

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，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



MicroPort NeuroScientific Corporation

微創腦科學有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2172)

自願性公告

Artemis Dream® 嬋娟™ 自膨式顱內雷帕霉素洗脫支架系統 進入NMPA創新綠色通道

本公告乃由微創腦科學有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團附屬公司微創神通醫療科技(上海)有限公司研發的Artemis Dream® 嬋娟™ 自膨式顱內雷帕霉素洗脫支架系統(「Artemis Dream®」)通過國家藥品監督管理局(「NMPA」)創新醫療器械特別審查申請，進入特別審查程序(「綠色通道」)。截至目前，本集團已有7款產品納入NMPA創新醫療器械特別審查，本次產品的納入標誌著在顱內動脈狹窄治療領域的技術佈局再獲官方認可。

作為針對顱內動脈狹窄臨床治療痛點研發的創新產品，Artemis Dream®是國內首款靶向藥物釋放的自膨式顱內動脈支架，核心設計優勢如下：

- **平衡支撐性與遠期預後：**採用自膨式支架結構設計，精準調節力學支撐性能與金屬覆蓋率，從結構層面降低血管損傷及再狹窄發生可能性。

- **實現靶向藥物釋放：**搭載「單面刻槽」靶向載藥技術，塗層牢固度更高，僅向血管壁側定向釋放藥物，可抑制內膜增生、加速內皮化進程，有助於縮短術後雙抗用藥週期。

此次Artemis Dream®進入創新審評「綠色通道」，將有效縮短產品註冊審評週期，推動產品早日上市惠及患者，進一步完善本集團缺血性腦血管疾病全場景治療產品矩陣。

本公司無法保證Artemis Dream®最終可成功進行商業化。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
微創腦科學有限公司
主席兼非執行董事
張劼博士

香港，二零二六年七月三十日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事謝志永先生及王亦群先生；非執行董事張劼博士、劉旭東先生及吳夏女士；以及獨立非執行董事張海曉博士、樊欣先生、李志勇先生及劉安先生。