

投资者简报

第01期 2023



微创脑科学™发布2022年度业绩正面盈利预告： 总收入预期5.2亿至5.4亿，同比增长36%至41%

2023年1月13日，微创脑科学有限公司（02172.HK，以下简称“微创脑科学™”）发布公告。公告称，截至2022年12月31日，基于未经审计的经营数据，预期微创脑科学™于2022年实现：(i) 收入约为人民币5.2亿元至人民币5.4亿元之间，较2021年增长约36%至41%；其中，海外业务收入首次突破人民币2,000万元，较2021年增长超过3,200%；(ii) 经调整净利润^[1]约为1亿元至人民币1.2亿元之间，较2021年度增长约15%至38%。

上述收入及盈利水平的预期增长主要归功于：(i) 近年上市的主要新产品（包括NUMEN®可解脱栓塞弹簧圈、Bridge®椎动脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统及U-track®颅内支撑导管系统等）加速推进招标入院，收入快速放量；(ii) 市场份额领先产品（包括Tubridge®血流导向密网支架和Asahi®系列神经血管导丝等）通过整合渠道资源及持续开拓下沉市场，不断巩固竞争优势，保持良好增长态势；(iii) 海外业务收入实现突破性增长，2022年收入突破人民币2,000万元。2022年，微创脑科学™产品新增在六个海外国家和地区实现商业化，包括美国、韩国、巴西及欧洲地区；(iv) 2022年度新获批产品（包括Neurohawk®颅内取栓支架、Diveer®颅内球囊扩张导管等）开始商业化，贡献收入增量。

[1] 本公司使用“经调整净利润”作为非《香港财务报告准则》计量指标，剔除联营公司损益以及若干非周期性或一次性开支项目（包括优先股的应计利息费用、上市开支、及以股份为基础的付款开支等）的潜在影响。



微创®亮相亚洲心脏介入领域学术大会 Singapore LIVE 2023

近日，亚洲心脏介入领域学术大会Singapore LIVE 2023在新加坡举行。微创医疗科学有限公司（00853.HK）旗下上海微创医疗器械（集团）有限公司（以下简称“微创®冠脉”）参会并举办优化复杂病变中的经皮冠状动脉介入治疗（PCI）策略卫星会。微创®携心血管介入一体化解决方案亮相此次学术会议，吸引了参展专家和医生们的广泛关注。Singapore LIVE由新加坡国家心脏中心（NHCS）举办，已有30余年的历史。

新加坡国家心脏中心的Yeo Khung Keong教授受邀担任本次卫星会的主持人，并在会议上率先分享了Firehawk®（火鹰®）冠脉雷帕霉素靶向洗脱支架（以下简称“Firehawk®（火鹰®）”）系统大规模临床研究TARGET All Comers临床试验的5年随访结果。随后，泰国中央胸科研究院主任医师Anek Kanoksilp教授介绍了一例使用Firehawk Liberty™冠脉雷帕霉素靶向洗脱支架系统（以下简称“Firehawk Liberty™”）治疗的左主干分叉病例，对Firehawk Liberty™在支架扩张能力和侧孔直径等方面的良好表现表示认可。

此次微创®亮相Singapore LIVE 2023，通过临床研究结果和复杂病变中的成功应用，让更多国际专家进一步了解了微创®心血管介入一体化解决方案。未来，微创®将继续坚持创新，为全球患者提供更多优质医疗解决方案。

微创®冠脉旗下 旋律公司旋磨介入治疗仪 进入国家创新医疗器械 特别审查程序（“绿色通道”）

2023年1月18日，由微创医疗科学有限公司（00853.HK）旗下上海微创医疗器械（集团）有限公司（以下简称“微创®冠脉”）旗下上海微创旋律医疗科技有限公司（以下简称“微创旋律™”）的旋磨介入治疗仪通过国家药品监督管理局（NMPA）创新医疗器械特别审查申请，进入特别审查程序（“绿色通道”）。

微创®冠脉总裁岳斌博士表示：“基于微创®冠脉成熟丰富的PCI临床应用经验，微创旋律™针对现有中重度钙化病变旋磨治疗的临床应用痛点，创新地开发了具有自主知识产权的旋磨介入治疗仪产品，旨在减少操作复杂性和并发症风险，提升手术开展的安全性，同时降低操作难度和缩短术者的学习曲线，提升冠脉旋磨术的临床使用从而使更多患者获益。本次进入‘绿色通道’的旋磨介入治疗仪是微创®冠脉的首款有源设备，使得微创®冠脉能够提供的解决方案覆盖了有源器械和无源器械。未来，微创旋律™将通过不断地技术创新，继续致力于高端创新医疗器械的研发，进一步丰富微创®冠脉心血管介入治疗产品线，为患者提供更多优质、普惠的冠心病全解医疗方案。”





微创®冠脉旗下旋律公司 完成棘突球囊注册临床研究项目首例患者入组

近日，由微创医疗科学有限公司（00853.HK）旗下上海微创医疗器械（集团）有限公司（以下简称“微创®冠脉”）子公司上海微创旋律医疗科技有限公司（以下简称“微创旋律™”）发起，上海交通大学医学院附属仁济医院卜军教授作为首席研究者牵头的首款国产冠状动脉棘突球囊上市前临床研究（CREST研究）项目完成首例患者入组。该患者由上海交通大学医学院附属仁济医院金叔宣教授招募入组。

上海交通大学医学院附属仁济医院金叔宣教授表示，“在首例入组患者手术操作过程中，微创旋律™研发的这款棘突球囊推送、通过、回撤等性能优异，病变经预处理后残余狭窄明显改善，之后成功植入支架。作为组长单位，仁济医院研究团队将高质量推进本次研究，相信此次研究能圆满顺利完成。”

微创®冠脉总裁岳斌博士表示，冠脉介入治疗中，高阻力病变日益增多常为广大介入医师所苦恼。随着PCI技术的不断精进，应对高阻力病变的器械也逐渐增多，其中棘突球囊便是处理高阻力病变的一种临床选择器械。作为自主研发的首款国产棘突球囊，将打破进口品牌的垄断，并拥有众多性能差异化，希望能为术者提供临床利器选择的同时，为患者带来更多临床获益。

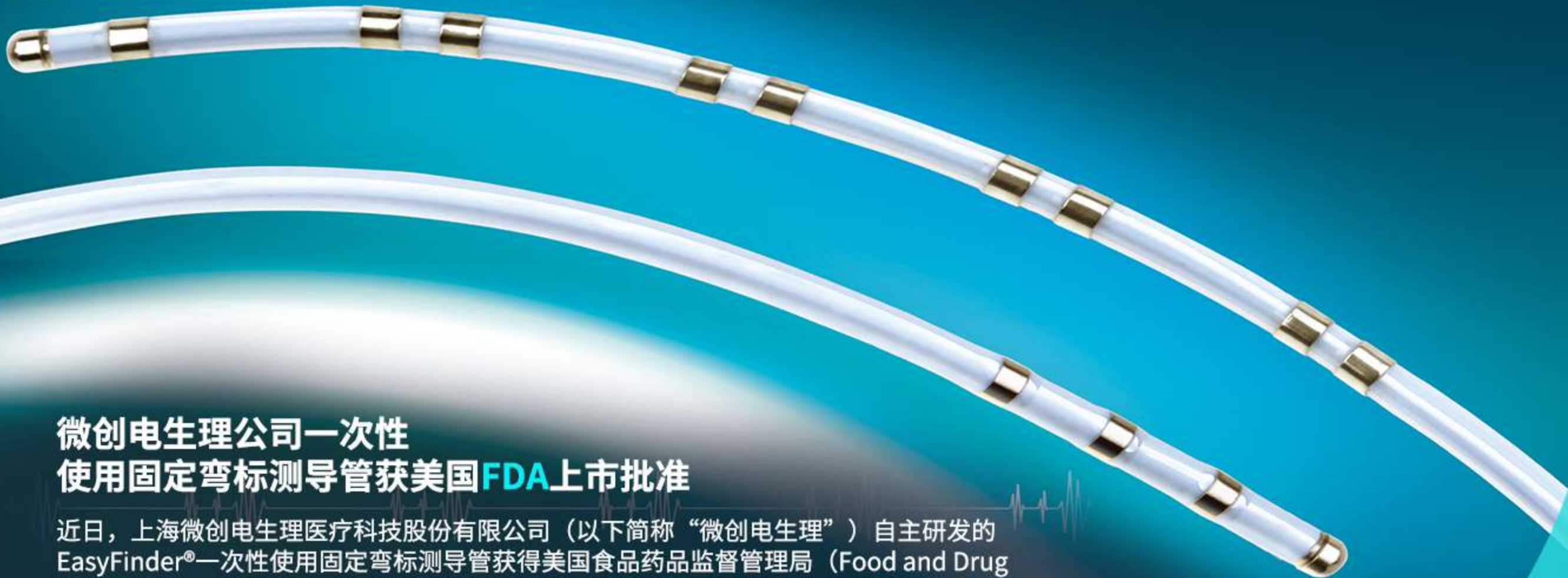
微创®心脉医疗™公司完成 首例Aegis® II 腹主动脉覆膜支架系统上市前临床植入

近日，由上海微创心脉医疗科技（集团）股份有限公司（688016.SH，以下简称“心脉医疗™”）的Aegis® II 腹主动脉覆膜支架系统（以下简称“Aegis® II 支架”）在青岛大学附属医院由郭明金教授及其带领的血管外科团队成功完成全国首例上市前临床植入。

Aegis® II 支架是心脉医疗™基于Aegis®支架推出的升级产品，针对产品材料、结构及输送系统进行了全面升级。相比Aegis®支架，Aegis® II 支架的支架材料升级为超弹性的镍钛合金支架和复丝涤纶覆膜，大大提升了支架的柔顺性；同时，输送系统外径尺寸更细，降低了产品对于血管入路直径的要求，拓宽了产品的适用范围。此外，输送系统释放方式和释放步骤防错机制也进行了改进，在保障释放可靠的前提下，手术操作步骤更为简化。

Aegis®支架上市20年，累计救治了近万名患者，获得临床专家的广泛认可。未来，升级产品Aegis® II 支架上市后进入临床应用，将为腹主动脉瘤腔内修复治疗提供更优的手术解决方案，使更多腹主动脉疾病患者获益。心脉医疗™也将持续加大产品创新研发力度，致力于为治疗血液循环疾病提供可及性真善美全医疗方案，造福更多患者。





微创电生理公司一次性 使用固定弯标测导管获美国FDA上市批准

近日，上海微创电生理医疗科技股份有限公司（以下简称“微创电生理”）自主研发的EasyFinder®一次性使用固定弯标测导管获得美国食品药品监督管理局（Food and Drug Administration, FDA）注册批准，该产品是微创电生理首个获得美国FDA认证的标测类导管。

微创电生理此次获批的EasyFinder®一次性使用固定弯标测导管由主体导管和连接尾线组成，可与多道电生理记录仪配合使用，用于心脏的电生理检查，在医疗机构使用。

该导管获得美国FDA认证，进入美国市场销售，将进一步推进公司产品的国际化进程，对公司产品在海外市场的推广带来积极影响，提升公司在海外的品牌知名度。

未来，微创电生理将继续在技术研发、产品创新方面持续投入，为患者和医生提供更完善的产品及专业的服务，提供具备全球竞争力的电生理介入诊疗一体化解决方案。



微创®竞捷公司Galaxy Insight™ 真4K高清关节镜系统**获批上市**

近日，上海竞捷医疗科技有限公司（以下简称“竞捷医疗®”）设计开发的Galaxy Insight™ 真4K高清关节镜系统获批上市。

Galaxy Insight™ 真4K高清关节镜系统由摄像主机、摄像头、医用高清显示器、医用高亮度冷光源等部分组成，整套系统硬件组成均为4K标准，拥有领先的色彩还原能力、优秀的图像降噪性能和宽阔的色域范围，实现了全环节成像链和真4K的视觉体验。

Galaxy Insight™ 真4K高清关节镜系统可实现摄像与冷光源的光源联动，确保手术视野的亮度在各种干扰下保持稳定。此外，该关节镜系统还集成了视频录制和导出功能，无需额外添置影像文件管理设备。

Galaxy Insight™ 真4K高清关节镜系统是竞捷医疗®在运动医学有源装备领域的重要产品，后续，竞捷医疗®还将陆续推出套内镜手术能量平台、动力平台、液体灌注管理平台等，结合公司专业的装机服务和健全的售后保障，将为临床提供优质全面的医疗方案。

投资者简报



欲了解更多详情，敬请联系：

孙洪斌

首席财务官

微创医疗科学有限公司

Tel: (86)(21) 38954600

Email: ir@microport.com

李荷

董事会秘书与证券事务部副总裁

微创医疗科学有限公司

Tel: (86)(21) 38954600

Email: ir@microport.com