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之內容概不負責,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倚賴該等內容 而引致之任何損失承擔任何責任。



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)

上海微創心脈醫療科技(集團)股份有限公司 於截至二零二五年六月三十日止半年度業績預告

微創醫療科學有限公司(「本公司」,連同其附屬公司,「本集團」)董事會(「董事會」)謹此通知本公司股東及潛在投資者,根據管理層目前所得信息,預計上海微創心脈醫療科技(集團)股份有限公司(「心脈醫療科技」)截至二零二五年六月三十日止半年度(「報告期」)實現營業收入人民幣70,845.72萬元到人民幣78,717.47萬元,與上年同期相比,將減少人民幣7,871.75萬元到人民幣0.00萬元,同比減少10.00%到0.00%。預計報告期實現歸屬於心脈醫療科技所有者的淨利潤為人民幣30,354.00萬元到人民幣36,109.00萬元,與上年同期相比,將減少人民幣9,998.36萬元到人民幣4,243.36萬元,同比減少24.78%到10.52%。

上述變動主要歸因於:報告期內,心脈醫療科技創新性產品Castor®分支型主動脈覆膜支架及輸送系統、Minos®腹主動脈覆膜支架及輸送系統、Reewarm® PTX藥物球囊擴張導管持續發力,新產品 Talos®直管型胸主動脈覆膜支架系統及Fontus®分支型術中支架系統入院家數及終端植入量均增長較快,但考慮到2024年下半年市場環境變化,心脈醫療科技產品價格及推廣策略的調整因素,報告期銷售額增速及利潤仍受到一定影響。

報告期內,心脈醫療科技研發項目有多項突破。創新研發的全新一代Cratos®分支型主動脈覆膜支架系統上市並實現臨床植入。Tipspear®經頸靜脈肝內穿刺套件獲批上市。Hector®胸主動脈多分支覆膜支架系統正式獲批進入國家藥品監督管理局(NMPA)創新醫療器械特別審查程序,該產品用於微創傷

介入治療累及主動脈弓部三分支的胸主動脈瘤,這是心脈醫療科技第九款進入國家創新醫療器械審批「綠色通道」的產品,同時在海外完成了多例臨床植入。

截至目前,心脈醫療科技產品已在國內超過2700家醫院進入臨床應用,覆蓋全國31個省、自治區、直轄市及港澳地區,國際業務拓展至40餘個國家和地區。其中,報告期內,Minos®腹主動脈覆膜支架及輸送系統和Hercules®球囊擴張導管先後成功獲得歐盟CE MDR (Medical Device Regulation (EU) 2017/745) 認證。未來,心脈醫療科技將繼續加大對外投資,深化全球化佈局,為全球患者提供更優質的醫療器械產品和服務。

本集團持有心脈醫療科技40.32%的股權,其業績於本公司財務報表合併入賬。心脈醫療科技的股份在上海證券交易所科創板上市。

股東及投資者請注意,以上心脈醫療科技的財務資料根據中國會計準則編製,並僅與心脈醫療科技的業務有關,而與本集團其他附屬公司無關。該等資料未經審核,且並未經核數師或本公司審核委員會審閱,且(a)並未撇除集團內交易,(b)並不包括本集團所有業務,及(c)並不代表或全面反映本集團業務或狀況。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命 微創醫療科學有限公司* 常兆華博士 主席

中國上海,二零二五年七月十四日

於本公告日期,本公司之執行董事為常兆華博士;本公司之非執行董事為白藤泰司先生、蘆田典裕 先生及孫維琴女士;及本公司之獨立非執行董事為周嘉鴻先生、劉國恩博士及邵春陽先生。

* 僅供識別