

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。



AK MEDICAL HOLDINGS LIMITED

愛康醫療控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限責任公司)

(股份代號：1789)

自願公告

獲得美國FDA認證

本公告乃由愛康醫療控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願刊發，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本公司最新業務發展情況的資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣布，本公司於2018年6月22日收到美國食品和藥品管理局(「FDA」)的書面通知，表示我們的A3全膝關節系統已經通過FDA 510(k)認證。

A3全膝關節系統適用於骨骼發育成熟、但因各種原因導致的終末期關節疾患而需要進行膝關節置換的患者。主要包括骨關節炎、骨壞死、類風濕性關節炎以及創傷後關節炎。A3全膝關節系統包括股骨部件、脛骨平台部件和墊片、以及髓骨部件。A3全膝關節系統採用骨水泥固定方式，用來替代患者病損的關節軟骨，消除疼痛症狀、糾正膝關節畸形，改善和恢復患者的膝關節功能。A3全膝關節置換系統屬於後方穩定性膝關節，適合多種手術入路和手術技術要求。

A3全膝關節系統是中國首個獲得FDA認證的關節產品，這標誌著愛康醫療的產品設計理念和質量獲得了FDA的認可。獲得FDA 510(k)的認證，幫助本公司提升了產品競爭力，促進了海外市場業務的發展，並進一步拓寬了未來的國際化道路。

承董事會命
愛康醫療控股有限公司
主席
李志疆

香港，二零一八年六月二十五日

於本公告日期，執行董事為李志疆先生、張斌女士、張朝陽先生及趙曉紅女士；非執行董事為李文明先生及王國璋博士；及獨立非執行董事為黨耕町先生、江智武先生及李澍榮先生。