

投资者简报

第06期 2016

 MicroPort



微创®科学2016年度股东周年大会在沪召开

6月27日，微创医疗科学有限公司（“微创®科学”，HK:853）2016年度股东周年大会在上海张江高科技园区微创®医疗集团总部召开。执行董事常兆华博士，非执行董事白藤泰司和芦田典裕，独立非执行董事刘国恩和周嘉鸿出席会议。

会上，首席财务官孙洪斌、首席营销官彭博、首席技术官罗七一博士、美国骨科业务总裁Aurelio Sahagun和国际运营与投资者关系资深副总裁Jonathan Chen就股东的提问进行了回答。

微创®科学股东根据《香港联合交易所有限公司证券上市规则》，对所载于本次大会通告的动议以点票形式进行表决，结果登载于本公司网站（www.microport.com）及香港联合交易所有限公司网站（www.hkexnews.hk）。

微创®集团亮相2016年南美心血管介入年会（SOLACI 2016）

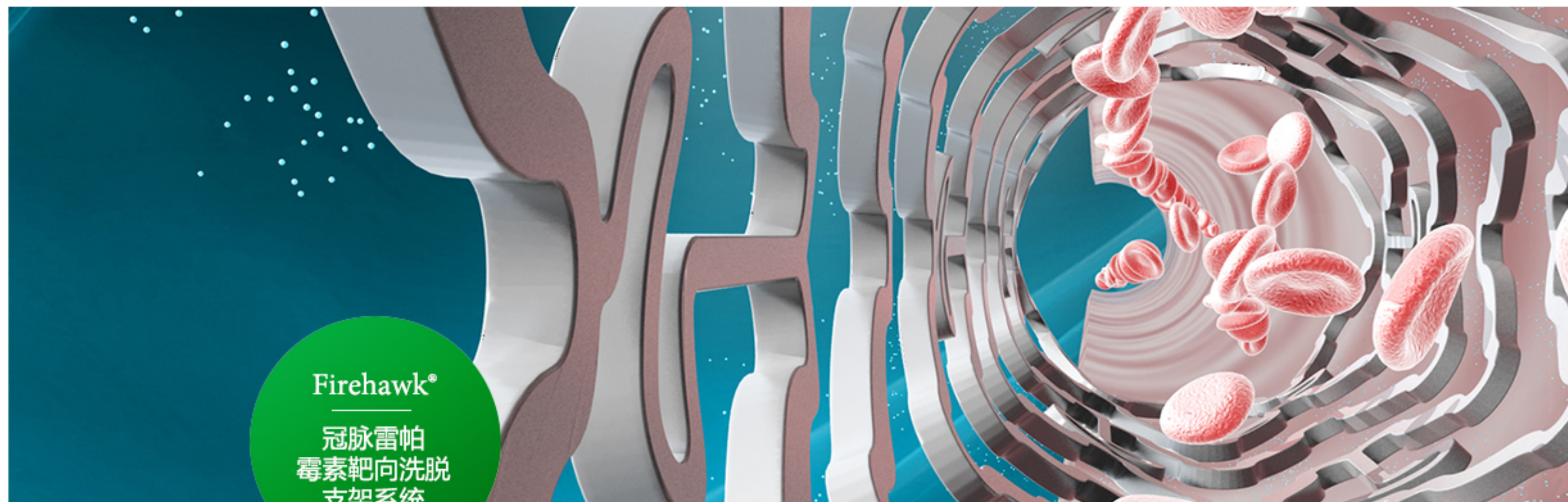
6月8日至10日，2016年南美心血管介入年会（SOLACI 2016）在巴西里约热内卢召开，吸引了来自南美各国近2000位专家参会。上海微创医疗器械（集团）有限公司（“微创®集团”）与会，并举办Firehawk®（火鹰）冠脉雷帕霉素药物靶向洗脱支架系统（“Firehawk®（火鹰）”）上市晚宴；同时，大会成功转播了一台使用微创®集团Firebird2®（火鸟2）冠脉雷帕霉素洗脱钴基合金支架系统（“Firebird2®（火鸟2）”）开展的手术，引发关注与讨论。通过此次参会，让更多南美专家和代理商了解了微创®集团的创新产品及持续创新力，为今后进一步开拓南美市场、服务更多海外患者奠定了良好基础。



Firehawk®（火鹰）冠脉 雷帕霉素靶向洗脱支架系统巴西注册获批

6月13日，微创®集团自主研发的第三代药物支架Firehawk®（火鹰）获得巴西国家卫生监督局（ANVISA）注册批准。这也是继秘鲁顺利获证后，Firehawk®（火鹰）在南美获得的又一个注册证书，意味着该产品将服务于更多南美患者。

Firehawk®
冠脉雷帕
霉素靶向洗脱
支架系统



Firehawk®

冠脉雷帕
霉素靶向洗脱
支架系统

微创®集团参加第十届东方心脏病学会议（OCC 2016）

近日，由上海市医学会、上海市医学会心血管病分会联合主办的第十届东方心脏病学会议（OCC 2016）在上海世博中心召开。微创®集团于会议期间举办“精鹰之路——‘火鹰支架 TARGET 系列研究结果分享’”主题卫星会，分享了 Firehawk®（火鹰）TARGET 系列临床试验结果及相关病例，再次验证了 Firehawk®（火鹰）的安全性及有效性。大会期间，微创®集团展台展出了心血管介入、电生理医疗器械、心脏起搏器械等业务条线的创新产品。其中，微创®电生理 Columbus® 三维心脏电生理标测系统（“Columbus® 系统”）等产品是首次亮相 OCC 大会，吸引了众多参会专家前来参观交流。

业内第二代生物全可吸收血管支架系统 Firesorb™（火鸮）通过CFDA创新医疗器械特别审批申请

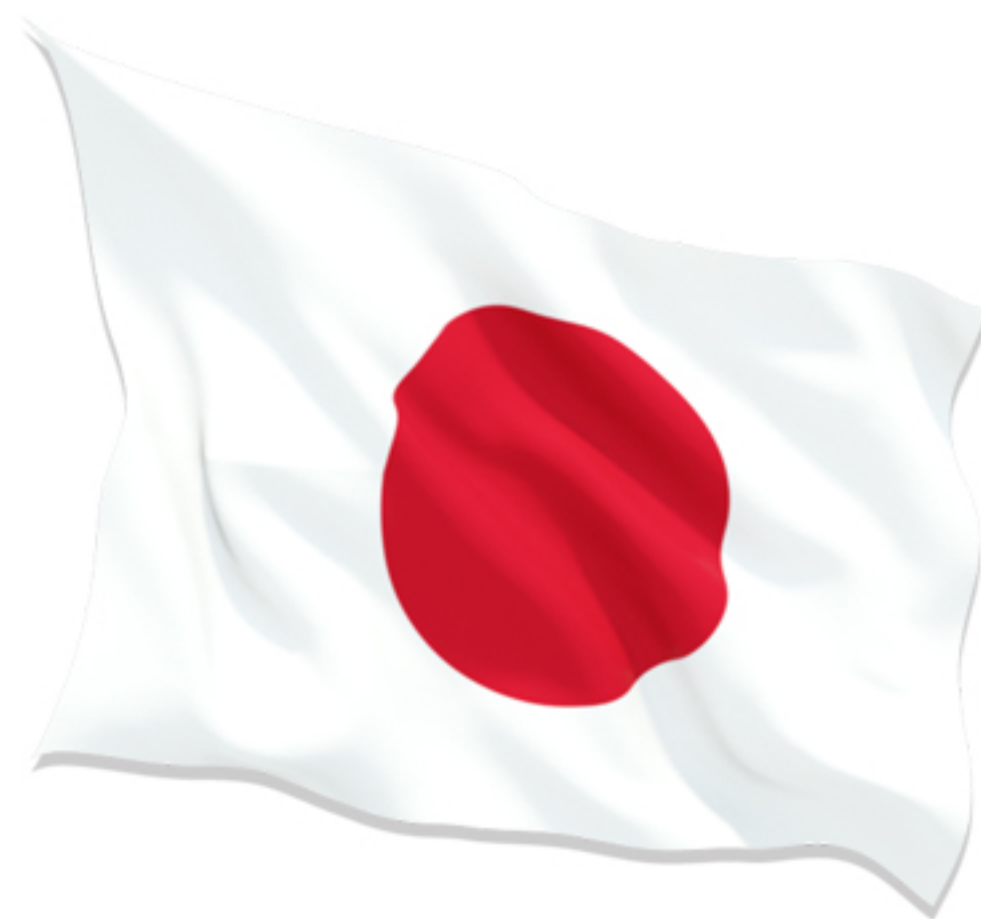
近日，微创®集团自主研发的业内第二代生物全可吸收血管支架系统——Firesorb™（火鸮）生物可吸收雷帕霉素靶向洗脱冠脉支架系统（“Firesorb™（火鸮）”）通过了国家食品药品监督管理局（CFDA）的创新医疗器械特别审批申请，进入特别审批程序“绿色通道”。此次获批进入创新医疗器械特别审批程序，意味着Firesorb™（火鸮）正加快上市节奏，将在未来为更多国内冠心病患者提供一个更理想的生物可吸收支架治疗方案。

Firehawk®（火鹰）冠脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统 有效期延长至2年获CFDA批准

近日，由微创®集团自主研发的Firehawk®（火鹰）产品有效期延长至2年获得国家食品药品监督管理总局（CFDA）批准。此次该产品有效期延长至2年获得CFDA批准，意味着Firehawk®（火鹰）的货架寿命进一步延长，将能够为国内的冠状动脉疾病患者带去更多福音。

Firehawk®

冠脉雷帕
霉素靶向洗脱
支架系统



厚生労働省

Ministry of Health, Labour and Welfare

PROFEMUR™ TL一体式股骨柄 获得日本厚生劳动省认证

微创®骨科PROFEMUR™ TL一体式股骨柄于5月底获得日本厚生劳动省（MHLW）认证，进入日本市场。



微创®关节参加“第四届全国膝关节外科学术大会”并召开卫星会

6月17日至19日，由中华医学会、中华医学会骨科学分会关节外科学组主办的“第四届全国膝关节外科学术大会”在安徽合肥召开。苏州微创关节医疗科技有限公司（“微创®关节”）参展了本次大会，并召开卫星会，共吸引了近500名国内的关节外科医师。会议期间，来自于上海交通大学医学院附属瑞金医院关节外科主任刘志宏教授详细介绍了EVOLUTION™内轴型全膝关节置换系统（“EVOLUTION™”）设计理念。刘志宏教授指出内轴膝关节系统从1998年推出至今将近20年，在国外有着丰富的临床使用经验。2010年，内轴膝关节系统推出第二代产品EVOLUTION™ 设计者通过垫片内侧球窝关节面的设计理念建立整个屈曲运动时内侧稳定外侧活动的稳定机制，达到动态平衡，力求恢复膝关节自然运动力学给病人更好的本体感受以及满意度。

微创®关节参会CAOS 2016

5月19至5月22日，第九届中国骨科医师年会（CAOS 2016）在四川成都召开，微创®关节参加了此次骨科盛会。CAOS是骨科全科盛会，此次有将近9,000余名骨科医师参加学术交流，据悉有超过10万人次的医师在会议期间观看了学术直播视频。

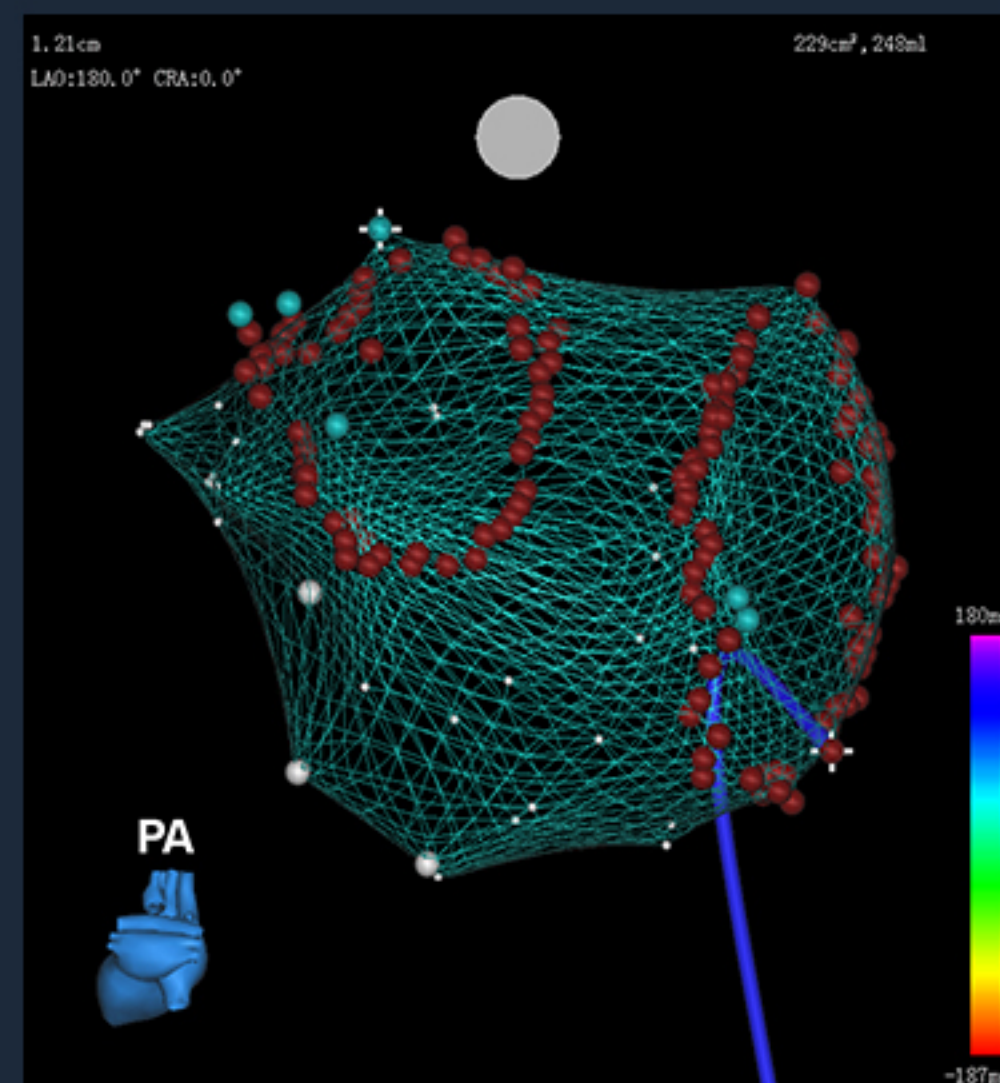
在5月21日的髋关节会场，西安交通大学附属二院的杨佩教授和与会医师分享了SuperPath™微创后入路全髋关节置换术（“SuperPath™”）手术技术。他在CAOS的髋关节会场用大量的解剖图例分享了他们医院开展该技术的心得和关键手术技巧，并强调SuperPath™的良好临床效果可以帮助喜欢微创技术的医师实现更加精进的目标。





澳门首例Evolution™

澳门首例Evolution™于5月25日在澳门仁百爵综合医院（山顶医院）由陈惟倩医师顺利完成，打响了微创®骨科膝关节产品在澳门地区的第一枪。Evolution™第二代内轴膝在澳门的成功开台，具有里程碑的意义，代表了微创®骨科开拓的新一片疆土。



微创®电生理FireMagic® 冷盐水灌注射频消融导管获得CFDA注册证

6月1日，微创®电生理自主研发的FireMagic®冷盐水灌注射频消融导管获国家食品药品监督管理总局（CFDA）批准上市，该产品配套的Columbus®系统不久前也顺利获得CFDA注册证，至此，微创®电生理三维标测及射频消融治疗房颤等复杂心律失常的主体平台成功建立，为复杂心律失常的诊治提供了一套整体化的解决方案。

微创®电生理参展 第20届世界心脏电生理及心脏技术大会



近日，第20届世界心脏电生理及心脏技术大会（CARDIOSTIM-EHRA EUROPACE 2016）在法国尼斯召开。上海微创电生理医疗器械有限公司（“微创®电生理”）携自主研发的Columbus®系统等产品参展本次大会。

CARDIOSTIM2016
EHRA EUROPACE
June 8-11
Nice - France



东莞科威聚丙烯疝修补系列补片获得CFDA注册证

6月24日，微创®集团全资子公司——东莞科威医疗器械有限公司（“东莞科威”）自主研发生产的聚丙烯疝修补系列补片（THUNDERBIRD®•PURETM）获得国家食品药品监督管理总局（CFDA）颁发的注册证。

东莞科威的聚丙烯疝修补系列补片（THUNDERBIRD®•PURETM）是由聚丙烯单丝通过特定的编织技术形成的片状产品或立体组合产品，通常用于开放式无张力疝修补术或腹腔镜疝修补术中，主要通过替换薄弱组织或填塞缺损部位达到修复目的。聚丙烯疝修补系列补片通过一定的手术方式固定后，可承受人体腹部的张力和压力，能有效防止内脏或器官再次膨出。该产品的网孔结构提供组织细胞生长、攀爬的支架，最终达到修复的目的。本次注册获批的聚丙烯疝修补系列补片共6种形状，49个型号规格。

投资者简报

第06期 2016



欲了解更多详情，敬请联系：

孙洪斌

首席财务官

上海微创医疗器械(集团)有限公司

Tel: (86)(21) 38954600

Email: ir@microport.com

李荷

董事会秘书兼外事联络资深总监

上海微创医疗器械(集团)有限公司

Tel: (86)(21) 38954600

Email: ir@microport.com