

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的任何損失承擔任何責任。



**Jenscare Scientific Co., Ltd.**

**寧波健世科技股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9877)

**自願公告**

**LUX-VALVE PLUS獲准進入港澳藥械通**

本公告乃由寧波健世科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)按自願基準作出，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。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣布，近日，本集團附屬公司Jenscare Scientific (Netherlands) B.V.產品LuX-Valve Plus經頸靜脈三尖瓣置換系統已正式獲准進入港澳藥械通醫療器械目錄，可在大灣區內地指定醫療機構進行商業化臨床使用。

「港澳藥械通」是在中國粵港澳大灣區實施的醫療創新政策，允許港澳公立醫院已採購使用、內地臨床急需的藥品或醫療器械，經批准後在粵港澳大灣區內地指定醫療機構使用，旨在滿足患者對先進醫療技術的迫切需求，為患者提供更多元化的治療選擇，同時為創新醫療器械提供高效的准入通道。

LuX-Valve Plus憑藉其全球範圍內包括亞太、北美、歐洲、南美、中東等重要國家地區大量成功臨床應用經驗、優異的臨床表現，以及獨特先進的產品設計，成功通過「港澳藥械通」批准，得以在粵港澳大灣區內地進行商業化臨床應用，有望先行滿足區域內大量三尖瓣反流患者急迫的治療需求。

LuX-Valve Plus是一款自主研發的專為重度三尖瓣反流且手術高風險的患者設計的經導管三尖瓣置換系統。三尖瓣反流存在大量未滿足的臨床需求，尤其是對於三尖瓣瓣環嚴重擴張且解剖結構複雜的患者，長期缺乏安全、有效的治療手段。LuX-Valve Plus通過全球創新的室間隔錨定和可自適應防漏環的瓣膜設計，配合經頸靜脈入路方式，並提供40mm-70mm的七個尺寸型號，適用於各類解剖結構挑戰且幾乎並無其他治療選擇的三尖瓣反流患者，並顯示出優異的臨床表現。該產品已在全球範圍內成功完成大量植入，隨訪結果展現了LuX-Valve Plus良好的安全性和優異的療效表現，其技術先進性和臨床價值獲得了國際市場的廣泛認可。

我們將充分把握「港澳藥械通」政策機遇，積極推動LuX-Valve Plus在大灣區的商業化植入，加快市場滲透，積極服務廣大患者未滿足的臨床需求，亦為後續國內及海外市場全面拓展進一步積累關鍵經驗，推動集團收入實現長期可持續增長。

**香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警告聲明：**概不保證本公司將最終成功將LuX-Valve Plus推向市場及／或商業化。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時請審慎行事。

承董事會命  
寧波健世科技股份有限公司  
執行董事兼首席執行官  
潘斐先生

香港，二零二五年十月九日

於本公告日期，執行董事為潘斐先生；非執行董事為呂世文先生、TAN Ching先生、鄭嘉齊先生、謝優佩女士及陳新星先生；以及獨立非執行董事為林壽康博士、杜季柳女士及梅樂和博士。