

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，並表明不會就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)

自願公佈 本公司產品開發的最新情況

本公佈乃由先健科技公司(「本公司」)自願作出，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本公司最新產品開發情況的資料。

謹此提述本公司截至二零一四年十二月三十一日止年度的年度報告(「年度報告」)。誠如年度報告披露，本公司的主要產品包括卵圓孔未閉封堵器(「PFO封堵器」)、Lambre™ LAA封堵器(「LAA封堵器」)及鐵基可吸收藥物洗脫冠脈支架系統(「IBS系統」)。二零一四年，LAA封堵器及IBS系統均經中華人民共和國(「中國」)國家食品藥品監督管理局批准為創新醫療器械產品。

於二零一五年十月十二日，美利堅合眾國舊金山第27屆美國經導管心血管治療學術會議(TCT 2015)(the 27th Annual Scientific Symposium of Transcatheter Cardiovascular Therapeutics TCT 2015)舉辦有關LAA封堵器最新發展的研討會。會上報告，截至二零一五年十月本公司已開展LAA封堵器臨床研究，自二零一二年十月以來LAA封堵器已成功植入全球包括中國、歐洲及東南亞270多名患者體內。根據醫生反饋，LAA封堵器的植入成功率約為99.6%。

根據上述臨床研究結果，利用LAA封堵器進行左心耳閉塞術似安全可行。本公司相信LAA封堵器的主要優點包括輸送系統小巧、方便使用、植入過程能完全取回及重新放置以及儀器栓塞風險極低。

於二零一五年十月十四日發表，一名來自法蘭克福心血管中心的醫生 (Cardiovascular Center Frankfurt) (「法蘭克福心血管中心」) 發表一篇有關PFO封堵器特徵及臨床研究結果的報告。根據上述報告，截至二零一五年六月在法蘭克福心血管中心PFO封堵器共植入49名患者體內，植入成功率為100%。PFO封堵器已於二零一三年前完成在德國及法國的上市前臨床評價，並取得歐洲合格評定 (Conformité Européenne)(CE) 認證。

於二零一五年十月十五日，本公司的首席技術官受邀分享有關IBS系統最新發展情況，會上其向全世界的醫生通報IBS系統目前的機械性能可與現有最好的支架媲美，其總體吸收周期可控制在一年左右。由於其為目前世界上僅有的鐵基可吸收支架，且動物試驗呈積極結果，IBS系統吸引了全球醫生的注意和興趣。

鑒於如上所述PFO封堵器、LAA封堵器及IBS系統的發展令人滿意，本公司預期這三種產品一經推出，將會成為本公司未來銷售的重要產品。

承董事會命
先健科技公司
謝粵輝

主席、首席執行官兼執行董事

香港，二零一五年十月二十二日

於本公佈日期，董事會成員包括執行董事謝粵輝先生及劉劍雄先生；非執行董事鄔建輝先生、MONAGHAN Shawn Del先生、姜峰先生及CLEARY Christopher Michael先生；及獨立非執行董事梁顯治先生、周庚申先生及周路明先生。