

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，並明瞭表示，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 Scientific Corporation

微創醫療科學有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：00853)

自願公告

自願召回組配頸組件

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

秉承本集團「永遠以病人為先」的業務理念，於收到有關植入物斷裂之報告後，本公司附屬公司 MicroPort Orthopedics Inc.(「微創骨科」)宣佈自願召回長8度內翻鈷鉻合金組配頸(Long 8° Varus Cobalt Chrome Modular Neck)(組件編號PHAC1254)(一種與髖關節組配式股骨柄一併使用的組配頸，用於調整患肢長度及偏心距，以改善關節穩定性，減少撞擊、脫位及長度不一之風險)(「召回組件」)。於本公告日期，現時約有784件該召回組件須作出自願收回。於本公告日期，微創骨科已收到28份有關該召回組件植入斷裂的報告，佔長8°內翻鈷鉻合金組配頸組件銷售總量的0.286%。微創骨科並未收到任何其他鈷鉻合金組配頸組件的斷裂報告。

雖然斷裂的根本原因仍未明確，但出於病人安全的考慮，本公司董事(「董事」)會(「董事會」)決定主動將召回組件撤出本集團的產品線，以待進一步調查。微創骨科將供應Profemur®髖關節一體式股骨柄及其他鈷鉻合金組配頸(如需要)，使醫生能繼續醫治病人。

微創骨科正與美國食品和藥物管理局及其他有關此全球自願召回的國際監管機構緊密合作。微創骨科正在通知全球涉及召回的分銷商、醫院及外科醫生。雖然斷裂率為極低，我們建議植入長8度內翻鈷鉻合金組配頸(組件編號PHAC1254)的病人諮詢其醫生以釐定是否須採取任何行動。

本公司將繼續密切跟進此情況，並致力保持股東及病人知悉有關使用我們的產品的安全及有效性。

董事會認為有關召回對本集團合併財務狀況構成的影響不重大。董事會相信召回將不會對本集團的營運造成重大不利影響。

董事會已謹慎檢閱微創骨科記錄，作為其召回計劃的一部分。但應注意，就謹慎起見，上文披露的召回組件的估計數目乃未經審核數據，且並未經本公司的核數師確認，仍有待調整及確認。於本集團刊發財務業績後，股東及潛在投資者務必詳閱，在買賣本公司證券時務必謹慎行事。

承董事會命
微創醫療科學有限公司
主席
常兆華博士

中國上海，二零一五年八月十一日

於本公告日期，執行董事為常兆華博士；非執行董事為蘆田典裕先生、白藤泰司先生及陳微微女士；而獨立非執行董事為華澤釗先生、周嘉鴻先生及劉國恩博士。

* 僅供識別