

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分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。



**Zylox-Tonbridge Medical Technology Co., Ltd.**

**歸創通橋醫療科技股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2190)

**自願性公告**

**國家藥監局批准ZYLOX Unicorn<sup>®</sup>血管縫合器上市**

本公告乃由歸創通橋醫療科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」或「我們」)自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團最新業務及新產品開發的最新資料。

本公司欣然宣佈，由本集團自主研發的ZYLOX Unicorn<sup>®</sup>血管縫合器近期獲得國家藥品監督管理局(NMPA)批准上市。ZYLOX Unicorn<sup>®</sup>血管縫合器作為國產首款自主研發的血管縫合器產品，其獲批上市，標誌著國產品牌已經打破進口品牌在血管穿刺點縫合解決方案的市場壟斷地位。隨著ZYLOX Unicorn<sup>®</sup>血管縫合器的上市，將有助於普及國產替代血管縫合技術，減少患者的制動時間，降低穿刺併發症風險，令更多患者享受高質量且可負擔的創新醫療技術。截至本公告日期，本公司已在中華人民共和國就合共44款產品獲得NMPA批准，8款產品取得歐盟CE認證，產品已覆蓋德國、意大利、阿根廷、巴西、阿聯酋等歐洲、南美及中東地區國家。

血管縫合器是一種應用廣泛的醫療器械產品，設計用於手術中快速、準確且有效地縫合血管切口或穿刺點。特別在血管外科手術和介入手術中，血管縫合器可用於血管成形術、搭橋手術、動脈瘤切除、血管穿刺後的閉合，有效簡化和加速血管閉合過程，減少手術時間，同時提高手術的安全性和成功率，降低術後併發症的風險。

隨著血管介入醫療器械的創新和發展，臨床對於血管縫合器大口徑縫合的需求逐漸增加。與血管封堵器相比，ZYLOX Unicorn®血管縫合器的縫合範圍擴大為5F-22F，可以兼容8F以上的大口徑縫合，有望在臨床使用中實現更多應用場景，滿足尚未滿足的臨床需求。此次ZYLOX Unicorn®血管縫合器的成功獲批，不僅是公司創新研發實力的展現，更是公司積極回應臨床需求、推動行業自主創新能力提升的又一重要里程碑。

承董事會命  
歸創通橋醫療科技股份有限公司  
董事長兼執行董事  
趙中博士

香港，2024年6月3日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙中博士、謝陽先生及李崢博士；非執行董事王暉先生、王大松博士及李東方先生；以及獨立非執行董事計劍博士、梁洪澤先生及邱媛女士。