **Vega™及VegaM™**

Beflex起搏導線的繼任系列，具備1.5T及3T MRI兼容性及主動固定機制。Vega™導線採用可靠的「針驅動」螺旋設計及Silglide™塗層，在植入五年後的累計存活率達99.8%。

### **SonRtip™**

一款獨特的心房起搏導線，內置密封的微型加速度計。作為全球唯一的自動化CRT優化收縮力傳感器，當與Gali™ SonR®或TALENTIA™ SonR® CRT-D配合使用時，它能通過測量心肌震動(評估心室性能的指針)來實時評估LV收縮力。

### **BonaFire™**

一款為中國市場於中國研發和製造的被動固定(錨狀電極)起搏導線。

### **Navigo™**

本集團最新的四極LV導線系列，具備1.5T及3T MRI兼容性。Navigo™擁有4.8F的細微導線身及多種形狀選擇，旨在穿過複雜的冠狀靜脈解剖結構，以支持CRT器械並實現優化的治療輸送。

### **Invicta™**

最新款兼容1.5T及3T MRI的主動固定除顫導線，專為高電壓器械設計。其採用四極DF-4接頭，將四個觸點集成到單一孔隙中，以提升操作便利性。

## **FLEXIGO™ 3D輸送系統**

專用於LBBAP的特製導管系統。該系統基於3D心臟解剖模型開發，能夠在室間隔內實現受控的導航及精確的導線定位。該產品組合提供八款導管型號，以提供精確且可重複的生理性起搏解決方案。FLEXIGO™ 3D LBBAP輸送系統先後於2025年6月獲得美國FDA市場許可，並於2026年2月獲得歐盟CE標誌。

## **CRM患者監護儀**

截至本公告日期，本集團擁有多款獲批的CRM患者監護及編程器械，包括SmartView Connect™遠程監護系統、SmartView Connect™應用程序、SmartTouch™平板編程器、CompassAnalyzer™起搏系統分析儀等。

## **SmartView Connect™遠程監護系統**

一款專為床邊使用設計的創新藍牙(Bluetooth®)家庭監護儀。該系統為心內科醫生提供有關心房顫動、睡眠呼吸暫停綜合症及房室傳導的詳細臨床報告。在檢測到心臟症狀或潛在的導線問題(如移位或斷裂)時，系統會及時發送警報。值得注意的是，SmartView Connect™可生成長達22分鐘的高清腔內心電圖。

## **SmartView Connect™應用程序**

一款專為安卓(Android)智能手機設計的移動應用程序，旨在補充或替代床邊監護儀，為患者提供更強的移動性及更優的使用體驗。

## **SmartTouch™平板編程器**

一款輕便的平板式編程器，既可配合底座使用，也可作為手持設備在患者床邊操作。其電池供電、無電纜的設計為臨床醫生提供了更高的移動性，並為患者帶來了更佳的隨訪體驗。SmartTouch™於2018年獲得CE標誌，此後已在美國、日本、加拿大及澳洲獲批。此外，該設備還提供藍牙兼容版本，用於對ALIZEA™、BOREA™及CELEA™系列進行無線臨床編程。

## **CompassAnalyzer™起搏系統分析儀**

一款在植入手術期間使用的手持式設備，通過評估各項電氣參數來驗證導線的定位。該設備具備P/R波幅度的自動測試功能，並能確保在更換電池期間保持連續運行。

## 心律失常診斷器械

截至本公告日期，本集團擁有全面的心律失常診斷產品組合，包括SpiderFlash™事件循環記錄儀，Spiderview®藍牙(BLE)動態心電圖(Holter)記錄儀，myPatch® s1穿戴式記錄儀，及SyneScope™ Easy Cloud分析軟件。

### SpiderFlash™事件循環記錄儀

一款智能事件循環記錄儀，專為長期心臟活動監測設計(在開啟患者激活模式下可長達40天)。它能夠檢測多達12種不同類型的提示性心律失常，以支持長期的臨床診斷。

### Spiderview® BLE動態心電圖(Holter)記錄儀

一款功能多樣的Holter解決方案，具備多通道(多達12條通道)、多天數及多模式的記錄能力。Spiderview®記錄的數據可傳輸至雲端，方便醫生通過集成人工智能(「AI」)的軟件在任何地點進行分析。

### myPatch® s1

一款緊湊、無電纜且可穿戴的動態心電圖記錄儀。它直接放置於患者胸部，無需傳統的心電導線，從而提升了監測期間患者的舒適度。

### SyneScope™ Easy Cloud

一款先進的心電圖Holter分析軟件，採用基於雲端的AI解決方案，實現高效且高精度的診斷報告。

以下圖表匯總了我們的產品組合，包括我們自主研發及與業務合作夥伴共同研發的各項產品。

## 在研產品

	產品	臨床前	臨床試驗	註冊
主動瓣膜產品	VitaFlow Liberty® Pro自通•維心流™ (更低profile, 更好的耐久性和流體動力學性能)	設計驗證		
	VitaFlow® AR自封•維心流™	設計階段		
二尖瓣產品	VitaFlow® SELFValve™自主•維心流™		FIM研究	
	AltaValve™—置換產品 (與4C Medical合作—在中國商業化的權利)		FIM研究	
三尖瓣產品	VitaFlow® Triumph™凱旋•維心流™	設計階段		
	置換產品(與4C Medical合作)	設計階段		
配件	可擴張鞘管	設計階段		
	貼片式臨時起搏器	型式檢驗		
	雙傳感器壓力TAVI導絲	啟動		
室間隔重建產品	VitaMan™維心王™室間隔重建裝置及輸送系統	設計凍結		
左心耳產品	AnchorMan® 錨王™ Pro左心耳封堵系統	設計凍結		
	AnchorMan® 錨王™ Pro左心耳導引系統(可調彎)	設計凍結		
低電壓產品	ENO 步驟 2 (LBBAP 及 Vega M 條件式 MRI)		豁免臨床試驗	
	Falcon (MRI 心律調節器)	設計階段		
	Alizea (藍牙心律調節器)	設計階段		
	無導線心律調節器 (MRI LBBAP 心律調節器)	啟動		
高電壓產品	TILEN/EYLEN (植入式心律去顫器) (藍牙 - 非 MRI 相容)	設計階段		
	(藍牙 - MRI 相容)	設計階段		
導線	適配LINEA、MR條件兼容的DF4-ISI連接器	設計階段		
	FLEXIGO (左束支起搏傳導導管及剝離器)	設計階段		
	LINEA (左束支 MRI 主動式起搏導線)	設計階段		
	INVICTA (DF4 主動式心動過速導線)	設計階段		
	左束支起搏心動過速導線	啟動		
患者監護	LBBOT (輔助導線放置)		截止入組	
	RMS 新用戶介面	啟動		
	Next 平板程式編程器與連線功能	啟動		
心律失常診斷	Synscope Easycloud AI噪音與房室傳導阻滯分析	設計階段		
循環支持	體外主動脈球囊泵 (改善心臟血液供應)		設計驗證	
	經皮心室輔助裝置 (急性心衰的經皮循環支持)	啟動		
監護	植入式心電監測儀 (多參數心臟數據監測與預警)	啟動		

▶ 中國研發進度 
 ▶ 全球研發進度 
 ▶ 中國研發進度 
 ▶ 全球研發進度

## 未來重點產品

### VitaFlow Liberty® Pro自通•維心流™

我們正在開發VitaFlow®維心流™系列第四代產品VitaFlow Liberty® Pro自通•維心流™，產品將延續該系列產品可控彎和強支撐力等技術特點，同時在安全性、有效性方面持續發力，如在低外徑、耐久性能及流體力學等方面為醫生提供更好的選擇，為患者提供放心用得起的產品。目前該產品已完成設計定型，進入型式檢驗階段。

我們未必能夠成功開發及商業化VitaFlow Liberty® Pro自通•維心流™。

### ***VitaFlow® AR自封 • 維心流™***

我們正在開發用於治療AR患者的TAVR產品VitaFlow® AR自封 • 維心流™，該產品設計特點致力於實現：(i)幹瓣技術設計，以得到更佳生物兼容性及抗鈣化特性；(ii)低過度擴張與淺植入深度設計降低起搏器需求；及(iii)精準對齊，為冠脈治療創造有利條件。目前該產品在研發及設計階段。

我們未必能夠成功開發及商業化VitaFlow® AR自封 • 維心流™。

### ***VitaFlow® SELFValve™自主 • 維心流™***

我們正在開發用於治療二尖瓣反流患者的TMVR產品VitaFlow® SELFValve™自主 • 維心流™。該產品採用大開口面積、低瓣下高度和幹瓣技術，操作十分簡明，易於術者學習使用。我們目前已經完成該TMVR產品的數十例人體植入及相關患者最長兩年期的術後隨訪，並正在多個中心推進該產品的人體應用和驗證，為產品後續開展大規模臨床試驗積累臨床經驗。

我們未必能夠成功開發及商業化VitaFlow® SELFValve™自主 • 維心流™。

### ***VitaFlow® Triumph™凱旋 • 維心流™***

我們正在開發用於治療TR患者的TTVR產品VitaFlow® Triumph™凱旋 • 維心流™，該產品設計特點致力於實現：(i)不依賴徑向力錨固，降低術後起搏器植入率的同時保證錨固穩定性；(ii)幹瓣技術設計，以得到更佳生物兼容性及抗鈣化性；及(iii)經股靜脈精準釋放，易於術者學習及帶來更好的操作體驗。目前該產品在研發及設計階段。

我們未必能夠成功開發及商業化VitaFlow® Triumph™凱旋 • 維心流™。

### ***AnchorMan® 錨王™ Pro***

本集團正在開發新一代左心耳封堵器系統及其導引系統AnchorMan® 錨王™ Pro。該產品設計特點致力於實現：(i)提升封堵器的回收性能並降低脫落率；(ii)增加大尺寸左心耳封堵器；(iii)簡化操作難度並避免房間隔二次穿刺；及(iv)降低裝置血栓風險並減少甚至避免術後抗凝藥物的使用。目前該產品已完成設計定型，進入型式檢驗階段。

我們未必能夠成功開發及商業化AnchorMan® 錨王™ Pro。

## 研發

研發對我們的發展至關重要。我們一直踐行「提供能延長和重塑生命的可普惠化真善美方案」的使命。於2025年，本集團通過戰略性整合CRM業務，正式構建了涵蓋結構性心臟病及心律失常解決方案的全球化平台。我們持續致力於研發全球領先的醫療技術，在深耕瓣膜生物材料及結構設計等傳統優勢領域的同時，深度融合CRM領域逾六十年的精密算法與能源管理積澱，為本集團的可持續發展提供最強勁的原動力。

我們擁有一支具備跨學科專長的核心研發團隊，通過整合中國及歐洲的全球研發資源，持續專注研發可能應用於我們產品組合的新技術及材料。依託CRM業務成熟的數字化運營體系，我們致力於提升術前精準管理及植入後遠程監護水平，通過數字化工具實現患者全生命週期管理。基於技術積澱的深度融合，使本集團能夠由單一器械干預向心臟功能動態監測延伸，從而戰略性地完善心臟衰竭綜合解決方案，解決全球範圍內尚未被滿足的臨床需求。

我們持續優化多職能跨職能項目團隊協作，從新產品的規劃預研階段開始，在技術創新性、知識產權保護、全球市場准入及成本控制等方面進行全面把控，提升項目成功率。我們亦擁有一個由全球頂尖科學家及醫生組成的顧問委員會，彼等分享全球心臟病治療的豐富經驗及對最新技術趨勢的見解。這種以心臟綜合管理為導向的技術創新體系，將確保本集團在全球市場提供優質的產品和服務。

## 知識產權

知識產權是本集團重要的無形資產和我們維持及提升核心競爭力的關鍵因素。因此，我們在投身於技術創新的同時，也高度重視專利申請、商標註冊、商業秘密管控等知識產權保護工作。

結構性心臟病業務方面，於報告期內，在中國新增51項專利授權。同時，我們在韓國、日本、澳大利亞、美國、歐洲共計新增12項專利授權。截至報告期末，我們在中國擁有256項專利授權，包括97項發明專利、151項實用新型專利和11項工業設計，並擁有107項待批核的發明專利申請。為推動我們的國際化戰略，截至報告期末，我們亦在日本、瑞士、葡萄牙、英國、意大利、德國、法國、西班牙、美國、韓國、澳大利亞、巴西及印度等國家擁有92項專利。我們擁有或申請的所有專利均與我們的產品或在研產品的技術相關，且由我們的研發團隊自主研發。截至報告期末，我們亦在全球新增五項獲批商標至合計126項。

隨著微創心律管理收購的完成，心律管理業務的全球知識產權組合已併入本集團。截至報告期末，整合後的心律管理業務知識產權組合在全球共擁有789項已授權專利。這些專利主要分佈於各關鍵地區：歐洲515項、美國231項、中國24項、日本15項、香港4項。該組合還包括57項全球註冊商標。

合併交易為集團構建了獨特的知識產權矩陣，實現了介入結構性心臟病技術與心律管理有源植入式器械技術的協同增效。憑借對我們產品組合的全球核心專利和關鍵算法技術的深度掌握，本集團構築了堅實的技術壁壘，為開拓心力衰竭綜合管理前沿交叉學科解決方案的願景提供了更有力的法律保障與戰略支撐。

## 供應鏈

本集團致力於構建「背靠中國、面向世界」的全球化供應平台，旨在充分發揮中國製造的規模集約優勢與精密製造實力，實現高效生產與全球供給。於報告期內，本集團位於上海牛頓路的全球總部已正式落成並完成入駐，標誌著本集團全球研發協同與運籌效能的全面升級。同時，伴隨上海佐心生產場地的質量體系認證與生產許可獲批，為左心耳醫療器械等核心產品的產能爬坡與市場准入提供了堅實保障。

於2025年12月完成合併交易後，本集團實現了向「中、法雙總部」戰略架構的跨越，生產設施遍及中國、法國、意大利及多米尼加等地。通過整合CRM業務成熟的海外本地化製造體系與設施資產，本集團實現了海外業務的無縫銜接，有效規避了全球擴張前期的重資產投入風險。此項整合顯著擴大了採購規模，通過集中採購與供貨商整合增強了本集團的議價能力；同時，利用海外本土生產基地，本集團能有效對沖地緣政治風險，確保全球供應鏈的連續性、穩定性與合規性。

在物流與服務領域，本集團充分利用CRM業務已有的本地化倉庫網絡，大幅提升了產品分銷速度與臨床服務響應能力。本地化團隊亦加強了與當地監管機構的溝通及對臨床試驗的支持，確保產品質量並優化患者服務體驗。本集團將持續依託在介入輸送系統領域成熟的製造能力，賦能CRM產品的研發與生產，通過全球供應鏈與設施的高效整合，實現營運成本的持續優化與全球化營運的全面升級。

## 商業化

本集團致力於構建全球心臟病產品平台，通過多元化的產品矩陣與高效的全球渠道網絡，實現高質量的商業化增長。截至本公告日期，本集團共有包括結構性心臟病及CRM領域在內的47款產品實現商業化。於結構性心臟病領域，核心產品VitaFlow Liberty®自由·維心流™、AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統及其導引系統、Alwide® Plus敖廣® Plus均已獲得CE標誌。

於報告期內，本集團TAVI業務持續鞏固其行業領導地位。於國內市場，TAVI產品年植入量成功跨越4,000例之重要里程碑，在中國市場保持領先地位；截至報告期末，終端醫院覆蓋增至近700家，累計培養獨立術者近500名，進一步夯實滲透根基。與此同時，LAAC業務錄得爆發式增長，累計進入全國逾120家醫院，培養獨立術者逾70位；憑藉卓越的臨床表現，LAAC產品於商業化第二年即實現跨越式演進，全年完成商業化植入近千台，並達成月植入量破百之重大突破。海外市場方面，本集團TAVI業務展現出強勁的擴張動能與增長潛力，全年完成植入近900例，單月最高植入量突破180台，全球覆蓋區域迅速擴張近40個國家及地區，國際品牌影響力顯著提升。此外，LAAC業務亦實現國際化之重要突破，AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統自獲CE認證以來，已成功於德國、波蘭、阿根廷及中國香港等多個市場實現植入，標誌著本集團全球商業化進入了多線並進、高效產出的新階段。

於2025年12月，CRM業務正式併入本集團，為全球商業化佈局注入強勁動能。截至報告期末，本集團在心律管理領域已完成從有源植入設備到診斷監測工具的全面佈局。起搏器產品線涵蓋支持藍牙遠程監測的Alizea™、Borea™、Celea™系列，全球最小的經靜脈起搏器ENO™、TEO™、OTO™系列，國產首款磁共振條件安全起搏器Rega™、Trefle™、系Orchidee™列等13款核心獲證產品。ICD與CRT-D產品線涵蓋具有全球最長的續航時間的Talentia™與Energys™系列等12款獲證產品。於心電診斷與監測產品線，本集團作為業內少數能提供動態心電記錄儀及全流程軟件分析解決方案的企業，代表性產品包括長期植入式事件循環記錄儀、便攜式Holter記錄儀myPatch™ sl、SpiderView™ Holter解決方案等；而SyneScope Easy Cloud作為最先進的ECGHolter分析軟件之一，可提供聯網解決方案，顯著提升了臨床診斷的靈活性與效率。本集團基於「One

CardioFlow]整合戰略，已構建起一支近600人的全球商業團隊，其中海外團隊增至近300人，實現了核心市場營銷力量的跨代升級。通過整合CRM業務在歐洲主要國家深耕多年的直銷網絡及全球經銷商資源，本集團正深度推動結構性心臟病產品與CRM產品的渠道協同與交叉滲透，不僅有效優化了海外開發成本與營運效率，更將憑藉覆蓋全生命週期的心臟病產品矩陣，顯著提升本集團在全球市場的綜合議價能力與服務響應速度，加速轉化為可持續的業績增長。

在國內市場，本集團擁有一支由近300名具備專業醫療背景的全職員工組成的治療方案推廣團隊，致力於為術者與患者提供涵蓋篩查診斷、手術支持及術後隨訪的全解醫療方案。於報告期內，本集團充分發揮與微創®集團在市場准入、醫學教育及推廣拓展等方面的協同效應，持續推動優質醫療資源下沉。通過基層患者篩查與轉診體系建設，我們有效打破地域限制，填補基層市場的診療空白。伴隨CRM業務的整合，本集團在國內市場的服務範疇已從結構性心臟病延伸至有源植入領域，通過共享臨床資源與學術平台，將顯著提升了創新經導管治療方案的普及率與可及性，助力更多患者獲得便利且精準的診療服務。

我們借助平台供貨商完成物流、分撥、倉儲等工作，繼而通過經銷商將產品銷售到醫院，並最終用於患者治療。我們在全國範圍內挑選有豐富醫療器械銷售經驗和資源的經銷商進行合作，對其提供專業培訓，並進行嚴格考核，持續打造其在市場開拓、方案推廣、器械銷售和術中支持等方面的全方位能力，使其成為我們治療方案推廣團隊的有力補充。

為加強我們產品的市場推廣和品牌建設，我們積極參與全球心臟及心血管領域的醫學會議和行業展覽，持續提升本集團在全球結構性心臟病學術群體中的影響力。於報告期內，我們參加了倫敦瓣膜會2025(PCR London Valves 2025)、美國經導管心血管治療學術大會(TCT 2025)、成都國際心臟瓣膜病介入治療會議(PCRCCV 2025)、中國結構周2025、南方心血管病學術會議(SCC 2025)、杭州瓣膜會(China Valve Hangzhou 2025)、中國結構性心臟病大會(CSHC 2025)、東方心臟病學會議(OCC 2025)、2025 West China房顫周、江城心血管病大會(JICC 2025)、武漢國際心血管病大會(WICCD 2025)、2025大灣區微創瓣膜大會、華沙心血管介入會議(WCCI 2025)、歐洲介入心臟病學大會(EuroPCR 2025)、西班牙冠狀動脈與結構課程(CSC 2025)及德國法蘭克福先天性、結構性和瓣膜性心臟病介入治療大會(CSI Frankfurt 2025)等知名國際學術會議，由國際心臟瓣膜疾病

介入治療領域的資深專家帶領分享我們TAVI產品及左心耳產品的最新臨床數據以及相關的器械特點和手術技巧，結合具有代表性的病例展開討論並進行手術直播，進一步加大了微創心通品牌在國際學界的影響力。

## 員工與薪酬

截至2025年12月31日，本集團共有1,415名全職員工（截至2024年12月31日：430名全職員工），其中8.06%為研發人員，38.66%為市場和銷售人員。我們根據適用的法律法規與僱員訂立僱傭合同並提供有競爭力的薪酬，包括工資、津貼、獎金、福利和長期激勵等。

本公司已採納股份計劃、股份獎勵計劃、購股權計劃（已於2023年6月27日終止）及CRMLTI計劃，以為合資格參與者提供激勵。

## 於報告期內的重重大投資、重大收購及出售

於2025年5月30日，微創投資及上海佐擎（統稱為賣方）、上海微創心通（作為買方）與上海佐心訂立上海佐心股權轉讓協議，據此，上海微創心通有條件同意收購以及微創投資及上海佐擎有條件同意出售上海佐心約35.27%及13.73%股權，代價為人民幣170,863,000元。有關須予披露及關連交易已於2025年6月27日獲股東批准。於完成後，上海微創心通持有上海佐心的100%股權，而上海佐心成為本公司的全資附屬公司。進一步詳情請分別參閱本公司日期為2025年6月5日的通函及本公司日期為2025年5月30日及2025年6月27日的公告。

於2025年9月29日，本公司、合併附屬公司及微創®心律管理訂立微創®心律管理合併協議，據此本公司同意以合併方式收購微創®心律管理，使合併附屬公司及微創®心律管理合併並作為一家公司存續。合併後，合併附屬公司不再作為獨立的公司存在，而微創®心律管理成為存續公司，並作為MP CardioFlow BVI的全資附屬公司以其現有名稱存續，而MP CardioFlow BVI仍為本公司的全資附屬公司，作為代價，本公司已向微創®心律管理的相關股東配發及發行3,953,847,407股新股份。於2025年12月19日完成後，微創®心律管理集團的成員公司成為本公司的間接附屬公司。進一步詳情請分別參閱本公司日期為2025年11月25日的通函及本公司日期為2025年9月29日及2025年12月21日的公告。

除上文所披露者外，於報告期內，我們並無作出任何重大投資或重大收購或出售附屬公司、聯營公司及合營企業。

## 報告期後重要事項

於2026年1月26日，本公司建議實施股份合併（「股份合併」）。在股東於2026年2月11日舉行股東特別大會通過普通決議案後，本公司股本中每五(5)股每股面值0.000005美元的本公司已發行及未發行股份（「現有股份」）合併為一(1)股每股面值0.000025美元的合併股份（「合併股份」）。股份合併之全部條件已於2026年2月24日獲達成，股份合併於2026年2月24日起生效。進一步詳情請參閱本公司日期為2026年1月26日、2026年1月30日、2026年2月11日及2026年2月24日的公告，以及本公司日期為2026年1月27日的通函。

於2026年3月11日，本公司宣佈，本公司已決定就本集團綜合財務報表採納美元為呈列貨幣。詳情請參閱本公司日期為2026年3月11日的公告。

除上文所披露者外，於報告期後及直至本公告日期概無發生任何重要事項。

## 未來發展

隨著合併交易的完成，我們已站在一個新的歷史起點。未來發展的核心戰略，一方面在於繼續鞏固及深化兩項業務的既有領先地位，另一方面在於通過多維度深度融合，將結構性心臟病領域的銳意創新與CRM領域的深厚積澱有機結合，真正實現「1+1>2」的協同效應。這不僅是為了持續提升我們的全球競爭力，更是為了踐行我們「提供能延長和重塑生命的可普惠化真善美方案」的使命，最終朝著「成為心力衰竭診斷與治療領域新興科技領導者」的遠景邁進，為全球心臟疾病患者提供更全面、更精準的解決方案。

## 繼續強化我們在中國結構性心臟病市場的領先地位

憑藉我們已上市的VitaFlow®維心流™系列三代TAVI產品與AnchorMan®錨王™左心耳封堵器產品的正面臨床試驗結果和實際應用中醫生和患者的積極反饋，以及我們在中國結構性心臟病市場近10年深耕積累的品牌影響力和市場、渠道、術者等資源，我們將通過下列措施進一步強化我們在中國結構性心臟病市場的領先地位：

### 1. 深化創新，以技術迭代引領行業標準

我們將持續加大在下一代TAVI產品與技術研發上的投入。依託精準醫學理念，重點佈局能夠進一步簡化操作、提升安全性、擴大適應症範圍的創新器械。同時，積極探索人工智能、大數據在術前規劃與術後管理中的應用，構建覆蓋患者全生命週期管理的數字化解決方案，確保產品管線始終處於行業前沿，用硬核科技定義未來。

### 2. 強化市場准入與渠道下沉，拓展服務邊界

在鞏固現有核心醫院陣地的基礎上，我們將加速推動優質醫療資源下沉。通過優化渠道佈局，開發更多低線醫院，致力於提升產品的可及性，通過高效的供應鏈與本土化生產策略，讓更多中國患者能夠及時享受到先進的介入治療。

### 3. 構建學術生態，賦能醫生成長

我們將繼續搭建高水平的國際化學術交流平台，通過標準化培訓體系、技術帶教、學術競賽、複雜病例研討等多種形式，助力中國青年術者快速成長，推動中國結構性心臟病整體診療水平的提升。

### 4. 優化全生命週期患者管理，提升醫療價值

我們將從單一的產品提供者，逐步轉變為以患者為中心的全程解決方案提供者。我們將攜手醫療機構，優化從術前精準評估、術中精準操作到術後康復隨訪的全流程管理體系。通過持續提升產品質量與服務質量，強化品牌在醫生和患者心中的信賴度，將臨床優勢轉化為長期的、可持續的醫療價值。

## 實施多維度深度融合，釋放合併後的協同動能

我們將從以下四個關鍵維度，系統性釋放重組後的協同動能：

### 1. 市場渠道維度：打造全球聯動的「營銷網」

充分共享結構性心臟病和CRM在現有市場的優勢資源，在CRM的優勢區域推行「聯合銷售」模式，將結構性心臟病產品全面導入CRM現有的經銷網絡，使代理商能為醫院提供從CRM到瓣膜介入的更完整方案，實現結構性心臟病產品市場覆蓋的乘數級擴張。在結構性心臟病產品的優勢區域，則實施「雙品牌」驅動，用結構性心臟病產品線帶動CRM業務的快速滲透。此外，在國際展會與學術交流中，以「心臟綜合解決方案提供商」的整合形象亮相，將中國TAVI的臨床數據與CRM的全球聲譽相結合，提升新集團的整體品牌溢價。

### 2. 產品技術維度：構建優勢互補的「技術樹」

我們將打破原有業務壁壘，推動結構性心臟病技術與CRM技術在產品研發前端的深度融合，研究瓣膜介入手術與起搏器植入的最佳協同路徑，針對需要「瓣膜+心律」雙重干預的複雜心衰患者，開發聯合治療策略；同時，建立統一的研發平台，共享材料、算法、加工、測試等資源，加速創新技術的轉化落地，打造覆蓋「介入瓣膜+有源植入+遠程監測」的全方位產品矩陣。

### 3. 供應鏈與製造維度：實現降本增效的「價值鏈」

優化全球供應鏈佈局，發揮規模採購與精益製造的優勢，合併雙方供應商資源，對通用原材料、電子元器件等進行集中採購，提高議價能力，優化生產成本。利用中國的製造優勢與CRM在海外的生產基地，建立靈活的生產體系，提升廠房和設備的利用率，並通過整合全球物流資源，優化跨境運輸及本地配送路徑，有望顯著降低國際物流成本。

#### 4. 組織與人才維度：激活全球協作的「智力池」

基於雙方團隊現有人才的優勢調配崗位以發揮人才最大價值，建立「中歐雙核」的人才交流機制，實現雙向賦能。同時，設計跨團隊的協同激勵方案，鼓勵雙方團隊圍繞同一目標協同作戰，從物理整合走向化學融合。

#### 著力降本控費，加速盈利進程

我們將繼續以財務報表的健康度為重，通過聚焦業務、提高收入、節約成本及降低費用等措施，進一步減少虧損，致力於在保持收入穩步增長的前提下儘快實現盈虧平衡。

#### 財務回顧

##### 概覽

以下討論乃基於本公告他處所載財務資料及附註並應與之一併閱讀。

##### 收入

於2025年收購微創®心律管理後，我們的收入來自以下產品銷售：(i)結構性心臟病產品，包括VitaFlow®維心流™、VitaFlow Liberty®自由·維心流™及AnchorMan®錨王™；及(ii)用於心率失常及心力衰竭的診斷、治療和管理的產品，包括起搏器、除顫器、CRT裝置及配套導線產品，以及搭配使用的監測類產品組合。

美元千元	截至12月31日止年度		百分比變動	
	2025年	2024年	按美元計	剔除 外匯影響
CRM業務	5,734	—	不適用	不適用
結構性心臟病業務	51,310	50,805	1.0%	1.0%
合計	<u>57,044</u>	<u>50,805</u>	<u>12.3%</u>	<u>12.6%</u>

截至2025年12月31日止年度，本集團收入為57.0百萬美元，相比於截至2024年12月31日止年度的50.8百萬美元增加了12.6% (別除外匯影響)，主要是由於：(i)合併微創®心律管理後自CRM業務錄得收入；及(ii)隨著VitaFlow Liberty®自由•維心流™及Alwide® Plus敖廣® Plus全球商業化持續推進，結構性心臟病業務海外收入較截至2024年12月31日止年度快速增長255.0%。

## 銷售成本

截至2025年12月31日止年度，銷售成本由截至2024年12月31日止年度的15.5百萬美元增加28.9%至20.0百萬美元，主要由於：(i)合併微創®心律管理；及(ii)結構性心臟病業務銷量增加導致原材料成本、人工成本及製造費用增加所致。

## 毛利及毛利率

我們的毛利由截至2024年12月31日止年度的35.3百萬美元增加5.0%至截至2025年12月31日止年度的37.1百萬美元，毛利率由截至2024年12月31日止年度的69.5%下降4.5個百分點至截至2025年12月31日止年度的65.0%，主要是由於(i)合併微創®心律管理後自CRM業務錄得毛利及其毛利率的影響；及(ii)儘管我們採取有效的降本控費措施，連同結構性心臟病業務增長帶來的規模經濟效應，惟該等裨益由中國市場競爭激烈導致市場價格下降所抵銷。

## 其他淨收入

截至2025年12月31日止年度，我們錄得其他淨收入9.0百萬美元，而截至2024年12月31日止年度為11.9百萬美元，主要是由於定期存款利息收入減少所致。

## 研發成本

我們的研發成本由截至2024年12月31日止年度的21.6百萬美元減少32.9%至截至2025年12月31日止年度的14.5百萬美元，主要是由於根據目前市場前景及投入產出效率分析，審慎地調整項目的優先次序及資源投入。下表載列於所示年度本公司研發成本的明細資料：

	截至12月31日止年度	
	2025年 美元千元	2024年 美元千元
員工成本	5,118	6,784
折舊及攤銷	5,801	6,160
第三方合約成本	687	4,933
材料及耗材成本	1,484	2,701
以股份為基礎的薪酬開支	221	358
其他	1,152	621
合計	<u>14,463</u>	<u>21,556</u>

## 分銷成本

我們的分銷成本由截至2024年12月31日止年度的23.2百萬美元增加13.9%至截至2025年12月31日止年度的26.4百萬美元，主要是由於(i)合併微創®心律管理後自CRM業務產生分銷成本；及(ii)增加海外市場推廣支出以推動結構性心臟病業務高速增長。

## 行政開支

我們的行政開支由截至2024年12月31日止年度的8.1百萬美元增加43.0%至截至2025年12月31日止年度的11.6百萬美元，主要是由於：(i)改造中的土地及樓宇折舊及攤銷增加；及(ii)截至2025年12月31日止年度產生的一次性搬遷成本。

## 金融工具公允價值變動

截至2025年12月31日止年度，金融工具公允價值變動收益為0.6百萬美元(截至2024年12月31日止年度公允價值變動收益為3.0百萬美元)，主要是由於4C Medical發行的金融工具的公允價值變動所致。

## 其他經營成本

我們的其他經營成本由截至2024年12月31日止年度的6.2百萬美元增加至截至2025年12月31日止年度的7.2百萬美元，主要是由於收購微創®心律管理產生的專業費用增加所致。

## 融資成本

我們的融資成本由截至2024年12月31日止年度的0.6百萬美元增加至截至2025年12月31日止年度的1.6百萬美元，主要由於：(i)合併微創®心律管理後自CRM業務產生融資成本；及(ii)結構性心臟病業務的計息借款的利息開支所致。

## 視作出售聯營公司權益之收益

截至2025年12月31日止年度，本集團視作出售聯營公司權益之收益為3.8百萬美元(截至2024年12月31日止年度：無)，主要由於報告期內完成4C Medical的D輪融資後，導致本集團於4C Medical的有效股權下降所致。

## 應佔聯營公司的虧損

我們應佔聯營公司的虧損由截至2024年12月31日止年度的8.7百萬美元減少至截至2025年12月31日止年度的7.2百萬美元，主要是由於4C Medical按權益法產生的虧損所致。

## 聯營公司投資減值虧損撥回

截至2025年12月31日止年度，聯營公司投資減值虧損為零，而截至2024年12月31日止年度則確認聯營公司投資減值虧損撥回11.5百萬美元，主要由於轉回了前期確認的4C Medical的股權投資的減值虧損。

## 存貨

我們的存貨由截至2024年12月31日的18.8百萬美元增加至截至2025年12月31日的87.2百萬美元，主要由於合併微創®心律管理後確認CRM業務的存貨所致。

## 貿易及其他應收款項

我們的貿易及其他應收款項主要包括(i)貿易應收款項及應收票據；(ii)應收利息；(iii)可抵扣增值稅，即因採購所支付但可用於抵扣未來應繳增值稅額的增值稅款；(iv)付予供應商及服務提供商的預付款項；(v)法國CIR，由法國政府提供的一項研究稅收抵免政策，旨在支持研發項目；及(vi)按金及其他應收賬款。

我們的貿易及其他應收款項由截至2024年12月31日的25.0百萬美元增加至截至2025年12月31日的106.9百萬美元，主要由於合併微創®心律管理後確認CRM業務的貿易及其他應收款項所致。

### 於聯營公司的權益

我們於聯營公司的權益由截至2024年12月31日的23.1百萬美元增加至截至2025年12月31日的31.7百萬美元，主要由於：(i)由可轉換債券新轉換為4C Medical優先股；(ii)視作出售4C Medical股權之收益，及部份由(iii)按權益法確認的虧損所抵銷。

### 貿易及其他應付款項

我們的貿易及其他應付款項主要包括(i)應付第三方供應商及關聯方的貿易應付款項；(ii)應計工資；及(iii)其他應付款項及應計費用。

我們的貿易及其他應付款項由截至2024年12月31日的49.9百萬美元增加至截至2025年12月31日的129.9百萬美元，主要由於合併微創®心律管理後確認CRM業務的貿易及其他應付款項所致。

### 資本開支

我們於截至2025年12月31日止年度的資本開支為22.4百萬美元(截至2024年12月31日止年度為22.3百萬美元)，其用於購置(i)物業；及(ii)設備、機器及軟件。

### 外匯風險

於報告期內，本集團主要於中國運營，且其大部分交易以人民幣(本公司主要附屬公司的功能貨幣)結算。

於2025年收購微創®心律管理後，本集團主要面臨銷售、採購、借貸所產生之外幣計價應收款項及應付款項帶來的貨幣風險(主要為人民幣、歐元及港元)。

本集團並無訂立任何重大對沖安排以管理外匯風險，但一直積極關注及監察匯率風險。我們的管理層監察外匯風險敞口，並於有需要時考慮就重大外幣風險進行對沖。

## 或有負債

截至2025年12月31日，我們並無任何或有負債。

## 資本管理

本集團在資本管理方面的目標是保障本集團持續經營的能力，為股東提供回報及為其他利益相關方提供利益，並維持最佳的資本結構，以降低資本成本。本集團主動定期審查及管理其資本結構，以在較高水平借款可能帶來較高股東回報與良好資本狀況帶來優勢及安全之間取得平衡，並根據經濟狀況的變化對資本結構進行調整。

## 流動性及財務資源

我們的現金及現金等價物、定期存款及質押存款由截至2024年12月31日的189.1百萬美元減少至截至2025年12月31日的177.6百萬美元，主要是由於本集團業務規模持續擴張所致。本集團的政策為定期監察其流動資金需求及遵守借貸契約的情況，確保維持充足現金儲備及來自主要金融機構之充足承諾融資額，以滿足其短期及長期流動資金需求。

## 借款及資本負債比率

截至2025年12月31日，本集團的借貸總額為206.3百萬美元（截至2024年12月31日：5.8百萬美元），這主要由於合併微創<sup>®</sup>心律管理所致。截至2025年12月31日，本集團的資本負債比率（按同一日期計息借款及租賃負債總額除以權益總額計算）增加至90.6%，而截至2024年12月31日為3.5%，主要是由於合併微創<sup>®</sup>心律管理後確認CRM業務的計息借款及租賃負債所致。

## 流動資產淨值

本集團截至2025年12月31日的流動資產淨值為225.4百萬美元，而截至2024年12月31日的流動資產淨值為172.6百萬美元。該增加主要由於合併微創<sup>®</sup>心律管理後確認CRM業務的流動資產淨值以及結構性心臟病業務的貿易及其他應付款項減少所致。

## 抵押資產

於2025年12月31日，為獲取賬面值為34.3百萬美元的銀行貸款，本集團已抵押其持作自用的樓宇及土地使用權，並質押本集團持有的一家附屬公司的股權。

## 綜合損益表

截至2025年12月31日止年度

	附註	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列*)
收入	4	57,044	50,805
銷售成本		<u>(19,982)</u>	<u>(15,506)</u>
毛利		37,062	35,299
其他淨收入	5	8,971	11,851
研發成本		(14,463)	(21,556)
銷售及分銷成本		(26,378)	(23,161)
行政開支		(11,581)	(8,097)
金融工具公允價值變動		637	3,043
其他經營成本	6(c)	<u>(7,242)</u>	<u>(6,179)</u>
來自經營的虧損		(12,994)	(8,800)
融資成本	6(a)	(1,602)	(562)
視作出售一家聯營公司股權之收益		3,771	—
應佔聯營公司的虧損		(7,210)	(8,665)
於一家聯營公司投資的減值虧損撥回		<u>—</u>	<u>11,526</u>
稅前虧損		(18,035)	(6,501)
所得稅	7(a)	<u>(789)</u>	<u>(984)</u>
年內虧損		<u><u>(18,824)</u></u>	<u><u>(7,485)</u></u>
以下各項應佔：			
本公司權益股東		(18,819)	(6,948)
非控股權益(「非控股權益」)		<u>(5)</u>	<u>(537)</u>
每股虧損	8		
基本及攤薄(美元)		<u><u>(0.04)</u></u>	<u><u>(0.01)</u></u>

\* 請參閱財務報表附註中的附註3(i)。

綜合損益及其他全面收益表  
截至2025年12月31日止年度

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列*)
年內虧損	<u>(18,824)</u>	<u>(7,485)</u>
年內其他全面收益，扣除零稅項		
其後可能重新分類至損益的項目：		
換算海外業務財務報表的匯兌差額	<u>2,179</u>	<u>(643)</u>
年內其他全面收益	<u>2,179</u>	<u>(643)</u>
年內全面收益總額	<u><u>(16,645)</u></u>	<u><u>(8,128)</u></u>
以下各項應佔：		
本公司權益股東	<u>(16,660)</u>	<u>(7,533)</u>
非控股權益	<u>15</u>	<u>(595)</u>
年內全面收益總額	<u><u>(16,645)</u></u>	<u><u>(8,128)</u></u>

\* 請參閱財務報表附註中的附註3(i)。

## 綜合財務狀況表

		2025年 12月31日 美元千元 (經重列*)	2024年 12月31日 美元千元 (經重列*)	2024年 1月1日 美元千元
<b>非流動資產</b>				
物業、廠房及設備	9	102,104	70,385	27,811
無形資產		32,679	26,749	20,315
商譽	10	109,371	—	—
於聯營公司中的權益	11	31,734	23,060	20,203
遞延稅項資產		10,095	—	—
其他金融資產		—	12,884	3,428
其他非流動資產		10,491	6,212	3,889
		<u>296,474</u>	<u>139,290</u>	<u>75,646</u>
<b>流動資產</b>				
其他金融資產		1,490	—	—
存貨		87,170	18,833	17,348
貿易及其他應收款項	12	106,903	25,036	20,442
定期存款		108,000	174,000	100,000
質押存款		64	45	46
現金及現金等價物		69,568	15,028	150,378
		<u>373,195</u>	<u>232,942</u>	<u>288,214</u>
<b>流動負債</b>				
貿易及其他應付款項	13	112,728	49,880	21,585
合約負債		8,577	739	697
計息借款	14	18,768	5,217	—
租賃負債		4,676	3,558	4,033
應付所得稅		3,031	965	1,018
		<u>147,780</u>	<u>60,359</u>	<u>27,333</u>
<b>流動資產淨額</b>		<u>225,415</u>	<u>172,583</u>	<u>260,881</u>
<b>資產總值減流動負債</b>		<b>521,889</b>	<b>311,873</b>	<b>336,527</b>

		2025年 12月31日 美元千元 (經重列*)	2024年 12月31日 美元千元 (經重列*)	2024年 1月1日 美元千元
<b>非流動負債</b>				
貿易及其他應付款項	13	17,146	—	—
計息借款	14	187,576	556	—
租賃負債		21,215	1,361	5,917
遞延收益		2,414	890	953
界定福利退休計劃		7,793	—	—
合約負債		29,513	—	—
		<u>265,657</u>	<u>2,807</u>	<u>6,870</u>
<b>資產淨值</b>		<u>256,232</u>	<u>309,066</u>	<u>329,657</u>
<b>資本及儲備</b>				
股本	17	32	12	12
儲備		256,200	304,258	329,645
本公司權益股東應佔權益總額		256,232	304,270	329,657
非控股權益		—	4,796	—
<b>權益總額</b>		<u>256,232</u>	<u>309,066</u>	<u>329,657</u>

\* 請參閱財務報表附註中的附註3(i)。

## 財務報表附註

### 1. 合規聲明

該等財務報表乃根據香港會計師公會(「香港會計師公會」)頒佈的香港財務報告準則會計準則(該詞泛指包括所有適用的個別香港財務報告準則(「香港財務報告準則」)、香港會計準則(「香港會計準則」)及詮釋)及香港《公司條例》的規定。該等財務報表亦遵守《聯交所證券上市規則》之適用披露規定。本集團所採納的重大會計政策於下文披露。

香港會計師公會頒佈了若干新訂或經修訂的香港財務報告準則會計準則。這些準則在本集團當前的會計期間首次生效或可供提前採用。附註3內的資料有關與本集團有關的範圍內初始應用該等發展所引致當前會計期間的會計政策變更，已於財務報表內反映。

### 2. 財務報表編製基準

截至2025年12月31日止年度的綜合財務報表包括本公司及其附屬公司(以下統稱為「本集團」)以及本集團於聯營公司中的權益。

按照香港財務報告準則會計準則編製財務報表須管理層作出判斷、估計和假設，這些判斷、估計和假設會影響政策的應用以及資產、負債、收入和開支的報告金額。該等估計和相關假設基於歷史經驗和本集團認為在有關情況下合理的各種其他因素而作出，就此產生的結果構成就資產和負債賬面值作出判斷的基準(除此基準外難以從其他明顯來源進行判斷)。實際結果可能與該等估計金額有異。

估計和相關假設按持續基準予以審閱。倘會計估計的修訂僅對作出修訂的期間產生影響，則有關修訂僅會在該期間內確認；或倘會計估計的修訂對當期及未來期間均產生影響，則會在作出該修訂當期及未來期間內確認。

### 3. 會計政策變動

#### (i) 呈列貨幣變動

本公司先前發佈的綜合財務報表以人民幣呈列。人民幣為中國(本集團大部分營運及業務所在地)附屬公司的功能貨幣。隨著2025年12月完成收購微創®心律管理(見附註16)，微創®心律管理將佔本集團業務的更大比例，且其呈列貨幣為美元(「美元」)。董事會認為，變更呈列貨幣符合本公司的全球化策略，並將使本公司的股東及潛在投資者能更準確地了解本集團的財務表現。因此，董事決定自截至2025年12月31日止財政年度起將本集團編製綜合財務報表的呈列貨幣由人民幣變更為美元。因此，除非另有所說明，否則該等財務報表以美元列賬，約整至最接近的千元。

為呈列本集團以美元為單位的綜合財務報表，綜合財務狀況表中的所有資產及負債均已按報告期末的相關結算匯率，由功能性貨幣換算為美元。綜合損益表、綜合損益及其他全面收益表及綜合現金流量表中的項目，則按該財政期間的平均匯率換算。股本及儲備按交易當日的歷史匯率換算。

呈列貨幣的變更已追溯應用，並已重列比較數字。根據香港會計準則第1號「財務報表的呈列」，鑒於呈列貨幣的變更，本集團另呈列一份於2024年1月1日的綜合資產負債表。

#### (ii) 採納新訂及經修訂香港財務報告準則

於本會計期間，本集團已於該等財務報表中應用香港會計師公會頒佈的對香港會計準則第21號的修訂，外匯匯率變動影響：缺乏互通性。本集團並未進行任何以外幣結算且該外幣不能兌換成其他貨幣的交易，因此修訂對該等財務報表並無重大影響。

本集團並無採納任何於本會計期間尚未生效之新準則或詮釋。

#### 4. 收入和分部報告

##### (a) 收入

本集團主要通過指定分銷商及直銷團隊銷售醫療器械，以及提供售後服務以獲得收入。

##### (i) 收入分拆

來自客戶合約的收入，按主要產品和收入確認時間分拆如下：

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
香港財務報告準則第15號範圍內來自客戶 合約的收入		
醫療器械銷售 — 按時點確認	56,939	50,805
售後服務收入 — 於一段時間內確認	105	—
	<u>57,044</u>	<u>50,805</u>

本集團的客戶群多元，且概無客戶的交易超過本集團收入的10%。

##### (ii) 根據於報告日期已與客戶訂立的合約，預期將在未來確認的收入

於2025年12月31日分配至本集團現有合約項下剩餘履約義務的交易價格總額為35,933,000美元(2024年：無)。該金額表示預計將來自提供售後服務的收入。本集團將於未來提供服務時確認預期收入，有關收入預計將於各類植入式器械的估計產品壽命期內逐步確認。

本集團已就醫療器械銷售合約應用香港財務報告準則第15號第121(a)段的可行權宜方法，上述資料不包含本集團在履行醫療器械銷售合約項下的剩餘履約義務時將有權獲得的收入資料，有關合約的最初預期期限為一年或更短。

## (b) 分部報告

本集團按分部管理業務，有關分部乃按業務線及地區綜合劃分。採用與內部呈報資料予本集團最高行政管理人員以作出資源分配及表現評估的方式一致的方式，本集團於2025年12月19日完成收購CRM業務(附註16)後，已確定以下兩個可報告分部(2024年：一個經營分部—結構性心臟病業務)：

- 結構性心臟病業務：該分部門專注於銷售、製造及研發心臟瓣膜器械
- CRM業務：該分部門專注於銷售、製造及研發CRM器械

就評估分部表現及分部間分配資源而言，本集團的高級行政管理人員乃根據以下基準監控各可呈報分部應佔的業績、資產及負債：

分部資產包括所有流動及非流動資產(公司資產除外)。分部負債包括個別分部活動直接應佔的負債。

收入及開支乃參考該等分部產生的銷售額及該等分部產生或另行因該等分部應佔資產的折舊或攤銷所產生的開支分配至可呈報分部。分部利潤／(虧損)包括本集團分佔各可呈報分部直接持有本集團以權益法計量的被投資公司的活動所產生的利潤／(虧損)。

報告分部利潤／(虧損)所用的計量方式為「可呈報分部利潤／(虧損)淨額」。並非特別計入個別分部的項目(如未分配匯兌收益／(虧損)、未分配的公司收入及開支乃自分部利潤／(虧損)淨額中扣除。

除接獲有關可呈報分部利潤／(虧損)淨額的分部資料外，管理層亦獲提供有關來自外部客戶的收入、銀行存款的利息收入、利息開支、折舊及攤銷及經營分部業務所用的添置非流動分部資產的分部資料。

下文載列按收入確認時間劃分的來自與客戶訂立之合約的收入之分拆，以及截至2025年12月31日止年度為分配資源及評估分部表現而向本集團最高行政管理人員提供的有關本集團可呈報分部之資料。

(i) 分部業績資產、資產及負債

	2025年		
	結構性 心臟病業務 美元千元	CRM業務 美元千元	總計 美元千元
按收入確認時間之分拆			
時間點	51,310	5,629	56,939
隨時間	—	105	105
來自外部客戶的收入	51,310	5,734	57,044
分部間收入	—	—	—
可呈報分部收入	<u>51,310</u>	<u>5,734</u>	<u>57,044</u>
可呈報分部淨虧損	(13,077)	(1,956)	(15,033)
銀行存款的利息收入	6,940	—	6,940
非以公允價值計量且其變動計入 損益的金融負債的利息開支	1,137	269	1,406
年內折舊及攤銷	13,702	584	14,286
可呈報分部資產	339,774	331,656	671,430
年內添置非流動分部資產	3,557	270	3,827
可呈報分部負債	68,619	346,448	415,067

(ii) 可呈報分部損益、資產及負債對賬

2025年  
美元千元

損益

可呈報分部淨虧損	(15,033)
抵銷分部間交易	41
未分配開支淨額	<u>(3,832)</u>
年內綜合虧損	<u><u>(18,824)</u></u>

資產

可呈報分部資產	671,430
抵銷分部間交易	<u>(1,761)</u>
綜合資產總額	<u><u>669,669</u></u>

負債

可呈報分部負債	415,067
抵銷分部間交易	<u>(1,630)</u>
綜合負債總額	<u><u>413,437</u></u>

**(iii) 地理資料**

下表列明以下各項的地理位置資料：(i)本集團來自外部客戶的收入，以及(ii)本集團的物業、廠房及設備、無形資產及於聯營公司中的權益(「指明非流動資產」)。客戶的地理位置按貨物的交付地確定。就指明非流動資產的地理位置而言，倘為物業、廠房及設備，則按資產的實際位置確定；倘為無形資產，則按其所分配的經營地點確定；倘為於聯營公司的權益，則按經營地點確定。

*來自外部客戶的收入*

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
中國	40,153	47,490
歐洲、中東及非洲	12,388	1,620
亞洲(不包括中國)	2,165	152
北美	21	—
其他	2,317	1,543
	<u>57,044</u>	<u>50,805</u>

*指明非流動資產*

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
中國	93,975	97,381
歐洲、中東及非洲	146,905	—
亞洲(不包括中國)	488	—
北美	34,296	22,813
其他	224	—
	<u>275,888</u>	<u>120,194</u>

## 5. 其他淨收入

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
政府補助(附註)	1,153	1,257
銀行存款的利息收入	6,940	10,456
以攤餘成本計量的其他金融資產的利息收入	157	210
處置物業、廠房及設備的淨虧損	(8)	(96)
匯兌淨(虧損)/收益	(93)	3
以公允價值計量且其變動計入損益的金融資產的已實現及未實現淨收益	678	—
其他	144	21
	<u>8,971</u>	<u>11,851</u>

附註：大部分政府補助為政府資助研發項目的補貼。

## 6. 稅前虧損

稅前虧損已扣除/(計入)以下各項：

### (a) 融資成本

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
租賃負債的利息	245	408
計息借款利息	1,161	122
非以公允價值計量且其變動計入損益的金融負債的利息開支總額	1,406	530
客戶預付款累計利息	131	—
其他	65	32
	<u>1,602</u>	<u>562</u>

(b) 員工成本#

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
以權益結算的股份支付的成本總額	448	1,207
減：資本化至存貨成本	(3)	(12)
於綜合損益表中確認的以權益結算的股份支付 的開支	445	1,195
設定提存退休計劃(附註)	1,900	2,031
工資、薪金及其他福利	21,168	19,224
	<u>23,513</u>	<u>22,450</u>

附註：根據中國勞動法規的規定，本集團還參加地方政府為其僱員組織的各種設定提存退休計劃。本集團須按合資格僱員薪金的指定比例向退休計劃供款。本集團向計劃作出的供款為不可退回，且於計劃產生任何作廢款項的情況下，不得用作扣減本集團未來或現有的供款水平。

(c) 其他經營成本

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
捐贈(附註)	4,765	5,340
重組成本	981	—
法律及專業費用以及其他	1,496	839
	<u>7,242</u>	<u>6,179</u>

附註：截至2025年12月31日止年度，本集團向第三方慈善機構作出的慈善及其他捐贈金額為4,765,000美元(2024年：5,340,000美元)。

(d) 其他項目

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
無形資產攤銷	4,264	4,123
折舊費用#		
—自有物業、廠房及設備	5,267	4,092
—使用權資產	4,755	4,058
	<u>10,022</u>	<u>8,150</u>
	14,286	12,273
研發支出	14,463	21,556
減：資本化開發成本的攤銷	(3,970)	(3,886)
	<u>10,493</u>	<u>17,670</u>
存貨成本#	23,855	20,544
核數師的酬金		
—核數服務	459	276
—其他服務費	941	84

# 存貨成本包括與員工成本和折舊費用有關的7,443,000美元(2024年：7,098,000美元)，該金額亦按截至2025年12月31日止年度的該等各項開支類別計入於上文或附註6(b)中單獨披露的各項總額。

7. 綜合損益表中的所得稅

(a) 綜合損益及其他全面收益表中的稅項為：

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
當期稅項 — 中國企業所得稅(「企業所得稅」) 年內撥備	666	984
當期稅項 — 其他司法管轄區	123	—
當期稅項總額	789	984
遞延稅項 臨時差額的產生及撥回	—	—
	<u>789</u>	<u>984</u>

海外地區附屬公司之稅項以相關國家現行適用的稅率徵收。

**(i) 開曼群島稅項**

根據開曼群島現行規則及規例，本公司毋須於該司法管轄區繳納任何所得稅。

**(ii) 香港利得稅**

本公司在香港註冊成立的附屬公司須按估計應課稅利潤的16.5%繳納香港利得稅。由於年內並無應課稅利潤，故未就本年度作出香港利得稅撥備。

**(iii) 中國企業所得稅(「企業所得稅」)**

根據《中華人民共和國企業所得稅法》，本公司所有中國附屬公司應按25%的稅率繳納中國企業所得稅；惟上海微創心通、上海佐心醫療科技有限公司及微創®心律管理上海可享有15%的優惠所得稅稅率，因該等公司被認定為「高新技術企業」(「高新技術企業」)。根據國稅函[2009]203號的規定，倘一個實體被認定為高新技術企業，則於認定期內可享受優惠所得稅稅率。

**(iv) 法國稅項**

截至2025年12月31日止年度，收入按25%徵稅，且企業所得稅負債超過763,000歐元的公司適用3.3%的企業所得稅附加費。

**(v) 意大利稅項**

MicroPort CRM S.r.l(「MicroPort CRM Italy」)需按24%的稅率繳納意大利企業所得稅(「IRES」)。除IRES外，MicroPort CRM Italy還需繳納生產活動地區稅(「IRAP」)。IRAP的計稅基準為在意大利各地區產生的淨生產價值。標準稅率為3.9%，各地區政府可在一定範圍內上調或下調該稅率。

**(vi) 西班牙稅項**

MicroPort CRM Medical S.L.(「MicroPort CRM Spain」)需按25%的稅率繳納所得稅。

**(vii) 本集團其他實體之稅項以相關國家現行適用的稅率徵收。**

(b) 按適用稅率計算的所得稅開支與會計虧損的對賬：

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
稅前虧損	<u>(18,035)</u>	<u>(6,501)</u>
稅前虧損的名義稅項(按有關國家及地區適用於 利潤的稅率計算)	(1,556)	(1,500)
不可扣減開支的影響	1,373	1,775
未確認可扣減臨時差額(扣除動用過往年度未確 認可扣減臨時差額)的影響	178	1,393
研發開支加計扣除的影響	(1,302)	(1,687)
未確認稅項虧損的影響	2,559	1,743
免稅收入的影響	(1,129)	(1,724)
中國預扣稅(附註)	<u>666</u>	<u>984</u>
實際稅項開支	<u>789</u>	<u>984</u>

附註：中國預扣稅(「預扣稅」)

截至2025年12月31日止年度的中國企業所得稅，產生自本集團於中國境外註冊的附屬公司存放於非居民賬戶的現金存款利息收入，該收入須按10%的稅率繳納中國預扣稅。

## 8. 每股虧損

### (a) 每股基本虧損

截至2025年12月31日止年度，每股基本虧損的計算是基於本公司權益股東應佔虧損18,819,000美元(2024年：6,948,000美元)，以及年內發行普通股的加權平均數目。此外，經呈列的各個報告期間的已發行普通股的加權平均數目已就2025年2月24日生效的股份合併影響作出追溯調整。

每股基本虧損計算如下：

#### (i) 本公司權益股東應佔年內虧損

	2025年 美元千元	2024年 美元千元 (經重列)
本公司權益股東應佔年內虧損	<u>(18,819)</u>	<u>(6,948)</u>

(ii) 經股份合併調整後的加權平均股份數目

	2025年 千股	2024年 千股 (經重列)
就每股基本虧損而言的年初已發行股份：		
就每股基本虧損而言的普通股數目	482,519	482,496
收購附屬公司後發行股份的影響	25,998	—
已行使購股權的影響	9	19
持有庫存股份的影響	(16,419)	(14,734)
	<u>492,107</u>	<u>467,781</u>
就每股基本虧損而言的年末加權平均股份數目	<u>492,107</u>	<u>467,781</u>

(b) 每股攤薄虧損

計算每股攤薄虧損時，已就假設轉換所有攤薄性潛在普通股而調整發行在外普通股的加權平均數。截至2025年及2024年12月31日止年度的每股攤薄虧損金額的計算，並未計及本公司所授購股權的潛在影響，乃由於其對各年度的每股基本虧損金額具反攤薄影響。因此，截至2025年及2024年12月31日止年度的每股攤薄虧損與各年度的每股基本虧損相同。

## 9. 物業、廠房及設備

### (a) 賬面值對賬

	持作自用樓宇	租賃裝修 美元千元	設備及機器 美元千元	辦公室設備、 傢具、 裝置及汽車 美元千元	使用權資產 美元千元	在建工程 美元千元	總計 美元千元
成本：							
於2024年1月1日(經重列)	—	11,242	11,867	1,740	21,389	477	46,715
收購附屬公司	—	928	1,162	5	708	21	2,824
轉自在建工程	—	208	387	28	—	(623)	—
添置	25,969	24	38	—	24,616	358	51,005
出售	—	—	(62)	(25)	(158)	(157)	(402)
租賃條款修訂	—	—	—	—	(1,613)	—	(1,613)
匯兌調整	(259)	(177)	(190)	(26)	(551)	(3)	(1,206)
於2024年12月31日及 2025年1月1日(經重列)	25,710	12,225	13,202	1,722	44,391	73	97,323
收購附屬公司	—	6,914	53,012	5,220	55,176	2,211	122,533
轉自在建工程	—	1,768	339	184	—	(2,291)	—
添置	—	—	339	—	649	2,795	3,783
出售	—	—	(68)	(18)	—	(403)	(489)
匯兌調整	584	310	348	46	1,063	3	2,354
於2025年12月31日	26,294	21,217	67,172	7,154	101,279	2,388	225,504
累計折舊及攤銷：							
於2024年1月1日(經重列)	—	3,437	3,410	530	11,527	—	18,904
收購附屬公司	—	72	378	4	—	—	454
年內支出	—	2,513	1,247	332	4,058	—	8,150
出售撤回	—	—	(27)	(23)	(158)	—	(208)
匯兌調整	—	(76)	(66)	(12)	(208)	—	(362)
於2024年12月31日及 2025年1月1日(經重列)	—	5,946	4,942	831	15,219	—	26,938
收購附屬公司(附註16)	—	4,900	39,034	3,848	37,883	—	85,665
年內支出	962	2,423	1,536	346	4,755	—	10,022
出售撤回	—	—	(39)	(17)	—	—	(56)
匯兌調整	14	174	160	27	456	—	831
於2025年12月31日	976	13,443	45,633	5,035	58,313	—	123,400
賬面淨值：							
於2025年12月31日	25,318	7,774	21,539	2,119	42,966	2,388	102,104
於2024年12月31日(經重列)	25,710	6,279	8,260	891	29,172	73	70,385
於2024年1月1日(經重列)	—	7,805	8,457	1,210	9,862	477	27,811

本集團擁有的樓宇及土地使用權已根據本集團的借款安排質押作抵押，於2025年12月31日的賬面值分別為25,318,000美元及23,998,000美元(2024年：無)。

**(b) 使用權資產**

按相關資產的類別劃分的使用權資產賬面淨值分析如下：

	<b>2025年 12月31日 美元千元</b>	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
租作自用物業，按折舊成本列賬	<b>18,968</b>	4,803	9,862
土地使用權，按折舊成本列賬	<b>23,998</b>	24,369	—
	<b><u>42,966</u></b>	<b><u>29,172</u></b>	<b><u>9,862</u></b>

於損益中確認的有關租賃之開支項目分析如下：

	<b>2025年 美元千元</b>	2024年 美元千元 (經重列)
按相關資產的類別劃分的使用權資產的折舊費用：		
租作自用物業	<b>3,843</b>	4,058
土地使用權	<b>912</b>	—
	<b><u>4,755</u></b>	<b><u>4,058</u></b>
租賃負債利息	<b>245</b>	408
與短期租賃相關的開支	<b>355</b>	—

**(i) 土地使用權**

本集團於2024年通過資產收購，於若干製造設備所在地中國取得土地使用權。土地使用權初始獲授年期50年，年期屆滿後該土地將歸政府所有，收購後餘下年期為25年。

**(ii) 租作自用物業**

本集團所租賃的製造廠房、倉庫及辦公樓的租期均不超過五年。某些租賃包括可選擇在重新協商所有條款後續訂租約。租賃均不包括可變租賃付款。

## 10. 商譽

商業  
美元千元

成本及賬面值：

於2024年12月31日及2025年1月1日	—
收購附屬公司(附註16)	109,371
	<hr/>
於2025年12月31日	109,371
	<hr/> <hr/>

商譽分配至本集團的現金產生單位(「現金產生單位」)如下：

	2025年 美元千元
CRM業務 — 國際	101,505
CRM業務 — 中國	7,866
	<hr/>
	109,371
	<hr/> <hr/>

現金產生單位的可收回金額為公允價值減出售成本與使用價值中的較高者。該等計算採用基於管理層批准的財務預算所作的現金流量預測，涵蓋九年期間。

使用價值(「使用價值」)計算方法的主要假設如下(根據過往經驗或外部資料來源)：

	截至2025年12月31日止年度	
	CRM業務 — 國際	CRM業務 — 中國
年度收入增長率	3.2%–8.7%	12.0%–20.0%
用於預測期間外的長期增長率	2%	2%
稅前貼現率	15%	16%

於2025年12月31日，CRM業務 — 國際現金產生單位之可收回金額估計超過現金產生單位的賬面值459,655,000美元。

於2025年12月31日，CRM業務 — 中國現金產生單位之可收回金額估計超過現金產生單位的賬面值102,544,000美元。

管理層識別出，某項關鍵假設的合理可能變更可導致賬面值超過可收回金額。下表載列為使估計可收回金額等於賬面值，各項假設需分別變動的幅度：

	截至2025年12月31日止年度	
	CRM業務 —國際	CRM業務 —中國
年度收入增長率	0%–1.7%	8.3%–16.3%
用於預測期間外的長期增長率	0%	0%
稅前貼現率	35%	45%

## 11. 於聯營公司中的權益

以下列表僅包含重要聯營公司的詳情，該聯營公司是未上市公司實體，並無市場報價：

聯營公司 名稱	營業結構 形式	註冊成立 及業務地點	已發行及繳足 股本詳情	所有權權益比例			主營業務
				本集團的 實際權益	本公司 所持有	附屬公司 所持有	
4C Medical	註冊成立	美國	5,126,122股普通股及 92,277,906股優先股	24.3%	20.4%	3.9%	治療二尖瓣疾病的醫 療器械研發

### 4C Medical

於2018年至2022年期間，本集團與4C Medical簽訂認購及股東協議，購買4C Medical的A輪優先股、B輪優先股及C輪優先股。於2025年12月31日，該等對4C Medical的投資被確認為對聯營公司的投資並按權益法入賬。

於2025年3月5日，4C Medical完成其D輪融資的首輪交割，並觸發所有尚未轉換的可轉換工具按指定轉換價自動轉換為4C Medical的優先股。除轉換可轉換工具外，本集團並未於D輪融資中追加任何新資本，而其他投資者已出資40,000,000美元，以認購4C Medical發行的額外優先股。本集團於4C Medical的實際權益遂由29.6%下降至24.3%。是次於4C Medical權益的攤薄被視為視作出售4C Medical的部分權益，攤薄收益3,771,000美元於本集團截至2025年12月31日止年度的綜合損益表中確認為「視作出售一家聯營公司權益之收益」。

本集團的聯營公司於綜合財務報表中按權益法入賬。

經任何會計政策差異調整並與綜合財務報表賬面值對賬的重要聯營公司的財務信息概要披露如下：

	<b>2025年</b> <b>12月31日</b> <b>美元千元</b>	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
<b>4C Medical的各項總額</b>			
非流動資產	<b>1,700</b>	631	1,181
流動資產	<b>22,800</b>	3,913	4,125
非流動負債	<b>(3,720)</b>	—	(279)
流動負債	<b>(11,015)</b>	(43,829)	(15,459)
權益	<b>(9,765)</b>	39,285	10,431
年內虧損及全面收益總額	<b>(28,574)</b>	(28,957)	(22,461)
<b>與本集團於4C Medical中權益的對賬</b>			
4C Medical淨資產總額	<b>9,765</b>	(39,285)	(10,431)
本集團的實際權益	<b>24.3%</b>	29.6%	29.6%
本集團在4C Medical淨資產中的份額	<b>2,375</b>	(11,617)	(3,084)
商譽(減累計減值)	<b>29,354</b>	34,799	23,273
以權益法計量的投資方之股份支付安排的攤薄效應	<b>(219)</b>	(369)	(253)
本集團於4C Medical權益的賬面值	<b><u>31,510</u></b>	<b><u>22,813</u></b>	<b><u>19,936</u></b>

個別非重大聯營公司的信息：

	<b>2025年</b> <b>12月31日</b> <b>美元千元</b>	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
非重大聯營公司在綜合財務報表中的賬面值	<b>224</b>	247	267
本集團在非重大聯營公司中的份額			
年內虧損及全面收益總額	<b>(23)</b>	(17)	(378)
其他變動	<b>—</b>	—	(147)

## 12. 貿易及其他應收款項

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
貿易應收款項	68,763	19,002	14,260
應收票據	<u>5,396</u>	<u>2,667</u>	<u>—</u>
貿易及應收票據	<b>74,159</b>	21,669	14,260
可抵扣增值稅	12,354	92	8
法國CIR	3,440	—	—
應收利息	667	2,026	4,444
預付款項	4,533	1,076	1,400
按金及其他應收賬款	<u>11,750</u>	<u>173</u>	<u>330</u>
	<b><u>106,903</u></b>	<b><u>25,036</u></b>	<b><u>20,442</u></b>

所有流動貿易及其他應收款項預期將於一年內收回或確認為開支。

### 賬齡分析

截至報告期末，應收賬款經扣除虧損撥備按發票日期(或收入確認日期(以較早者為準))之賬齡分析如下：

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
三個月內	56,724	20,006	14,260
三個月以上但一年內	17,429	1,514	—
一年以上	<u>6</u>	<u>149</u>	<u>—</u>
	<b><u>74,159</u></b>	<b><u>21,669</u></b>	<b><u>14,260</u></b>

貿易應收款項一般於開票日期起計60至180日內到期。

### 13. 貿易及其他應付款項

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
<b>流動</b>			
貿易應付款項	37,373	5,536	7,518
應計工資	31,673	4,023	5,318
有關收購一間附屬公司的應付代價	—	31,517	—
收購非控股權益應付款項	845	—	—
其他應付款項及應計費用	42,837	8,804	8,749
	<u>112,728</u>	<u>49,880</u>	<u>21,585</u>
<b>非流動</b>			
收購非控股權益應付款項	1,693	—	—
其他應付款項及應計費用	15,453	—	—
	<u>17,146</u>	<u>—</u>	<u>—</u>

上表中分類為流動負債的所有結餘預期將於一年內結算。

截至報告期末，基於發票日期作出的貿易應付款項之賬齡分析如下：

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
一個月內	21,353	4,295	5,344
一個月以上但三個月內	9,035	1,001	1,668
三個月以上但六個月內	2,916	34	352
六個月以上但一年內	1,242	31	107
一年以上	2,827	175	47
	<u>37,373</u>	<u>5,536</u>	<u>7,518</u>

## 14. 計息借款

(a) 計息借款的還款計劃分析如下：

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
一年內或按要求	18,768	5,217	—
一年後但兩年內	50,920	556	—
兩年後但三年內	136,656	—	—
	<u>206,344</u>	<u>5,773</u>	<u>—</u>

(b) 計息借款的賬面值分析如下：

	2025年 12月31日 美元千元	2024年 12月31日 美元千元 (經重列)	2024年 1月1日 美元千元 (經重列)
有抵押銀行貸款	200,472	—	—
無抵押銀行貸款	5,872	5,773	—
	<u>206,344</u>	<u>5,773</u>	<u>—</u>

截至2025年12月31日，本金金額為23,369,000美元的有抵押銀行貸款由本集團一間附屬公司100%的股權質押作抵押，並以該附屬公司所擁有的所有土地及建築物(附註9)作額外抵押，實際年利率為3.03%。

截至2025年12月31日，本金金額為10,884,000美元的有抵押銀行貸款由本集團一間附屬公司100%的股權質押作抵押，並由該附屬公司提供擔保，實際年利率為2.90%。

截至2025年12月31日，本金金額為166,010,000美元的有抵押銀行貸款由本集團一間同系附屬公司的股權質押作抵押，並由最終控股公司微創<sup>®</sup>醫療提供擔保，實際年利率為2.80%。

截至2025年12月31日，本金金額為5,866,000美元的無抵押銀行貸款並無獲得擔保，實際年利率介乎0.83%至2.95%。

## 15. 股息

本公司董事於截至2025年12月31日止年度並無建議派付任何股息(2024年：無)。

## 16. 同一控制下業務合併

於2025年9月29日，本公司、合併附屬公司與微創®心律管理訂立微創®心律管理合併協議，據此，本集團將以合併方式收購微創®心律管理。合併附屬公司及微創®心律管理將於合併生效時間合併，微創®心律管理成為存續實體並為本集團的全資附屬公司。

該項合併於2025年12月19日完成，微創®心律管理合併協議項下的所有先決條件均已達成或獲豁免。合併完成後，微創®心律管理成為本集團的間接全資附屬公司。本公司向微創®心律管理的股東發行3,953,847,000股新股份作為合併的代價。

由於本集團與微創®心律管理於收購事項前後均處於微創®醫療的同一控制下，且控制並非一時之事，故該業務合併已根據賬面值會計原則作為同一控制下業務合併於本集團綜合財務報表內入賬。總代價548,826,000美元與微創®心律管理屬最終控制方微創®醫療所有的負債淨值賬面值13,023,000美元的差額561,849,000美元乃於資本儲備中予以確認。

下表列示微創®心律管理的可識別資產及負債於微創®心律管理首次處於本公司控制下之日(即2025年12月19日)的金額：

	於2025年 12月19日的 賬面值 美元千元
物業、廠房及設備	36,868
無形資產	9,604
商譽	109,371
遞延稅項資產	10,095
其他非流動資產	8,214
存貨	71,451
貿易及其他應收款項	79,115
現金及現金等價物	12,577
計息借款	(167,418)
貿易及其他應付款項	(112,060)
合約負債	(35,895)
租賃負債	(24,111)
界定福利退休計劃	(7,793)
遞延收益	(1,070)
應付所得稅	(1,971)
	<hr/>
按賬面值計算之可識別負債淨值總額	<u>(13,023)</u>

收購前賬面值乃根據屬最終控制方微創®醫療所有的賬面值釐定。

收購事項產生的資本儲備已確認如下：

	美元千元
總代價	548,826
減：可識別負債淨值的賬面值	13,023
	<hr/>
資本儲備	<u>561,849</u>

有關收購微創®心律管理的現金流量分析如下：

	美元千元
總代價	548,826
減：收購所得的現金及現金等價物	(12,577)
透過發行普通股支付的代價	<u>(548,826)</u>
計入投資活動現金流量的現金及現金等價物現金流入淨額	
收購所得的現金及現金等價物結餘	<u>(12,577)</u>

自收購日期起至2025年12月31日止期間，微創®心律管理為本集團貢獻收入5,734,000美元及毛利3,009,000美元，惟就期內綜合虧損而言產生虧損1,956,000美元。倘收購事項於2025年1月1日發生，管理層估計截至2025年12月31日止年度的綜合收入將為279,088,000美元、綜合毛利將為152,118,000美元，而綜合虧損將為136,131,000美元。

## 17. 股本

### 法定

截至2021年1月1日，本公司法定股本為50,000美元，分為500,000,000股每股面值0.0001美元的股份。

於2021年1月15日，本公司股東批准股份拆細，據此，每股已發行及未發行股本被細分為20股相應類別的股份，每股面值0.000005美元。

### 已發行及繳足

	普通股 股份數目 千股	美元千元
於2024年1月1日的結餘(經重列)	2,412,478	12
根據購股權計劃發行的股份	115	—
	<hr/>	<hr/>
於2024年12月31日及2025年1月1日的結餘(經重列)	2,412,593	12
根據購股權計劃發行的股份	114	—
收購附屬公司發行的股份	3,953,847	20
	<hr/>	<hr/>
於2025年12月31日的結餘	<u>6,366,554</u>	<u>32</u>

**(i) 購回自身股份**

截至2025年12月31日止年度，本公司通過股份獎勵計劃項下的指定受託人購回自身普通股的詳情如下：

年度／月份	回購 股份數量	已付每股 最高價格 港元	已付每股 最低價格 港元	已付 代價總額 美元千元
2025年1月	<u>1,415,000</u>	0.73	0.67	<u>124</u>

**(ii) 根據購股權計劃發行的股份**

截至2025年12月31日止年度，本公司已行使購股權認購114,000股(2024年：115,000股)普通股，總代價為19,000美元(2024年：18,000美元)，其中零及19,000美元(2024年：零及18,000美元)分別計入股本及股份溢價。19,000美元(2024年：19,000美元)已從資本儲備轉入股份溢價賬。

## 其他資料

### 企業管治常規

本公司已採納並採用《企業管治守則》所載的原則及守則條文。於報告期內，本公司一直遵守強制性守則條文。

本公司將繼續定期檢討及監察其企業管治常規，以確保遵守《企業管治守則》並維持本公司高水平的企業管治常規，以保障股東利益並提升企業價值及責任感。

有關本公司企業管治常規的詳情將載於本公司即將刊發的截至2025年12月31日止年度的年報內。

### 遵守《標準守則》

本公司已採納《標準守則》作為其董事進行證券交易之行為守則基準。

我們已向所有董事作出特定查詢，且所有董事確認，彼等於報告期內一直遵守《標準守則》開展本公司證券交易。

本公司僱員若可能擁有本公司內幕消息，亦須遵守《標準守則》。於報告期內，本公司並無發現任何僱員不遵守《標準守則》的情況。

### 本公司遵守相關法律法規

於報告期內及直至本公告日期，本集團已在所有重大方面遵守本集團運營所在地的適用法律法規及監管要求，包括香港《公司條例》、《上市規則》、《證券及期貨條例》及《企業管治守則》有關(其中包括)披露資料及企業管治之規定。

## 全球發售所得款項用途

於2021年2月4日，本公司股份於聯交所上市。全球發售所得款項淨額約為2,717.2百萬港元。於2023年12月29日，董事會已議決重新分配未動用所得款項淨額（「改變所得款項淨額用途」）。有關改變所得款項淨額用途的進一步詳情，請參閱本公司日期為2024年1月1日的公告。下表載列所得款項淨額之實際用途及未動用所得款項淨額之經修訂分配。截至2025年12月31日，本公司已將全球發售所得款項淨額用於以下用途：

	用於相關用途的所得款項淨額 百萬港元	誠如招股章程所披露佔合計所得款項淨額的百分比(於改變所得款項淨額用途前)	截至2023年12月15日未動用所得款項金額 <sup>(1)</sup> 百萬港元	重新分配後所得款項用途 百萬港元	經修訂未動用所得款項淨額百分比	截至2025年1月1日未動用所得款項金額 百萬港元	於報告期間已動用金額 百萬港元	截至2025年12月31日實際已動用所得款項金額 百萬港元	截至2025年12月31日未動用所得款項金額 百萬港元	未動用所得款項淨額的預期時間表
<b>VitaFlow Liberty®自由·維心流™</b>										
—正在進行的VitaFlow Liberty®自由·維心流™研發活動、臨床試驗及產品註冊	423.9	15.6%	250.2	50.2	3.52%	20.3	20.3	223.9	—	
—正在中國及海外進行的VitaFlow Liberty®自由·維心流™銷售及營銷活動	391.3	14.4%	154.9	104.9	7.36%	10.0	10.0	341.3	—	
<b>小計</b>	<b>815.2</b>	<b>30.0%</b>	<b>405.1</b>	<b>155.1</b>	<b>10.89%</b>	<b>30.3</b>	<b>30.3</b>	<b>565.2</b>	<b>—</b>	
<b>VitaFlow®維心流™</b>	<b>92.4</b>	<b>3.4%</b>	<b>19.2</b>	<b>19.2</b>	<b>1.35%</b>	<b>—</b>	<b>—</b>	<b>—</b>	<b>—</b>	
<b>其餘產品</b>										
—為VitaFlow®維心流™ III及VitaFlow®維心流™球擴式的研究、臨床前、臨床試驗及商業化提供資金	190.2	7.0%	98.5	98.5	6.91%	66.4	14.9	138.7	51.5	2028年
—正在進行及計劃的TMV在研產品研發	312.5	11.5%	202.8	202.8	14.24%	165.5	8.0	155.1	157.4	2028年
—進行中及計劃的TTVR在研產品、外科瓣產品及手術配套產品研發	163.0	6.0%	127.1	75.0	5.27%	65.3	8.0	53.6	57.3	2028年
—在獲得相關監管批准後，為計劃商業化活動提供資金	67.9	2.5%	67.9	—	—	—	—	—	—	—
<b>小計</b>	<b>733.6</b>	<b>27.0%</b>	<b>496.3</b>	<b>376.3</b>	<b>26.42%</b>	<b>316.5</b>	<b>31.0</b>	<b>347.4</b>	<b>266.2</b>	
通過與全球賦能者合作為擴展我們的產品組合提供資金	407.6	15.0%	53.2	523.2	36.73%	326.1	70.0	621.5	256.1	2028年
擴大我們的產能並提高我們生產VitaFlow®維心流™及VitaFlow Liberty®自由·維心流™的能力	396.7	14.6%	299.2	299.2	21.00%	252.2	36.5	181.0	215.7	2028年
營運資金及一般公司用途	271.7	10.0%	151.5	51.5	3.62%	17.5	17.5	171.7	—	
<b>總計</b>	<b>2,717.2</b>	<b>100.0%</b>	<b>1,424.5</b>	<b>1,424.5</b>	<b>100.0%</b>	<b>923.2</b>	<b>185.2</b>	<b>1,979.2</b>	<b>738.0</b>	

附註：

- (1) 2023年12月15日，為改變所得款項淨額用途前計算全球發售所得款項淨額用途之最後可行日期。
- (2) 於改變所得款項淨額用途前，全球發售所得款項淨額一直按招股章程所披露方式動用。自改變所得款項淨額用途以來，全球發售所得款項淨額一直按本公司日期為2024年1月1日的公告所披露方式動用。截至本公告日期，除上文所披露者外，本公司預期所得款項用途計劃不會發生任何變動。本公司預計將於2025年末前按照本公司日期為2024年1月1日的公告所披露的擬定用途悉數動用全球發售所得款項淨額。動用全球發售所得款項淨額的預期日期已獲延長，該預期日期乃根據本公司對未來市況作出的最佳估計而定，並可根據我們的實際業務運營予以變更。

## 末期股息

董事不建議就報告期派發末期股息(2024年：無)。

## 購買、出售或贖回本公司上市證券

於報告期內，除就股份獎勵計劃於聯交所通過股份獎勵計劃受託人以0.97百萬港元的現金代價購入1,415,000股本公司股份外，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。截至2025年12月31日，本公司並無持有任何庫存股份。

## 畢馬威會計師事務所的工作範圍

初步公告所載本集團截至2025年12月31日止年度之綜合財務狀況表、綜合損益表及綜合損益及其他全面收益表及相關附註之數字已獲本集團核數師畢馬威會計師事務所(執業會計師)與本集團於本年度的經審核綜合財務報表所載數額核對一致。畢馬威會計師事務所就此執行之工作並不構成核證工作，因此，畢馬威會計師事務所並未對初步公告發表任何意見或核證結論。

## 審核委員會

審核委員會由三名非執行董事組成，分別為陳國明先生、周嘉鴻先生及孫志祥女士。委員會主席周嘉鴻先生具備《上市規則》第3.10(2)及3.21條所規定的適當資歷。審核委員會的主要職責是協助董事會，就本公司財務報告流程、內部控制及風險管理制度的有效性提供獨立意見及監督審核流程。

審核委員會已與本公司管理層及外部核數師畢馬威會計師事務所共同審核本公司所採用會計原則及政策以及本公司截至2025年12月31日止年度的年度業績及經審核綜合財務報表。

## 股東週年大會

本公司股東週年大會將於2026年6月4日(星期四)舉行。本公司將於股東週年大會前不少於21日將通函(包括股東週年大會通告)分別刊載於聯交所及本公司網站並寄發予股東(倘適用)。

## 暫停辦理股份過戶登記

為確定股東出席股東週年大會及於會上投票的權利，本公司將自2026年6月1日(星期一)至2026年6月4日(星期四)(包括首尾兩日)暫停辦理本公司的股份過戶登記手續。為符合資格出席股東週年大會及於會上投票，所有過戶文件連同有關股票須不遲於2026年5月29日(星期五)下午四時三十分送交本公司香港股份過戶登記處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖)，以作登記。

## 公佈全年業績及年度報告

本公告將刊載於聯交所網站([www.hkexnews.hk](http://www.hkexnews.hk))及本公司網站([www.cardioflowmedtech.com](http://www.cardioflowmedtech.com))。截至2025年12月31日止年度之年度報告載有符合《上市規則》項下規定的所有資料，並將於適當時候寄發予股東(如適用)及分別刊載於聯交所及本公司網站。

## 致謝

董事會謹此就本集團股東、管理團隊、僱員、業務夥伴及客戶向本集團作出的支持及貢獻表示衷心感謝。

## 釋義及技術詞彙表

「4C Medical」	指	4C Medical Technologies, Inc.，一家根據特拉華州法律註冊成立的公司，主要從事二尖瓣及三尖瓣器械的研發
「股東週年大會」	指	將於2026年6月4日(星期四)假座中國上海市浦東新區牛頓路501號舉行的股東週年大會或其任何續會
「AltaValve™」	指	AltaValve™人體經導管二尖瓣置換醫療器械
「Alwide®敖廣®」	指	Alwide®敖廣®瓣膜球囊擴張導管
「Alwide® Plus敖廣® Plus」	指	Alwide® Plus敖廣® Plus瓣膜球囊擴張導管
「AnchorMan®錨王™」	指	AnchorMan®錨王™左心耳導引系統及AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統
「AnchorMan®錨王™左心耳導引系統」	指	AnchorMan®錨王™左心耳導引系統
「AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統」	指	AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統
「AnchorMan®錨王™ Pro」	指	新一代AnchorMan®錨王™左心耳導引系統及AnchorMan®錨王™左心耳封堵系統
「Angelguide®敖航™」	指	我們的第一代尖端預塑型超硬導絲
「主動脈瓣」	指	阻止血液從主動脈逆流至左心室的瓣膜
「AR」	指	主動脈反流
「聯營公司」	指	具有《上市規則》所界定的涵義
「審核委員會」	指	董事會審核委員會

「董事會」	指	本公司董事會
「bpm」	指	每分鐘節拍數
「BTO」	指	緩速 — 快速重迭，該功能允許在體育鍛煉期間實現高頻率心室起搏，同時保持對慢速心室輔助的檢測
「CE」或「CE標誌」或「CE認證」或「CE MDR」	指	表明歐洲經濟區內所售產品符合健康、安全及環保標準的認證標誌
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄C1所載《企業管治守則》(經不時修訂)
「中國」或「中國內地」	指	中華人民共和國，但僅就本公告而言及僅作地域參考，除文義另有所指外，本公告對「中國」的提述不適用於香港、澳門及台灣
「守則條文」	指	《企業管治守則》所載原則及守則條文
「《公司條例》」	指	香港法例第622章《公司條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「本公司」	指	微创心通医疗科技有限公司，一家於2019年1月10日根據開曼群島法律註冊成立的有限公司
「合併股份」	指	股份合併生效後本公司股本中每股面值0.000025美元之普通股
「控股股東」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義且除文義另有所指外，指微創 <sup>®</sup> 醫療及／或Shanghai MicroPort
「CRM」	指	心律管理
「CRM LTI計劃」	指	微創 <sup>®</sup> 心律管理表現股份單位計劃，為微創 <sup>®</sup> 心律管理於2020年6月30日採納的長期激勵計劃

「CRT」	指	心臟再同步化治療
「董事」	指	本公司董事，包括全部執行、非執行及獨立非執行董事
「DF-4」	指	連接除顫導線與脈衝發生器的行業標準接口，其設計旨在減少因導線近端及設備接口處多個連接端口而產生的體積
「現有股份」	指	股份合併生效前本公司股本中每股面值0.000005美元之普通股
「FDA」	指	美國食品藥品監督管理局
「全球發售」	指	如招股章程所述，發售股份以供認購
「本集團」、「我們」或「我們的」	指	本公司及其全部附屬公司，或(如文義所指，就本公司成為其現有附屬公司的控股公司之前的期間而言)本公司現有附屬公司以及有關附屬公司或其前身(視情況而定)經營的業務
「心力衰竭」	指	心力衰竭
「港元」	指	香港法定貨幣港元
「香港財務報告準則」	指	香港財務報告準則
「香港」	指	中國香港特別行政區
「獨立術者」	指	能夠獨立使用我們的產品進行手術的醫師
「左心耳」或「LAA」	指	左心耳
「左心耳導引」	指	左心耳導引
「左心耳封堵器」或「LAAC」	指	左心耳封堵器
「LBBAP」	指	左束支區域起搏，一種旨在刺激心臟固有傳導系統的生理性起搏技術

「《上市規則》」	指	《聯交所證券上市規則》(經不時修訂或補充)
「主板」	指	由聯交所營運的證券交易所(不包括期權市場)，乃獨立於聯交所GEM，並與其並行運作。為免生疑問，主板不包括聯交所GEM
「合併附屬公司」	指	MicroPort CardioFlow CRM Limited，一家於開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，並為本公司的間接全資附屬公司
「合併交易」	指	將微創®心律管理與合併附屬公司合併
「微創®醫療」	指	微創醫療科學有限公司，一家在開曼群島註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：00853)
「微創®心律管理」	指	微創心律管理有限公司，一家根據開曼群島法律註冊成立的有限公司，為微創®醫療的非全資附屬公司
「微創®心律管理收購事項」	指	日期為2025年9月29日的微創®心律管理合併協議項下擬進行的收購事項
「微創®心律管理集團」	指	微創®心律管理及其全部附屬公司
「微創®心律管理合併協議」	指	本公司、合併附屬公司及微創®心律管理根據開曼群島公司法第233條就將微創®心律管理與合併附屬公司合併而於2025年9月29日訂立的合併協議
「微創®醫療集團」	指	微創®醫療及其全部附屬公司
「微創投資」	指	微創投資控股有限公司(前稱上海微創投資控股有限公司)，一家於2013年4月9日在中國成立的有限公司，為微創®醫療的全資附屬公司
「二尖瓣」	指	阻止左心室的血液流回左心房的瓣膜

「《標準守則》」	指	《上市規則》附錄C3所載《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「上海佐心」	指	上海佐心醫療科技有限公司，一家於2019年9月10日在中國成立的有限公司
「上海佐心股權轉讓協議」	指	微創投資、上海佐擎、上海佐心與上海微創心通所訂立日期為2025年5月30日的股權轉讓協議，內容有關收購於上海佐心收購事項全部股權之49%
「上海微創心通」	指	上海微創心通醫療科技有限公司，一家於2015年5月21日在中國成立的有限公司，為本公司的全資附屬公司
「MP CardioFlow BVI」	指	MicroPort CardioFlow CRM Company Limited，一家於英屬維爾京群島註冊成立的商業有限公司，並為本公司的直接全資附屬公司
「MR」	指	磁共振
「MRI」	指	磁共振造影
「鎳鈦合金」	指	鎳鈦，一種鎳鈦合金，兩種元素的原子百分比大致相等
「國家藥監局」或「NMPA」	指	國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局，包括其分支機構(例如國家藥品監督管理局醫療器械技術審評中心)
「PAV」	指	人工主動脈瓣，我們TAVI產品的人工瓣膜
「PET」	指	聚對苯二甲酸乙二醇酯
「瓣周漏」	指	瓣周漏，通過TAVI或外科主動脈瓣置換術植入人工心臟瓣膜時伴隨的一種併發症

「研發」	指	研究及開發
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「報告期」	指	截至2025年12月31日止年度
「《證券及期貨條例》」	指	香港法例第571章《證券及期貨條例》(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「Shanghai MicroPort」	指	Shanghai MicroPort Limited，一家於2019年1月8日在英屬維爾京群島註冊成立的有限公司，為微創 <sup>®</sup> 醫療的全資附屬公司及我們的控股股東之一
「上海微創醫療」	指	上海微創醫療器械(集團)有限公司，一家於1998年5月15日在中國成立的有限公司，且為微創 <sup>®</sup> 醫療的全資附屬公司
「上海佐擎」	指	上海佐擎企業管理諮詢服務中心(有限合夥)，一家於2020年5月12日在中國成立的有限合夥企業，為上海佐心的僱員持股平台
「股份」	指	本公司股本中的普通股
「股東」	指	股份持有人
「股份獎勵計劃」	指	本公司於2021年3月30日採納的股份獎勵計劃(經不時修訂)
「股份合併」	指	本公司日期為2026年1月26日的公告中提出的股份合併建議，據此按每五(5)股已發行現有股份合併為一(1)股合併股份之基準進行股份合併，並透過撇除任何會因股份合併而產生之每股零碎合併股份，將本公司已發行股本中之合併股份數目向下調整至最接近之整數，自2026年2月24日生效
「購股權計劃」	指	本公司於2020年3月13日採納的購股權計劃(於2023年6月27日終止並以股份計劃替換)

「股份計劃」	指	本公司於2023年6月27日採納的股份計劃(經不時修訂)
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司，香港交易及結算所有有限公司的全資附屬公司
「結構性心臟病業務」	指	本公司心臟瓣膜業務與左心耳封堵器業務
「STS評分」	指	胸外科醫師學會風險評分或百分點，一種經過驗證的開胸手術風險預測模型，評分數值越高，表明患者手術風險越高
「TAVI」	指	經導管主動脈瓣植入術，一種基於導管的技術，通過不涉及開胸手術的微創手術植入新的主動脈瓣，以矯正嚴重的主動脈瓣狹窄
「TAVR」	指	經導管主動脈瓣置換
「TMV」	指	經導管二尖瓣，指通過經導管方式治療二尖瓣疾病的方法
「TMVR」	指	經導管二尖瓣置換，一種基於導管的技術，通過不涉及開胸手術的介入手術植入新的二尖瓣
「庫存股份」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「TR」	指	三尖瓣反流
「TTV」	指	經導管三尖瓣，指通過經導管方式治療三尖瓣疾病的方法
「TTVR」	指	經導管三尖瓣修復，一種基於導管的技術，通過不涉及開胸手術的介入手術植入新的三尖瓣
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、屬地及受限於其司法管轄權的所有地區

「美元」	指	美國法定貨幣，美元
「VitaFlow® 維心流™」	指	除非文義另有指明，否則「VitaFlow®維心流™」指VitaFlow®維心流™經導管主動脈瓣植入系統，是由PAV、電動輸送系統及若干手術配套產品組成
「VitaFlow® AR 自封•維心流™」	指	一種用於治療AR患者的TAVR產品
「VitaFlow Liberty® 自由•維心流™」	指	除非文義另有指明，否則「VitaFlow Liberty®自由•維心流™」指VitaFlow Liberty®自由•維心流™經導管主動脈瓣植入系統，是由PAV、電動輸送系統及尖端預塑型超硬導絲Angelguide®敖航™組成
「VitaFlow Liberty® Flex 自在•維心流™」	指	VitaFlow Liberty® Flex自在•維心流™經導管主動脈瓣植入系統，為VitaFlow Liberty®自由•維心流™輸送系統的升級版，專為與本集團獲批的主動瓣膜產品配套使用而設計
「VitaFlow Liberty® Pro 自通•維心流™」	指	第四代VitaFlow®維心流™產品
「VitaFlow® SELFValve™ 自主•維心流™」	指	一種用於治療MR患者的TMVR產品
「VitaFlow® Triumph™ 凱旋•維心流™」	指	一種用於治療TR患者的TTVR產品
「%」	指	百分比

承董事會命  
微創心通醫療科技有限公司  
主席  
陳國明

中國上海，2026年3月30日

截至本公告日期，執行董事為張瑞年先生及Philippe Wanstok先生；非執行董事為陳國明先生、Brian Chang博士、鄧奧弋先生及吳夏女士；及獨立非執行董事為周嘉鴻先生、孫志祥女士及胡冰山博士。