

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依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)

**截至二零二五年十二月三十一日止年度的  
年度業績公告**

董事會欣然宣佈本集團於截至二零二五年十二月三十一日止年度的經審核綜合年度業績，連同截至二零二四年十二月三十一日止年度的比較數字如下。本集團於報告期間的綜合財務報表已由本集團核數師安永會計師事務所進行審核，並經由本公司管理層及審核委員會審閱。

**財務摘要**

	截至十二月三十一日止年度		按年變動 (%)
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元	
收入	<b>90,587</b>	-	-
毛利	<b>82,516</b>	-	-
其他收入及收益	<b>16,596</b>	41,559	(60.1)
年內虧損	<b>(272,704)</b>	(185,829)	46.7
經調整《非國際財務報告 準則》之年內虧損	<b>(162,388)</b>	(183,039)	(11.3)
經營活動所用現金流量淨額	<b>(75,004)</b>	(217,552)	(65.5)

本集團持續推進其結構性心臟病介入產品全球商業化發展戰略。於報告期內，本集團錄得收入人民幣90.6百萬元，其他收入及收益人民幣16.6百萬元，合計人民幣107.2百萬元。

經調整非《國際財務報告準則》之年內虧損旨在通過扣除股份報酬開支及匯率波動相關的影響以作為評核本集團經營業務表現的補充資訊。於報告期內，經調整非《國際財務報告準則》之虧損為人民幣162.4百萬元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度則為人民幣183.0百萬元，降低人民幣20.6百萬元，同比降低11.3%。進一步詳情請參閱本公告「管理層討論及分析一年內虧損及非《國際財務報告準則》指標」一節。於報告期內，經營活動所用現金流量淨額為人民幣75.0百萬元，而截至二零二四年十二月三十一日止年度則為人民幣217.6百萬元，降低人民幣142.6百萬元，同比降低65.5%。該減少主要是由於本集團於報告期內實現收入增長以及持續提高管理運營效率和加強成本费用控制。

## 業務概覽

2025年是公司商業化發展元年。報告期內，公司持續聚焦結構性心臟病介入產品，堅定踐行國際化戰略，推動差異化核心技術成果向全球市場進行價值轉化。主動脈瓣置換產品Ken-Valve在商業化首年銷售及植入進展迅速；三尖瓣置換產品LuX-Valve Plus、二尖瓣修復夾產品JensClip等多款重要產品在全球多個國家和地區實現臨床商業化突破。公司商業化首年即實現可觀收入，展現了公司團隊較高的商業化運作能力。隨著公司國際化業務進一步深化，公司收入預計迎來穩定快速增長，為集團長期可持續發展奠定了堅實基礎。

### 1. LuX-Valve Plus：全球臨床註冊加速推進，商業化籌備全面就緒

報告期內LuX-Valve Plus的全球臨床註冊進程全面提速，一體化市場佈局基本成型：

- 在美國，關鍵性註冊臨床試驗(Pivotal Trial)已獲FDA無附加條件IDE批准，隨即開展臨床試驗患者入組工作；
- 在歐洲，CE認證註冊審評按計劃有序推進，商業化籌備工作已就緒；
- 在澳洲，新西蘭藥品和醫療器械安全局(Medsafe)註冊登記成功獲批，將進一步在更多國家地區完成註冊，推進商業化；
- 在中國，NMPA註冊審評順利推進；與此同時，產品成功納入港澳藥械通醫療器械目錄，成為極少數率先針對該適應證在大灣區實現商業化臨床應用的創新醫療器械產品。

在推進全球商業化的進程中，公司依托多項國際多中心關鍵臨床研究，在全球頂級學術平台持續展現產品積極的臨床數據。TRINITY臨床研究6個月臨床隨訪結果於美國TCT 2025發佈，再次驗證了其安全性與有效性；其中，大瓣環患者6個月臨床隨訪結果在PCR London Valves 2025發佈，充分彰顯了LuX-Valve Plus獨特結構設計在處理複雜解剖結構時的顯著優勢；與此同時，隨著TRINITY臨床研究一年期隨訪工作完成，其隨訪結果計劃在近期國際重要會議發佈，將進一步為公司在三尖瓣置換診療領域提供更多的臨床證據。

憑藉公司多年在三尖瓣介入治療領域的經驗積累，以及全球臨床商業化拓展的深度佈局，公司將全力維持在該領域的持續領先優勢並全面推進核心產品在不同國家地區的商業化工作，成為三尖瓣介入治療領域的行業標杆。

## 2. Ken-Valve：國內商業化穩健落地，海外拓展順利啟航

Ken-Valve作為差異化的可同時覆蓋主動脈瓣反流(AR)及合併狹窄的TAVR產品，在國內獲得註冊批准後，公司隨即快速完成全國各省市數百家醫院的准入與覆蓋。在首個商業化年度，公司已建成覆蓋「核心醫院引領、區域中心支撐、基層聯動」的立體化銷售網絡，制定具有競爭力的價格策略；同時依托以專業教育平台「健世學苑」為核心的綫上綫下一體化學術教育體系，持續深化終端覆蓋。憑藉完善的渠道佈局與系統化學術推廣，Ken-Valve銷售和植入進展迅速，屢創月度植入量新高，實現銷售亮眼成績。

Ken-Valve的全球化戰略也取得關鍵性突破，2026年2月，Ken-Valve註冊獲得新西蘭藥品和醫療器械安全局(Medsafe)批准，成功進入海外成熟市場，為輻射更廣泛的國際版圖打開關鍵通道。公司也已在多個國家成功舉辦商業化啟動活動，並順利完成首批收費植入手術，其海外商業化進程已從「準備期」正式邁入「收穫期」。

公司在全球頂級學術平台發佈高質量的臨床研究結果，為商業化推廣築牢根基。在CSHC 2025(第六屆中國結構性心臟病大會)、美國TCT 2025及PCR London Valves 2025等全球頂尖學術會議上，Ken-Valve一年期臨床研究隨訪結果和大瓣環臨床隨訪結果正式發佈，展現了其設計的獨特性、器械操作的便捷性，以及在處理超大瓣環等複雜解剖結構時的穩定性與安全性。這一系列高質量臨床數據的發佈，不僅充分體現了產品的臨床價值，還進一步為全球市場拓展提供了強有力的循證醫學支持。

展望未來，公司將在現有商業化成果基礎上，持續深化Ken-Valve的全球市場布局。國內市場將依托已建成的立體化銷售網絡與學術推廣體系，進一步下沉渠道、延伸終端覆蓋，持續鞏固並擴大市場領先優勢，保障銷售與植入業務穩步增長。海外市場將以新西蘭獲批及首批商業化植入為起點，借助高質量臨床數據、全球核心臨床專家(KOL)資源與成熟的學術教育體系，推動海外業務從單點突破邁向規模化落地，全面加速實現全球化戰略目標。

### **3. JensClip：海內外註冊並進，差異化優勢獲全球廣泛認可**

報告期內，JensClip的全球化註冊取得實質性突破。公司已完成JensClip國家藥品監督管理局(NMPA)註冊申請遞交，目前正處於審評的關鍵階段，有望率先在國內實現商業化落地。公司亦已正式遞交了CE認證註冊申請，憑藉產品創新性與臨床應用潛力，成功邁出進軍全球主流發達市場的關鍵一步。

JensClip的一年期臨床隨訪結果及複雜挑戰病例應用經驗，相繼在EuroPCR 2025、美國TCT 2025及PCR London Valves 2025等國際重磅會議上正式發佈。臨床數據顯示，憑藉獨特的爪楔式機械鎖定設計，JensClip可實現任意角度穩定鎖定，顯著改善二尖瓣反流並降低瓣葉張力。其安全性指標，有效性表現，以及簡便可靠的器械操作流程，在處理高難度解剖結構時展現出顯著的差異化優勢，贏得了全球臨床專家的廣泛關注與高度評價。

公司將不斷積累產品應用經驗與臨床反饋，同步搭建核心臨床專家(KOL)合作體系；同時圍繞JensClips的設計優勢，開展系統化學術推廣，持續加深市場對產品的接受度，穩步培育市場需求。後續隨著國內NMPA審批、海外CE認證順利推進，JensClip將快速實現國內外商業化植入推廣，為公司培育新的業績增長點，進一步夯實公司在結構性心臟病介入治療領域的全球領先優勢。

#### **4. 持續強化創新研發，完善核心產品矩陣，優化經營效率，為全球化發展夯實根基**

公司以創新研發為核心支柱，持續強化在結構性心臟病介入治療領域的研發佈局。通過覆蓋三尖瓣、主動脈瓣、二尖瓣等疾病的產品布局，公司已形成高增長、全面化、具備全球競爭力的核心產品矩陣。同時，公司以全球臨床需求為導向，持續優化現有產品性能，加速核心產品迭代升級，積極開拓前沿技術方向與創新管綫，推動多款新產品的研發與臨床轉化，以豐富產品組合，滿足多樣化臨床需求，為長期發展注入持續動力。

在此基礎上，公司深度優化經營效率，依托全球多市場臨床與註冊實踐，精準把握國際監管要求，持續升級研發工藝、質量管理與規模化生產流程，提升供應鏈穩定性與運營效能。同時，公司堅持國際化管理標準，強化核心技術自主創新，並將持續推進全球專利布局與知識產權體系建設，構建高價值、多層次的知識產權防護體系，為全球化業務拓展與長期可持續發展夯實堅實根基。

## 綜合損益及其他全面收益表

截至二零二五年十二月三十一日止年度

	附註	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
收入	4	90,587	–
銷售成本		<u>(8,071)</u>	<u>–</u>
毛利		82,516	–
其他收入及收益	4	16,596	41,559
研發開支		(183,609)	(142,637)
行政開支		(99,415)	(68,183)
銷售及分銷開支		(29,021)	–
金融資產減值虧損淨額		(7,355)	(6,662)
其他開支		(51,549)	(9,617)
融資成本	6	<u>(867)</u>	<u>(289)</u>
除稅前虧損	5	(272,704)	(185,829)
所得稅開支	7	<u>–</u>	<u>–</u>
年內虧損		<u>(272,704)</u>	<u>(185,829)</u>
其他全面收入／(虧損)			
可能於隨後期間重新分類至損益的 其他全面收入／(虧損)：			
換算海外業務匯兌差額		<u>4,522</u>	<u>(2,043)</u>
年內除稅後其他全面收入／(虧損)		<u>4,522</u>	<u>(2,043)</u>
年內全面虧損總額		<u>(268,182)</u>	<u>(187,872)</u>

綜合損益及其他全面收益表(續)  
截至二零二五年十二月三十一日止年度

	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
以下人士應佔虧損：		
母公司擁有人	(271,229)	(177,510)
非控股權益	<u>(1,475)</u>	<u>(8,319)</u>
	<u>(272,704)</u>	<u>(185,829)</u>
以下人士應佔全面虧損總額：		
母公司擁有人	(266,707)	(179,553)
非控股權益	<u>(1,475)</u>	<u>(8,319)</u>
	<u>(268,182)</u>	<u>(187,872)</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股虧損	9	
基本及攤薄		
一年內虧損(每股人民幣)	<u>(0.64)</u>	<u>(0.43)</u>

## 綜合財務狀況表

於二零二五年十二月三十一日

	二零二五年 十二月三十一日 附註	二零二四年 十二月三十一日
	人民幣千元	人民幣千元
<b>非流動資產</b>		
物業、廠房及設備	164,390	165,820
其他無形資產	5,191	4,010
使用權資產	27,325	28,422
定期存款	72,559	101,539
其他非流動資產	6,158	41,919
	<u>275,623</u>	<u>341,710</u>
<b>流動資產</b>		
存貨	27,115	35,653
貿易應收款項	10 6,842	-
預付款項、其他應收款項及其他資產	59,247	44,211
按公平值計入損益的金融資產	20,000	-
現金及現金等價物	507,405	605,991
	<u>620,609</u>	<u>685,855</u>
<b>流動負債</b>		
貿易應付款項	11 25,150	12,097
其他應付款項及應計費用	50,596	34,096
計息銀行及其他借款	28,041	16,015
租賃負債	2,084	1,993
	<u>105,871</u>	<u>64,201</u>
<b>流動資產淨值</b>	<u>514,738</u>	<u>621,654</u>
<b>資產總值減流動負債</b>	<u>790,361</u>	<u>963,364</u>

## 綜合財務狀況表(續)

於二零二五年十二月三十一日

		二零二五年 十二月三十一日 附註 人民幣千元	二零二四年 十二月三十一日 人民幣千元
<b>非流動負債</b>			
租賃負債		1,473	2,119
計息銀行及其他借款		<u>15,762</u>	<u>44,292</u>
<b>非流動負債總額</b>		<u>17,235</u>	<u>46,411</u>
<b>資產淨值</b>		<u>773,126</u>	<u>916,953</u>
<b>權益</b>			
<b>母公司擁有人應佔權益</b>			
股本	12	417,167	417,167
庫存股份	12	(360)	(132,292)
儲備		<u>372,603</u>	<u>646,887</u>
		<b>789,410</b>	931,762
<b>非控股權益</b>		<u>(16,284)</u>	<u>(14,809)</u>
<b>權益總額</b>		<u>773,126</u>	<u>916,953</u>

# 綜合財務報表附註

截至二零二五年十二月三十一日止年度

## 1. 公司及集團資料

寧波健世科技股份有限公司(「本公司」)於二零一一年十一月八日在中華人民共和國(「中國」)成立為有限責任公司。於二零二一年三月二十三日，本公司根據中國公司法轉制為股份有限公司。本公司的註冊辦事處位於中國浙江省寧波市杭州灣新區濱海四路777號。

本公司於二零二二年十月十日於香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)主板上市。

於年內，本公司及其附屬公司(「本集團」)主要從事結構性心臟病介入治療產品及其他相關醫療產品的銷售及研發。

## 2.1 編製基準

此等財務報表是根據國際會計準則理事會(「國際會計準則理事會」)頒佈的國際財務報告準則會計準則(包括所有國際財務報告準則、國際會計準則(「國際會計準則」)及詮釋)以及香港公司條例的披露要求編製。此等財務報表按歷史成本法編製，惟按公平值計入損益的金融資產以公平值計量除外。此等財務報表以人民幣(「人民幣」)呈列，且除非另有指明，所有數值約整至最接近的千位數。

## 2.2 會計政策變動及披露

本集團已就本年度財務報表首次採納國際會計準則第21號缺乏可兌換性修訂本。本集團並無提前採納任何其他已頒佈但尚未生效的準則或修訂本。

國際會計準則第21號修訂本規定企業應如何評估一種貨幣是否可兌換成另一種貨幣，以及在貨幣缺乏可兌換性的情況下，應如何估計於計量日期的即期匯率。此修訂本要求披露信息，使財務報表的使用者可瞭解不可兌換貨幣的影響。由於本集團的交易貨幣以及海外子公司用於換算為本集團呈列貨幣的功能貨幣均可兌換，該修訂本對本集團的財務報表並無任何影響。

## 2.3 已頒佈但尚未生效的國際財務報告準則

本集團尚未於此等財務報表應用以下已頒佈但尚未生效的新訂及經修訂國際財務報告準則。本集團有意於該等新訂及經修訂國際財務報告準則生效時應用該等準則(倘適用)。

國際財務報告準則第18號	財務報表的呈列及披露 <sup>2</sup>
國際財務報告準則第19號及其修訂本	非公共受託責任附屬公司：披露 <sup>2</sup>
國際財務報告準則第9號及 國際財務報告準則第7號修訂本	金融工具分類及計量的修訂 <sup>1</sup>
國際財務報告準則第9號及 國際財務報告準則第7號修訂本	涉及依賴自然能源生產電力的合同 <sup>1</sup>
國際財務報告準則第10號及 國際會計準則第28號修訂本	投資者及其聯營公司或合營企業之間的資產出售 或出資 <sup>3</sup>
國際會計準則第21號修訂本	換算為惡性通貨膨脹的呈列貨幣 <sup>2</sup>
國際財務報告準則會計準則的 年度改進—第11卷	國際財務報告準則第1號、國際財務報告準則 第7號、國際財務報告準則第9號、國際財務報告 準則第10號及國際會計準則第7號修訂本 <sup>1</sup>

<sup>1</sup> 於二零二六年一月一日或之後開始的年度期間生效

<sup>2</sup> 於二零二七年一月一日或之後開始的年度/報告期間生效

<sup>3</sup> 尚未釐定強制生效日期，但可予採納

## 3. 經營分部數據

就管理而言，本集團並無根據其產品進行業務單位分類且僅有一個可呈報經營分部。管理層監察本集團經營分部整體的經營業績，以便就資源分配及績效評估作出決策。

### 地域資料

#### (a) 外部客戶的收入

	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
中國大陸	48,996	—
其他國家/地區	41,591	—
總收入	<u>90,587</u>	<u>—</u>

以上持續經營業務的收入資料乃基於客戶的所在地計算。

#### (b) 非流動資產

由於本集團於報告期間內幾乎所有非流動資產均位於中國大陸，因此並無呈列進一步的地域資料。

### 有關主要客戶的資料

經營業務的收入合共約人民幣22,820,000元(二零二四年：零)來自向兩名客戶銷售結構性心臟病介入治療產品。

#### 4. 收入、其他收入及收益

##### a. 收入

收入分析如下：

	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
客戶合約收入	<u>90,587</u>	<u>-</u>
客戶合約收入		
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
貨品或服務類別		
結構性心臟病介入治療產品銷售	89,102	-
諮詢服務	<u>1,485</u>	<u>-</u>
總計	<u>90,587</u>	<u>-</u>
收入確認時間		
於某時間點轉移的貨物	89,102	-
於某時間點提供的服務	<u>1,485</u>	<u>-</u>
總計	<u>90,587</u>	<u>-</u>

##### b. 其他收入及收益

其他收入及收益分析如下：

	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
其他收入		
政府補助	108	6,719
銀行利息收入	13,819	11,253
其他	<u>921</u>	<u>9,840</u>
其他收入總額	<u>14,848</u>	<u>27,812</u>
收益		
匯兌差額淨額	-	2,906
按公平值計入損益的金融資產收益	<u>1,748</u>	<u>10,841</u>
收益總額	<u>1,748</u>	<u>13,747</u>
其他收入及收益總額	<u>16,596</u>	<u>41,559</u>

## 5. 除稅前虧損

本集團的除稅前虧損經扣除／(計入)以下各項後達致：

	附註	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
出售存貨成本*		8,071	–
物業、廠房及設備項目折舊**		11,084	9,198
使用權資產折舊**		2,411	3,103
無形資產攤銷		651	543
研發開支		183,609	142,637
政府補助		(108)	(6,719)
未計入租賃負債計量的租賃付款		2,059	2,033
核數師薪酬		1,800	1,813
銀行利息收入	4	(13,819)	(11,253)
公平值收益淨額：			
按公平值計入損益的金融資產	4	(1,748)	(10,841)
出售物業、廠房及設備項目虧損		36	86
員工成本(不包括董事及最高行政人員的薪酬)：			
工資及薪金		46,321	61,105
退休金計劃供款		8,249	13,290
僱員福利開支		1,298	1,938
以股份為基礎的安排		22,894	(6,015)
總計		<u>78,762</u>	<u>70,318</u>
匯兌差額淨額		13,469	(2,906)
物業、廠房及設備減值		292	6,694
其他無形資產減值		–	12
金融資產減值虧損淨額		7,355	6,662
存貨撇減至可變現淨值		1,007	4,683

\* 於出售存貨成本披露的金額包括存貨撇減至可變現淨值的金額。

\*\* 物業、廠房及設備的折舊及使用權資產折舊計入綜合損益及其他全面收益表的「銷售成本」、「行政開支」、「研發開支」及「銷售及分銷開支」。

## 6. 融資成本

融資成本的分析如下：

	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
銀行及其他貸款利息	1,439	1,507
租賃負債利息	<u>125</u>	<u>163</u>
並非按公平值計入損益的金融負債的總利息開支	1,564	1,670
減：利息資本化	<u>697</u>	<u>1,381</u>
總計	<u>867</u>	<u>289</u>

## 7. 所得稅

本集團的主要適用稅項及稅率如下：

- 根據中國企業所得稅法(「企業所得稅法」)及相關法規，本公司及其於中國大陸的附屬公司的適用稅率為25%。由於本集團的中國實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無就中國大陸所得稅計提撥備。
- 由於本集團的香港實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無按稅率16.5%(二零二四年：16.5%)就香港利得稅計提撥備。
- 由於本集團的荷蘭實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無按稅率25.8%(二零二四年：25.8%)就荷蘭所得稅計提撥備。
- 由於本集團的美國實體於年內並無估計應課稅利潤，故概無按稅率29.8%(二零二四年：29.8%)就美國所得稅計提撥備。

## 8. 股息

本公司於年內並無派付或宣派任何股息。

## 9. 母公司普通股權益持有人應佔每股虧損

每股基本虧損金額按母公司擁有人應佔虧損及年內已發行普通股加權平均數425,369,026股(二零二四年：408,947,000股)計算。

本集團於年內的潛在攤薄股份與為股份報酬計劃所持股份有關。由於本集團於年內財務業績錄得負值，為股份報酬計劃所持股份對本集團的每股虧損具反攤薄影響。因此，每股攤薄虧損相等於每股基本虧損。

自二零二四年十二月起，本公司開始在香港聯交所購買其股份。自當時起，被視為庫存股份的該等股份的加權平均數已計入每股基本虧損的計算。

## 10. 貿易應收款項

二零二五年 二零二四年  
人民幣千元 人民幣千元

貿易應收款項 6,842 -

本集團一般要求分銷商就銷售貨物預付貨款。就有限數目的客戶而言，本集團給予一至三個月的信用期。各客戶均設有最高信用額度。本集團尋求維持對未收應收款項的嚴格控制，並設有信用控制團隊以盡量降低信用風險。逾期款項由高級管理層定期審核。本集團並無持有任何貿易應收賬款結餘的抵押品或其他信用增級措施。貿易應收款項不計息。

於報告期末根據發票日期並扣除損失撥備的貿易應收款項的賬齡分析如下：

二零二五年 二零二四年  
人民幣千元 人民幣千元

三個月內 6,842 -  
超過三個月 - -  
賬面淨值 6,842 -

## 11. 貿易應付款項

於報告期末的貿易應付款項賬齡分析如下：

二零二五年 二零二四年  
人民幣千元 人民幣千元

貿易應付款項  
一年內 24,239 9,821  
一年以上 911 2,276  
總計 25,150 12,097

貿易應付款項包括於二零二五年十二月三十一日為人民幣1,782,000元(二零二四年：人民幣578,000元)的應付關聯方款項，該款項須於60日內償還，與該關聯方向其主要客戶提供的信貸期類似。

## 12. 股本／庫存股份

本公司股本的變動概要如下：

	股本 總計 人民幣千元	庫存股份 總計 人民幣千元
於二零二四年一月一日已發行及繳足 股份購回(a)	417,167 <u>          -</u>	(5,038) <u>(127,254)</u>
於二零二四年十二月三十一日	<u>417,167</u>	<u>(132,292)</u>
於二零二五年一月一日已發行及繳足 股份購回(a) 授出受限制股份(b)	417,167 - <u>          -</u>	(132,292) (360) <u>132,292</u>
於二零二五年十二月三十一日	<u>417,167</u>	<u>(360)</u>

(a) 於二零二四年十二月，本公司在香港聯交所購買其股份，總代價為139,379,000港元（相當於約人民幣127,254,000元）。年內，本公司在香港聯交所購買其股份，總代價為390,040港元（相當於約人民幣360,000元）。所購買的股份將用作股份獎勵計劃選定參與者的獎勵股份。

(b) 於截至二零二五年十二月三十一日止年度，30,091,800股庫存股份以每股1港元的認購價格授出。股份將在服務期間分階段於業績目標達成時歸屬。

## 管理層討論及分析

### I. 業務回顧

#### 概覽

我們是一家致力於開發用於結構性心臟病介入治療產品，聚焦國際化發展的醫療器械公司。我們開發出針對不同類型結構性心臟病等的一系列治療解決方案，積極開拓推動多款新產品的研發與臨床轉化，以豐富產品組合，滿足全球多樣化臨床需求，為公司長期發展提供持續動力。

#### 產品及管線

截至本公告日期，我們有多款處於不同商業化、研發階段的產品，覆蓋包含經導管三尖瓣介入治療、經導管主動脈瓣介入治療、經導管二尖瓣介入治療在內的多種常見結構性心臟病治療領域。下圖概述截至本公告日期我們產品組合的進展情況：

產品類別	產品	臨床前	臨床 <sup>註1</sup>	註冊	商業化 <sup>註2</sup>
TTVR系統	LuX-Valve Plus® ★	國家藥監局批准：已提交國家藥監局註冊審核申請並獲受理，目前處於註冊審評階段			
		CE認證：完成註冊臨床試驗入組，註冊推進中			
		FDA認證：關鍵性臨床試驗入組推進中			
		已於新西蘭獲得批准，已獲准進入港澳藥械通醫療器械目錄			
	LuX-Valve®	獲納入綠色通道及完成多中心註冊臨床試驗患者隨訪			
	LuX-Valve Pro™	臨床前			
	LuX-Valve Ultra™	臨床前			
TAVR系統	Ken-Valve® ★	已於中國、新西蘭獲得批准			
	Ken-Valve Pro® <sup>註3</sup>	臨床試驗準備中			
TMVr系統	JensClip®	國家藥監局批准：已提交國家藥監局註冊審核申請並獲受理，目前處於註冊審評階段			
		CE認證：已提交CE認證申請			
TMVR系統	JensRelive®	臨床前			
技術/配件	JeniGal® 抗鈣化技術	已於中國獲得批准			
	導管鞘套件	已於中國獲得批准			
	乾瓣技術	臨床試驗準備中			
	高分子瓣葉技術	臨床前			

★：標 ★ 為核心產品。

註1：進入臨床階段以完成首例人體試驗為標誌。  
 註2：預期商業化的時間點以產品獲得產品註冊證為準。  
 註3：曾用名為KenFlex。

## 我們的產品及在研產品

### 三尖瓣在研產品

**LuX-Valve Plus**是我們自主開發的第二代經導管三尖瓣置換系統，專為重度三尖瓣反流及高手術風險的患者而設計。**LuX-Valve Plus**毋須進行常規心臟開胸手術，可在功能上通過微創介入植入人工瓣膜替代患者具功能障礙的原生三尖瓣。根據國家藥監局的分類標準，**LuX-Valve Plus**屬第三類醫療器械。我們預期經血管進路不僅可有效簡化操作程序，器械手術時間更短、切口更小且對心臟組織的損傷更少，亦可應用於更廣泛的情況，如罕見複雜解剖結構。此外，**LuX-Valve Plus**的輸送系統可多角度調整及調彎，使醫生可更方便地調整釋放位置及角度，從而進一步提高產品組合的安全性。

就**LuX-Valve**系列產品，我們通過在全球多個國家及地區開展註冊臨床試驗及獲取批准、持續擴大業務發展區域、建立國際合作等多元化方式，維持此系列產品的全球領先優勢，全面推進核心產品在不同國家地區的商業化工作，並為後續其他重點產品提供幫助。

### **NMPA** 臨床及註冊

**LuX-Valve Plus**在中國開展的**NMPA**多中心註冊臨床試驗已處於長期隨訪階段，臨床隨訪數據表現優異。**LuX-Valve Plus**於中國開展的優化藥物治療隨機對照臨床試驗(RCT)全部受試者入組已順利完成，並獲得**NMPA**註冊受理和反饋，現處於註冊審評階段。我們將積極推動**LuX-Valve Plus**的**NMPA**註冊進程，盡快取得**NMPA**註冊證。

於二零二四年十月，**LuX-Valve Plus TRAVEL II**研究一年期隨訪數據在二零二四美國經導管心血管治療學術會議(TCT 2024)上正式全球公佈。安全性結果顯示，複合事件發生率為12.50%，全因死亡率為4.17%。有效性結果顯示，受試者的返流等級、心功能等級，以及生活質量顯著改善。所有受試者在30天顯示無中度及以上返流。同時，受試者右心系統重構也獲得受益。NYHA心功能改善方面，30天數據顯示約80%的患者由術前III/IV級提升至I/II級，1年期數據顯示約85%的患者由術前III/IV級提升至I/II級。在生活質量方面，受試者堪薩斯城心肌病變問卷(KCCQ)評分在30天平均提升15分，在1年期平均提升21分。

## ***FDA 臨床及註冊***

LuX-Valve Plus在美國的註冊臨床試驗及海外應用取得重大進展。美國LuX-Valve Plus EFS臨床研究已經完成全部入組，EFS臨床研究30天隨訪數據及報告已遞交美國FDA。FDA已正式批准對LuX-Valve Plus關鍵性註冊臨床試驗(Pivotal Trial)的無附加條件的試驗用器械豁免(IDE)的申請，隨即開展臨床試驗患者入組工作。我們將持續積極推進LuX-Valve Plus的關鍵性註冊臨床試驗進程，力爭盡快取得該產品FDA上市批准。

於二零二三年九月，LuX-Valve Plus獲選加入FDA產品全生命週期諮詢計劃(「TAP」)試點。LuX-Valve Plus早期可行性臨床研究即被FDA認證為CMS B類，並已獲美國聯邦醫療保險和聯邦醫療補助服務中心(Centers for Medicare & Medicaid Services, CMS)批准納入醫保。LuX-Valve Plus關鍵性註冊臨床也已被FDA認證為CMS B類，具備獲得CMS報銷的資格。前述進展均為本次關鍵性註冊臨床試驗的順利開展及後序加快註冊進程奠定了堅實的基礎。

## ***CE 臨床及註冊***

LuX-Valve Plus經血管三尖瓣介入置換系統的全球多中心臨床試驗(「TRINITY研究」)是一項全球前瞻性、多中心、單臂臨床試驗，主要用於評估LuX-Valve Plus於重度三尖瓣反流及外科高危患者中應用的安全性。該項研究共納入全球20家中心的161例患者，其中18家中心來自法國、德國、西班牙、丹麥及英國。基於LuX-Valve Plus獨特的設計及優異的臨床表現，各個中心積極參與，LuX-Valve Plus獲得各種專家一致好評。TRINITY研究已順利完成註冊臨床試驗一年隨訪。CE認證註冊審評按計劃有序推進，商業化籌備工作已就緒。

於二零二三年十月，LuX-Valve Plus獲選加入歐洲藥品管理局臨床專家委員會科學建議試點，LuX-Valve Plus的臨床開發及臨床研究將獲得臨床專家委員會的指導，這將加速其於歐洲的臨床開發及CE認證註冊程序，擴大全球觸及度及有助該產品的國際化進程。

於二零二五年十月，TRINITY研究6個月期臨床隨訪結果於美國舊金山舉辦的2025美國經導管心血管治療學術會議(TCT 2025)上正式發佈。臨床研究結果顯示，器械操作成功率約97%，平均器械操作時間為 $41.60 \pm 19.62$ 分鐘，其中最短器械操作時間僅為11分鐘。安全性指標顯示，全分析集加學習曲線組的經臨床事件判定委員會(CEC)判定的6個月期複合不良事件發生率為

19.9%，處於較低水準。有效性指標顯示，在6個月期隨訪時，94.4%的患者顯示無中度以上的反流；患者心功能、生活品質亦顯著提升。TRINITY研究6個月期臨床隨訪結果展現了LuX-Valve Plus良好的安全性和療效表現，預期患者生活品質將得到持續改善，安全性事件發生率維持於較低水準。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二五年十月二十九日的公告。

於二零二五年十一月，TRINITY研究中大瓣環患者6個月期臨床隨訪結果於二零二五年倫敦瓣膜會(PCR London Valves 2025)發佈。在TRINITY研究中，超過75%的患者使用瓣膜尺寸為55mm、60mm、65mm和70mm，這部分大瓣環患者(LAP)群體平均年齡達到77.4歲，平均Tri-Score評分高達13.5%；10.7%患者顯示3+ (重度Severe)，47.1%患者顯示4+ (極重度Massive)，42.2%患者顯示5+ (瀑布樣Torrential)三尖瓣反流。安全性結果顯示，6個月期隨訪時，大瓣環患者群體(N=121)複合事件發生率為22.3%。有效性結果顯示，6個月期隨訪時，93.5%的大瓣環患者顯示無中度以上的三尖瓣反流；患者心功能、生活品質亦顯著提升。TRINITY研究結果顯示其對大瓣環三尖瓣反流患者反流等級顯著改善，生活品質明顯提升，有望彌補全球未被滿足的大量大瓣環三尖瓣反流患者的治療方式的需求。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二五年十一月二十日的公告。

LuX-Valve Plus已於全球範圍內多個地區完成一系列商業化準備活動。LuX-Valve Plus已取得了新西蘭藥品和醫療器械安全局的註冊批准，且已獲准進入港澳藥械通醫療器械目錄。截至本公告日期，我們的LuX-Valve系列產品全球範圍內完成植入已超1,000例，最長隨訪記錄超過6年。我們將繼續在全球範圍內不同地區推動產品應用，進一步提升公司的全球學術地位和影響力，為公司的全球化戰略夯實基礎。

**LuX-Valve**是我們自主研發的經導管三尖瓣置換系統，為治療有重度三尖瓣反流及高手術風險的患者而設計。LuX-Valve毋須進行常規心臟開胸手術，可以通過微創介入植入人工瓣膜替代患者具功能障礙的原生三尖瓣的功能。於二零一九年一月，LuX-Valve獲國家藥監局納入創新醫療器械特別審查通道(「綠色通道」)。於二零二三年十一月，LuX-Valve確證性臨床試驗一年期結果在二零二三年倫敦心臟瓣膜病介入治療會議(PCR London Valves 2023)上報告，並且於二零二五年四月在JACC: CARDIOVASCULAR INTERVENTIONS正式發佈。我們正在與國家藥監局積極溝通，並將於合適時機向國家藥監局遞交註冊審批申請。

**LuX-Valve Pro**是我們基於LuX-Valve Plus開發的新一代經導管三尖瓣置換系統。為進一步提升患者獲益和使用性能，LuX-Valve Pro在瓣膜的局部結構和性能上進行了升級，增加了輸送器導管的雙段調彎功能，並在輸送器的旋鈕和操作的設計上進行了優化。預期該產品將擁有更高的瓣膜植入精準度，更好的手術體驗與更多的患者獲益。LuX-Valve Pro目前處於臨床前階段。

**LuX-Valve Ultra**是我們基於LuX-Valve Pro開發的全新一代經導管三尖瓣置換系統。該產品瓣膜將採用新材料技術，預期將提升瓣葉性能，縮短瓣膜手術準備的時間，並提升技術跟台的效率。輸送系統將採用多種可選的靜脈入路設計，並且進一步壓縮導管外徑，降低狹小血管入路的並發症風險，此外輸送器手柄將進一步優化功能設計，提升術者的使用體驗與便捷性。LuX-Valve Ultra目前處於臨床前階段。

### **主動脈瓣產品**

**Ken-Valve**是我們自主開發的第一代經導管主動脈瓣置換系統，為治療重度主動脈瓣反流或合併主動脈瓣狹窄的患者而設計。Ken-Valve採用多尺寸支架平台，可廣泛適配瓣環擴張的主動脈瓣反流患者，同時可用於合併狹窄的患者，從而覆蓋大多數主動脈瓣疾病患者。其採用經抗鈣化處理後的牛心包瓣葉，結合環上瓣設計，在提供較大有效瓣口面積及長時間耐久性的同時，有效地提高瓣葉抗血栓性能。Ken-Valve一體式定位鍵設計，預計能夠有效應對瓣環擴張、瓣竇缺乏錨定結構的解剖問題。定位鍵在完成對合緣對齊的基礎上夾持自身瓣葉，穩固錨定的同時避免因假體瓣膜遮擋導致的冠脈閉塞問題。瓣架錨定區外側的防漏環設計，降低術後瓣周漏發生的概率。其輸送系統的主動調彎功能，指向精準，預計能縮短術者的學習曲線與器械操作時間。

於二零二五年四月，Ken-Valve的一年期臨床隨訪數據在第六屆中國結構性心臟病大會(CSHC 2025)上發佈。該臨床研究入組數量領先同類產品，患者需求龐大、產品療效優異。入組患者平均年齡 $70.31 \pm 5.50$ 歲，99.3%的患者為NYHA心功能分級III/IV級。此外，研究人群中61.97%的患者虛弱指數達中重度，80.85%的患者5米步行時間 $\geq 6$ 秒，全部為外科手術風險評估為不適合行外科手術，主動脈瓣環直徑最大值為32mm。臨床結果顯示，平均操作時長為 $8.70 \pm 8.85$ 分鐘，器械成功率為97.18%，一年全因死亡率僅為5.63%。Ken-Valve植入即刻至術後1年，100%的患者主動脈瓣反程序度降低至輕度及以下，術後心功能和生活品質指標較術前改善，植入瓣膜的有效瓣口面積(EOA)均值 $\geq 1.90\text{cm}^2$ ，瓣膜在術後一年內功能穩定，性能良好。

在二零二五華西微創心血管大會暨第八屆西部瓣膜論壇中，Ken-Valve順利完成多例手術直播，成功為多位解剖結構複雜，其中包括超大瓣環、嚴重橫位心的患者，完成主動脈瓣介入置換術。Ken-Valve設計特點、操作優勢、適用範圍獲得與會專家的熱烈討論和關注。詳情請參閱本公司日期為二零二五年七月二十一日的公告。

我們已就Ken-Valve生產和銷售獲得相關許可，在全國各地持續加快開展商業化植入。於2026年2月，Ken-Valve取得了新西蘭藥品和醫療器械安全局的註冊批准。公司將在現有商業化成果基礎上，持續深化Ken-Valve的全球市場布局。國內市場將持續鞏固並擴大市場領先優勢，保障銷售與植入業務穩步增長。海外市場將以新西蘭獲批及首批商業化植入為起點，推動海外業務從單點突破邁向規模化落地，全面加速實現全球化戰略目標。

**Ken-Valve Pro**是公司自主開發的新一代經導管(經股)主動脈瓣膜置換系統，用於治療重度主動脈反流(或合併主動脈狹窄)。Ken-Valve Pro對瓣膜及輸送系統進行關鍵升級，靈活易操控的自定位錨定件與支架配合，穩定地固定瓣膜，同時減少徑向支撐及對傳導束的影響，降低起搏器植入率；輸送系統通過血管入路，可實現大角度調彎，並且自定位錨定件操控靈活，預期可以提高瓣膜放置定位的準確度及穩定性。Ken-Valve Pro目前處於臨床試驗準備階段。

## 二尖瓣在研產品

**JensClip**是我們自主開發的經導管二尖瓣修復夾持系統，為治療重度二尖瓣反流的患者而設計。**JensClip**創新的自鎖設計，鎖定牢靠，預計可以穩定地保持夾合狀態，有效改善反流、減少瓣葉張力。其瓣膜夾菱形連杆設計，可靈活改變形態，輕鬆跨瓣，且雙向可回收，預計有效提高術式安全性。與此同時，其瓣膜夾可實現同時雙邊與單邊捕捉控制，提高臨床使用操作便捷性。其一體式解離設計預計能降低分次解脫過程中潛在的誤操作風險，有效縮短器械操作時間。我們已向國家藥監局提交**JensClip**註冊申請並獲得反饋，也已正式遞交CE認證註冊申請，正積極推動國內外註冊審批流程。

於二零二五年五月，**JensClip**一年期臨床隨訪結果於法國巴黎舉辦的2025年歐洲介入心臟病學大會EuroPCR上發佈。該研究主要用於評估**JensClip**於症狀性的退行性二尖瓣反流(DMR)及外科高危患者中應用的安全性及有效性，共納入18家中國中心的114例患者。臨床研究結果顯示，器械操作成功率約95%，平均器械操作時間為 $67.53 \pm 43.89$ 分鐘。患者平均年齡71歲。安全性指標顯示，全因死亡率僅為1.8%。有效性指標顯示，一年隨訪中，96.3%的患者顯示無中度以上反流；患者心功能、生活品質亦顯著提升。

**JensClip**全球化進程也在積極佈局中。截至本公告日期，我們已在海外開展一系列**JensClip**商業化前救治手術，手術均進展順利，產品表現優異。

**JensRelive**是我們自主開發的經導管(經股)二尖瓣置換系統，為治療重度二尖瓣反流患者而設計，可在毋須進行常規開胸手術的情況下置換患者具功能障礙的原生二尖瓣。**JensRelive**由人工二尖瓣、輸送導管系統及裝載系統組成。**JensRelive**採用獨特的錨定設計，而該設計有助於固定，同時防止移位。此外，**JensRelive**具備可調彎功能，預期可提高放置時瓣膜定位的準確度及穩定性。截至本公告日期，我們正在就**JensRelive**進行臨床前研究。

## 平台技術／配件

**導管鞘產品**，已取得NMPA產品註冊證書。該產品有多個尺寸，可以有效避免手術操作對於頸部血管的損傷。

**JeniGal抗鈣化技術**，目前適用於公司所有商業化及在研產品，旨在有效提升瓣葉抗鈣化性能，降低免疫原性。

**乾瓣技術**為公司自主研發的技術，目前處於臨床試驗準備階段，未來可用於公司TAVR、TMVR或TTVR在研產品。

**高分子瓣葉技術**為公司自主研發的技術，目前處於臨床前階段，未來可用於公司TAVR、TMVR或TTVR在研產品。

**上市規則第18A.08(3)條規定的警告聲明**：概不保證我們將最終成功開發核心產品或任何其他在研產品、將其推向市場及／或商業化。

## 研發

研發創新始終是本公司的核心戰略支柱，對產品佈局與公司長遠發展具有重大意義。我們繼續以未被滿足的臨床需求為導向、以創新精神為引領，持續深化在結構性心臟病介入治療領域的研發佈局。通過強化研發體系建設、深化高校協同合作、緊密對接臨床需求及整合頂尖諮詢資源等多重路徑，全面推動技術迭代與研發效能提升。同時，我們聚焦前沿技術與創新管線，加速新品研發及臨床轉化，豐富產品佈局、滿足多元臨床需求，夯實長期增長動能。依託產品在中國、美國、歐洲、南美洲等全球主要市場同步推進的註冊實踐與對國際監管環境的深刻理解，公司不斷優化研發工藝與生產流程，秉持國際化管理標準，進一步增強在心血管介入領域，特別是結構性心臟病治療方向的研發實力，持續構建全球創新平台，鞏固並提升公司在國內外市場的領先地位。

隨著Ken-Valve在國內獲批上市並迅速推進大規模商業化，公司正式進入商業化階段，該產品憑藉其優異的臨床表現和廣泛適配性，已在全國各地重點醫院成功完成大量商業化植入，並獲得市場與學術界的積極認可。與此同時，公司在三尖瓣及二尖瓣介入治療領域的產品管綫均取得顯著進展，形成了多元化、高潛力的產品組合。LuX-Valve Plus、JensClip和Ken Valve等關鍵產品在全球臨床試驗及註冊方面持續突破，多項研究資料在國際學術會議中發佈，結果優異，進一步驗證了其安全性與有效性，為公司在結構性心臟病領域的全方位、國際化佈局奠定了堅實基礎。公司持續加強全球市場拓展，深化臨床合作，提升產品影響力，為未來的長期高速增長提供堅實支撐。

## 知識產權

截至本公告日期，我們擁有：

- 於超過20個國家或地區擁有430項專利申請，並獲得281項已授權專利；
- 於超過20個國家或地區擁有75件商標註冊申請，並獲得52項註冊商標。

公司擁有多個高質量專利保護核心技術，並覆蓋應用場景及工藝改進，結合技術生命週期進行專利佈局。公司通過佈局覆蓋核心技術與外圍應用的專利矩陣，構建了多層次保護體系。公司已在美國、歐洲、澳大利亞、南美、日本等主要市場提交專利申請並獲得專利授權，並制定相應的知識產權防禦戰略。此外，我們在全球範圍內進行商標佈局，通過商標與專利的協同佈局，為全球化業務構建系統性的競爭壁壘。我們於二零二三年創建寧波市商業秘密示範點，並通過(GB/T 29490-2023)知識產權體系認證，將持續完善公司的知識產權保護體系，支持公司全球化業務發展。

## 製造

我們的製造設施位於中國浙江寧波市，與兩處毗鄰的物業的佔面積約為8,500平方米，專為符合GMP要求製造醫療器械而設計及建成，具備全面的製造能力，可進行大規模生產。我們的生產製造中心已獲得國家藥監局生產製造許可認證資質並通過CE MDR歐盟認證現場審核。我們具備全面的制造能力，包括在支架、瓣膜及輸送系統方面分別有生產綫並掌握相關核心技術。我們不斷優化工藝穩定性，解決技術疑難，提高生產製造水平，不斷提升產能及產品合格率，實現產品持續穩定的商業化及臨床供貨，有力支持當前商業模式快速發展。我們奉行精益製造理念，對成本精細化管控，增強供貨商管理，在保證質量的前提下，優化成本結構，使產品具有更高的市場競爭力。

我們嚴格遵守生產質量相關的法律法規，按照ISO13485、國家藥監局的GMP、CE MDR、MDSAP等法規和標準建立了國際化的質量管理體系，對產品從研發到上市全生命周期進行管控，保證產品全生命周期的合規性、安全性及有效性。截至本公告日期，公司已經獲得ISO13485體系證書、CE MDR體系證書、中國醫療器械生產許可等資質證書。我們向知名供貨商採購設備及機械，並完成全面的調試及認證步驟，以驗證設備及程序按所需技術規格安裝，對產品原材料採購、生產過程到最終交付進行嚴格監控，保證產品質量以及其安全性有效性。

## 商業化

公司本年正式邁入商業化階段。公司依託差異化產品定位，快速構建起鮮明的品牌辨識度；憑藉產品性能穩定、操作簡便的優勢，有效幫助術者形成穩定的使用習慣。得益於產品創新的設計，我們的多款產品如LuX-Valve系列產品、Ken-Valve等均能應對如大瓣環、複雜解剖結構的患者，並展示出優異的臨床效果。同時，我們通過全球KOL的豐富經驗和學術影響力，依託多樣化的學術交流會議、手術直播／錄播、病例研討等形式，將術式技巧和技術經驗下沉，以核心醫療中心為支點向區域市場逐步輻射，進一步通過區域市場與基層中心聯動，進而實現產品市場知名度快速提升與目標醫院覆蓋範圍持續拓展。

在中國，我們已經就Ken-Valve商業化建立起全面的區域分銷商網絡，並制定了具備競爭力的銷售策略，以積極、及時地應對市場變化，快速實現商業化進程目標，擴大市場份額。在建立銷售渠道方面，我們積極發展與各種業務渠道合作夥伴的合作。截至本公告日期，我們已在中國30個省份的採購平台上完成了掛網程序，我們的銷售渠道已經覆蓋國內大部分城市，我們的產品已經累計進入數百間醫院。同時，以LuX-Valve系列產品為主的商業化準備活動亦在持續開展，LuX-Valve Plus已正式獲准進入港澳藥械通醫療器械目錄，在大灣區內地指定醫療機構進行商業化臨床使用。在海外，Ken-Valve和LuX-Valve Plus成功在新西蘭獲得註冊批准。同時我們的多款結構性心臟病產品在全球多個國家和地區實現臨床商業化突破。我們將進一步加深市場拓展和擴大銷售網絡。我們通過內部團隊、臨床醫生、合作夥伴等渠道深入了解目標市場，全面加速商業化進展。

我們已組建專業高效的商業化團隊，聚焦核心產品市場准入、術式培訓與市場推廣。療法推廣及技術支持推廣團隊兼厚醫學功底與術式实操能力，依托標準化臨床跟台與數據反饋，推動建立全球化規範化術式體系。同時，營銷團隊已於全球多地穩步推進市場佈局，持續強化海內外渠道建設與品牌影響力，全面夯實公司國際化商業化運營能力與落地轉化。

我們亦建立起完善的內部和外部培訓體系，圍繞產品特性、術式操作、影像應用、圍手術期管理及複雜特殊病例處理技巧等內容，開展專業、系統、全流程的培訓，助力術式教育在內部與外部高效推廣與落地。我們搭建「線上+線下」一體化學術教育體系，以專業教育平台「健世學苑」為核心，聯動多渠道數字化學術媒體，通過體系化的產品組合教育，持續夯實品牌學術影響力，加速療法的規範化推廣，助力醫院提升臨床應用轉化率。

線上學術賦能：定期舉辦「健享心聲」系列線上活動，聚焦挑戰性手術病例複盤與核心手術技巧拆解，搭建術者在線深度學習與交流的平台。

線上前沿速遞：依託「瓣知健學」公眾號專欄，精準傳遞經導管瓣膜介入領域的前沿學術進展與行業動態。

線下實戰培訓：同步開展「健行千里」系列線下培訓會，構建「理論精講—實戰演示—模擬演練」三級培訓體系，全方位推廣公司產品組合與標準化術式，賦能臨床診療實踐。

於2025年，我們已受邀參與海內外結構性心臟病領域多項高規格學術會議，包括美國2025年紐約瓣膜會(New York Valves 2025)、2025年歐洲介入心臟病學大會(EuroPCR 2025)、2025年倫敦心臟瓣膜病介入治療會議(PCR London Valves 2025)、2025年美國經導管心血管治療學術會議(TCT 2025)、2025香港瓣膜會(Hong Kong Valves 2025)、第33屆亞洲心血管與胸外科學會(ASCVTS)年會、2025年悉尼瓣膜大會(SYDNEY VALVES 2025)、2025年拉丁美洲介入性心臟病學會年會(SOLACI SOCIME 2025)、第六屆中國結構性心臟病大會(CSHC 2025)、華西微創心血管大會暨第八屆西部瓣膜論壇、杭州瓣膜會China Valve (Hangzhou) 2025、第十九屆東方心臟病學會議(OCC 2025)、大灣區微創瓣膜大會(GBA Valve 2025)等。我們將持續參與國際國內頂尖學術交流，進一步鞏固公司的品牌影響力，提升專家認可度，為公司產品的市場推廣與長期商業化發展奠定堅實基礎。

## II. 財務回顧

### 收入

於報告期內，我們的收入主要來自銷售結構性心臟病介入治療產品。

於報告期內，我們的收入為人民幣90.6百萬元(二零二四年：無)，主要由於我們的結構性心臟病介入治療產品商業化持續推進，銷售量增加引起。

## 銷售成本

於報告期內，我們的銷售成本主要與生產結構性心臟病介入治療產品有關。我們的銷售成本為人民幣8.1百萬元(二零二四年：無)，主要由於銷量增加導致原材料成本、人工成本及製造費用增加所致。

## 毛利及毛利率

於報告期內，我們的毛利為人民幣82.5百萬元(二零二四年：無)，與收入增幅相符。毛利率按毛利除以收入再將結果乘以100%計算。於報告期內，我們的毛利率為91.1%。

## 銷售及分銷開支

於報告期內，我們的銷售及分銷開支為人民幣29.0百萬元(二零二四年：無)。主要歸因於我們持續增加市場宣傳的頻率和規模，擴大全球佈局。

## 其他收入及收益

我們的其他收入及收益主要包括(i)按公平值計入損益的金融資產收益，即來自理財產品的已變現及未變現收益；(ii)政府補助，主要包括自地方政府所收取支持我們研發活動及業務運營的補貼；(iii)來自銀行存款的利息收入；及(iv)其他。我們的其他收入及收益由二零二四年的人民幣41.6百萬元減少至二零二五年的人民幣16.6百萬元。該減少主要歸因於政府補助減少、按公平值計入損益的金融資產收益減少及匯兌收益減少。

## 研發開支

我們的研發開支主要包括(i)股份報酬開支；(ii)員工成本，包括研發人員的薪金、花紅及福利；(iii)我們研發在研產品的原材料及所用耗材成本；及(iv)第三方合約成本，主要包括向合約研究機構、臨床試驗地點及其他醫療機構作出的付款以及臨床前研究及臨床試驗產生的測試費。

我們的研發開支由二零二四年的人民幣142.6百萬元增加至二零二五年的人民幣183.6百萬元。研發開支增加主要歸因於股份報酬開支由2024年的人民幣4.4百萬元增加至2025年的人民幣45.1百萬元，增加人民幣40.7百萬元。除股份報酬開支外，其他研發費用從2024年的人民幣138.3百萬元增加至2025年的人民幣138.5百萬元，增加人民幣0.2百萬元，主要歸因於原材料及所用耗材成本的上升，部分被員工成本、折舊及攤銷及其他的下降所抵消。

下表載列我們於所示期間的研發開支絕對金額的明細：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
股份報酬開支	45,120	4,360
員工成本	34,415	48,982
原材料及所用耗材成本	35,493	10,381
第三方合約成本	43,409	43,715
折舊及攤銷	5,751	7,424
其他	19,421	27,775
	<u>183,609</u>	<u>142,637</u>
總計		

### 行政開支

我們的行政開支主要包括(i)股份報酬開支；(ii)員工成本，包括行政人員的薪金、花紅及福利；(iii)主要就招聘、法律、會計服務產生的專業服務費；(iv)折舊及攤銷；(v)差旅及運輸開支；及(vi)其他。於二零二四年及二零二五年，我們的行政開支分別錄得股份報酬開支人民幣1.3百萬元及人民幣50.5百萬元。

我們的行政開支由2024年的人民幣68.2百萬元增加至2025年的人民幣99.4百萬元。行政開支增加主要歸因於股份報酬開支由2024年的人民幣1.3百萬元增加至2025年的人民幣50.5百萬元，增加人民幣49.2百萬元。除股份報酬開支外的行政開支由2024年的人民幣66.8百萬元減少至2025年的人民幣48.9百萬元，減少人民幣17.9百萬元，主要歸因於員工成本及其他減少。

下表載列我們於所示期間的行政開支明細：

	截至十二月三十一日止年度	
	二零二五年	二零二四年
	人民幣千元	人民幣千元
股份報酬開支	50,508	1,336
員工成本	16,547	34,025
專業服務費	10,794	10,444
折舊及攤銷	7,972	4,333
差旅及交通開支	3,467	3,784
公共事業及辦公開支	1,950	1,234
其他	8,177	13,027
	<u>99,415</u>	<u>68,183</u>
總計		

## 其他開支

我們的其他開支主要包括：(i)物業、廠房及設備出售虧損；(ii)物業、廠房及設備減值；(iii)合作解約款；(iv)有關以外幣計值的銀行結餘及現金的匯兌損失淨額；(v)捐贈支出及(vi)其他。

我們的其他開支由二零二四年的人民幣9.6百萬元增加至二零二五年的人人民幣51.6百萬元。該增加主要歸因於合作解約款、匯率變動損失及對外捐贈支出的增加。

## 金融資產減值虧損淨額

我們的金融資產減值虧損由二零二四年的人民幣6.7百萬元增加至二零二五年的人人民幣7.4百萬元。增加主要歸因於貿易應收款項的減值所致。

## 融資成本

我們的融資成本主要包括租賃負債及股東借款。

我們的融資成本由截至二零二四年十二月三十一日止年度的人民幣289,000元增加至報告期間的人民幣867,000元。該增加主要歸因於銀行及其他貸款的利息增加。

## 所得稅開支

於報告期間，我們並未產生任何所得稅開支。

## 年內虧損及非《國際財務報告準則》指標

根據上述因素，於二零二四年及二零二五年，我們的虧損淨額分別為人民幣185.8百萬元及人民幣272.7百萬元。

	截至十二月三十一日 止年度	
	二零二五年 人民幣千元	二零二四年 人民幣千元
年內虧損	(272,704)	(185,829)
加：		
股份報酬開支	96,847	5,696
匯兌差額淨額	13,469	(2,906)
經調整非《國際財務報告準則》之年內虧損	<u>(162,388)</u>	<u>(183,039)</u>

為補充根據國際財務報告準則呈列的本集團綜合財務報表，我們採用經調整非《國際財務報告準則》之年內虧損作為額外財務計量，本公司認為，非《國際財務報告準則》經調整財務計量可為投資者及其他人士提供有用資料以供其了解及評估本集團的綜合損益表。然而，本公司經調整非《國際財務報告準則》之年內虧損不會亦不應單獨使用或視為可替代根據《國際財務報告準則》編製及呈列的財務資料。股東與潛在投資者不應獨立看待本公司經調整非《國際財務報告準則》指標，或將其視為可替代按照《國際財務報告準則》所編製的業績。

## 營運資金

我們主要將現金用於結構性心臟病介入治療產品的商業化持續推進，在研產品的研發以及資本開支。

截至二零二五年十二月三十一日止年度，我們的投資活動所得現金淨額為人民幣6.0百萬元，主要由於購買按公平值計入損益的金融資產，部分被報告期內提取定期存款所抵消。

截至二零二五年十二月三十一日止年度，我們的融資活動所用現金淨額為人民幣20.6百萬元，主要由於償還銀行貸款。

截至二零二五年十二月三十一日，我們的現金及現金等價物為人民幣507.4百萬元，較截至二零二四年十二月三十一日的人民幣606.0百萬元減少16.3%。

我們的流動資產淨值由二零二四年十二月三十一日的人民幣621.7百萬元減少至二零二五年十二月三十一日的人民幣514.7百萬元，主要歸因於購買銀行定期存款、研發開支及報告期間產生的行政開支所致。

## 資本開支

我們定期產生資本開支以擴大業務、升級設施、增強開發能力及提高營運效率。我們的資本開支主要包括物業、機器及辦公室設備開支。我們預期二零二五年的資本開支的主要資金來源為銀行及其他借款、全球發售所得款項淨額以及股東注資。

我們的資本開支由截至二零二四年十二月三十一日止年度的人民幣71.7百萬元減少至報告期間的人民幣5.1百萬元。該減少主要歸因於物業、廠房及設備的資本開支減少。

## 主要財務比率

下表載列於所示日期的主要財務比率：

	截至十二月三十一日	
	二零二五年	二零二四年
流動比率 <sup>(1)</sup>	5.9	10.7
速動比率 <sup>(2)</sup>	5.6	10.1
資產負債比率 <sup>(3)</sup>	<u>13.7%</u>	<u>10.8%</u>

附註：

- (1) 流動比率按流動資產總值除以流動負債總額計算。
- (2) 速動比率按流動資產總值減存貨，再除以流動負債總額計算。
- (3) 資產負債比率按負債總額除以資產總值，再乘以100%計算。

## 債務

截至二零二五年十二月三十一日，我們的銀行及其他借款總額為人民幣43.8百萬元，而截至二零二四年十二月三十一日則為人民幣60.3百萬元，所有該等借款均按固定息率計息，約人民幣15.8百萬元於一年後到期，而人民幣28.0百萬元則於一年內到期。

我們的租賃負債由二零二四年十二月三十一日的人民幣4.1百萬元減少至二零二五年十二月三十一日的人民幣3.6百萬元，主要由於償還租賃付款額引起。

## 資產抵押

截至二零二五年十二月三十一日，賬面值為人民幣149.5百萬元的房產及賬面值為人民幣23.8百萬元的租賃土地經已質押，作為銀行借款人民幣39.3百萬元的抵押。

## 或然負債

截至二零二五年十二月三十一日，我們概無任何重大或然負債。

## 重大投資、重大收購及出售事項

於報告期間，本集團並無持有任何重大投資，且我們概無進行任何重大收購或出售事項。除上文所披露者外，截至本公告日期，本集團在重大投資或資本資產方面概無任何具體計劃。

## 外匯風險

於報告期間，我們主要在中國經營，大部分交易以本公司的功能貨幣人民幣結算。我們面臨主要由美元兌人民幣匯率波動產生的外幣風險。我們目前並無外幣對沖政策。然而，我們的管理層會監控外匯風險，並在日後有需要時考慮採取適當對沖措施。

## 重大訴訟

於報告期間，本公司概無涉及任何重大訴訟或仲裁。截至二零二五年十二月三十一日，董事亦不知悉本集團有任何待決或面臨的重大訴訟或申索。

## 人力資源

截至二零二五年十二月三十一日，本集團共有195名僱員(截至二零二四年十二月三十一日：211名僱員)。本集團嚴格按照國家勞動法律法規，與僱員簽訂個人勞動合同，就合同期限、薪酬、獎金、員工福利、安全生產、保密義務、競業限制及合同解除與終止等事項作出明確約定。根據中國相關法律規定，本集團依據僱員工資薪金為基數，按地方政府規定的比例和要求，為僱員參加養老保險、醫療保險及住房公積金等法定福利計劃，並足額繳納相應款項。

在人才招聘方面，本集團綜合考慮工作經驗、教育背景及崗位要求等多方面因素，擇優錄用。為提升人才吸引力，我們提供具有市場競爭力的薪酬體系、多元化的激勵措施以及完善的福利保障。同時，通過內部與外部培訓相結合的方式，面向管理層及全體僱員組織開展持續教育培訓，內容覆蓋產品知識、項目開發及團隊建設等多個領域，不斷提升僱員專業技能與綜合素養。

此外，本集團已建立常態化的績效評估機制，評估結果作為薪酬調整、職務晉升及職業發展規劃的重要依據。我們相信，具有競爭力的福利體系、良好的工作環境以及充足的職業發展空間，將有助於構建和諧穩定的勞動關係，保障僱員團隊的整體穩定。

本公司於二零二零年十月三十日及二零二一年四月二十七日採納僱員獎勵計劃(詳情載於本公司二零二四年年報「僱員獎勵計劃」一節、本公司日期為二零二二年十二月六日的通函及招股章程)。本公司亦已於二零二三年十二月十五日採納H股計劃(詳情載於本公司二零二三年年報「H股計劃」一節及本公司日期為二零二三年十一月二十八日的通函)。

## 全球發售所得款項用途

於二零二二年十月十日，本公司成功於聯交所上市。本集團自全球發售收取的所得款項淨額(扣除包銷費用及相關開支後)為206.4百萬港元。

於二零二五年五月二十二日，股東於本公司股東週年大會上以普通決議案方式批准變更全球發售所得款項淨額用途。有關詳情，請參閱本公司日期為二零二五年三月二十一日及二零二五年五月二十二日的公告以及本公司日期為二零二五年四月二十三日的通函。

變更全球發售所得款項淨額的擬定用途及悉數動用的預期時間表是基於本公司對未來市場狀況的最佳估計，並可能根據我們的實際業務營運而作出變動。

下表載列全球發售所得款項淨額的計劃用途及於二零二五年十二月三十一日的實際用途：

招股章程 所述業務目標	佔總 所得款項 淨額 百分比	所得款項 淨額 分配 (百萬 港元)	截至 二零二 四年二 月三十 一日 未動用 所得款項 淨額 (百萬 港元)	經修訂業務目標	未動用 所得款項 淨額的 經修訂 分配 (百萬 港元)	於報告 期間已 動用所 得款項 淨額 (百萬 港元)	截至 二零二 五年二 月三十 一日 未動用 所得款項 淨額 (百萬 港元)	全數動用 未動用所得 款項淨額的 預期時間表
撥付LuX-Valve及Ken-Valve的研發、製造及商業化	65.0%	134.1	119.7	撥付LuX-Valve、LuX-Valve Plus及Ken-Valve的研發、製造及商業化	129.5	24.6	104.9	二零二八年六月三十日前
有關LuX-Valve的用途	33.3%	68.7	56.7	有關LuX-Valve及LuX-Valve Plus的用途	77.5	11.7	65.8	二零二八年六月三十日前
有關Ken-Valve的用途	31.7%	65.4	63.0	有關Ken-Valve的用途	52.0	12.9	39.1	二零二八年六月三十日前

招股章程 所述業務目標	佔總 所得款項 淨額 百分比	所得款項 淨額 分配 (百萬 港元)	截至 二零二 零二二 年十二 月三十一 日未動 用所得 款項淨 額 (百萬 港元)	經修訂業務目標	未動用 所得款 項淨額 的修訂 分配 (百萬 港元)	於報 告期 間已 動用 所得 款項 淨額 (百萬 港元)	截至 二零二 零二二 年十二 月三十一 日未動 用所得 款項淨 額 (百萬 港元)	全數動 用所得 款項淨 額的 預期時 間表
撥付產品管線的其他在研產品(包括LuX-Valve Plus、KenFlex及二尖瓣產品)的研發、臨床試驗及產品註冊	25.0%	51.6	25.3	撥付產品管線的(包括KenFlex及JensClip)的研發、臨床試驗及產品註冊	15.5	5.7	9.8	二零二八年六月三十日前
有關LuX-Valve Plus的用途	17.0%	35.0	16.3	-	-	-	-	-
有關KenFlex的用途	4.0%	8.3	7.7	有關KenFlex及經導管主動脈瓣產品的用途	2.7	1.4	1.3	二零二八年六月三十日前
有關二尖瓣產品的用途	4.0%	8.3	1.3	有關JensClip及二尖瓣產品的用途	12.8	4.3	8.5	二零二八年六月三十日前
營運資金及一般企業用途	10.0%	20.7	9.9	營運資金及一般企業用途	9.9	0.9	9.0	二零二七年十二月三十一日前
總計	100%	206.4	154.9		154.9	31.2	123.7	

## 報告期結束後的重大事項

於報告期間後及直至本公告日期，本公司或本集團概無進行任何重大期後事項。

## 末期股息

董事會並不建議就報告期間派付末期股息。

## 授出購回授權

於二零二五年九月二十六日，董事會建議批准(其中包括)授予董事會購回H股授權。於二零二五年十月十五日舉行的二零二五年第二次本公司股東特別大會上，股東正式批准向董事會授予購回授權。有關進一步詳情，請參閱本公司日期為二零二五年九月二十六日的通函。

## 股東週年大會

股東週年大會將於二零二六年五月二十八日(星期四)舉行。股東週年大會通告及所有其他相關文件將按照上市規則所規定的方式於適當時候刊發及寄發予各股東。

## 暫停辦理股份過戶登記

為確定出席股東週年大會及於會上投票的權利，本公司將於二零二六年五月二十二日(星期五)至二零二六年五月二十八日(星期四)(包括首尾兩日)暫停辦理股份過戶登記，期間將不會進行任何股份過戶登記。本公司的所有過戶文件連同相關股票須不遲於二零二六年五月二十一日(星期四)下午四時三十分送交本公司於香港的H股股份過戶登記處香港中央證券登記有限公司(地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心17樓1712-1716號舖)辦理登記。

## 企業管治常規

本集團致力於維持高標準的企業管治，以保障股東利益以及提升企業價值及加強問責。

本公司已採納上市規則附錄C1所載企業管治守則，作為其本身的企業管治守則。於報告期間，除以下偏離企業管治守則第二部份的守則條文第C.2.1條情況外，本公司已遵守企業管治守則的所有適用守則條文。

根據企業管治守則第二部份守則條文第C.2.1條，主席與行政總裁的角色應有區分，並不應由一人同時兼任。於報告期初至二零二五年一月十五日，呂世文先生(「呂先生」)為本公司董事會主席兼首席執行官。儘管於上述期間該委任與守則條文第C.2.1條不一致，但董事會認為，鑒於呂先生在醫療器材行業擁有豐富經驗，且自二零一三年一月起一直於本公司服務，於上述期間由同一人擔任

本公司主席及首席執行官職務有利於本集團的管理。於二零二五年一月十五日，呂先生辭任本公司首席執行官職務，而潘斐先生於同日獲委任為本公司首席執行官。於上述變動後，本公司已重新遵守上市規則有關董事會主席與首席執行官角色分離的企業管治守則。

我們的董事會及高級管理層由經驗豐富且高瞻遠矚的人士組成，其運作確保權力與權限的平衡。董事會目前由一名執行董事、五名非執行董事及三名獨立非執行董事組成，其組成具有高度獨立性。董事會將密切關注，以確保董事會擁有與組織策略目標相關的多元化技能和經驗。董事會亦將不時對董事會的表現進行定期評估，並持續檢討本集團企業管治結構的有效性，以確保遵守企業管治守則。

### **遵守進行證券交易的標準守則**

本公司已採納載於上市規則附錄C3的標準守則作為其自身有關董事進行證券交易的行為守則。經向全體董事作出具體查詢後，彼等各自確認於報告期間已遵守標準守則。應本公司的要求，本公司的相關高級職員及僱員亦須遵守標準守則，禁止其在管有本公司證券的內幕消息的任何時間時買賣該等證券。本公司並無獲悉可能擁有本公司內幕消息的僱員不遵守標準守則的情況。

### **購買、出售或贖回上市證券**

於報告期間，本公司及其任何附屬公司概無購買、出售或贖回任何本公司上市證券(包括出售或轉讓庫存股份(定義見上市規則))。於二零二五年十二月三十一日，本公司並無任何庫存股份(定義見上市規則)。

### **審核委員會對年度業績的審閱**

董事會已成立審核委員會，該委員會由三名獨立非執行董事(即杜季柳女士、林壽康博士及梅樂和博士)組成。杜季柳女士擔任審核委員會主席，彼具備專業資格，並在遵守上市規則規定的財務事宜方面擁有經驗。審核委員會的主要職責為對本公司的財務申報程序、內部監控及風險管理系統提供獨立意見、監督審計過程及履行董事會授予的其他職責及責任。

審核委員會已連同本公司管理層及外聘核數師審閱年度業績以及本公司所採納的會計原則及政策，討論本集團內部監控及財務申報事宜(包括審閱本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的綜合財務報表)，並認為本集團年度業績根據適用會計準則、規則及法規編製，並已妥為作出適當披露。

## 核數師就年度業績公告的工作範圍

於本公告所載有關本集團截至二零二五年十二月三十一日止年度的綜合財務狀況表、綜合損益表、綜合全面收益表及其相關附註的數字，已獲安永會計師事務所同意與本集團於本年度的綜合財務報表所列金額一致。安永會計師事務所就此所進行的工作並不構成香港會計師公會公布的香港審計準則所規定的鑑證業務，因此安永會計師事務所並未就此公告發表任何意見或鑑證結論。

## 刊發年度業績及二零二五年年報

本年度業績公告於聯交所網站(<https://www.hkexnews.hk>)及本公司網站(<https://www.jenscare.com>)刊發。本公司截至二零二五年十二月三十一日止年度的年報(載有上市規則所規定的所有數據)將於寄發予要求印刷本的股東並分別於四月底或之前在聯交所及本公司網站登載。

## 釋義

於本公告內，除文義另有所指外，下列詞彙具有以下涵義。

「股東週年大會」	指	將於二零二六年五月二十八日(星期四)舉行的本公司二零二五年股東週年大會
「審核委員會」	指	董事會審核委員會
「董事會」	指	董事會
「CE認證」	指	Conformité Européenne，即標示於歐洲經濟區(EEA)內所售產品符合健康、安全及環保標準的管理標記
「企業管治守則」	指	上市規則附錄C1所載「企業管治守則」

「中國」	指	中華人民共和國，就本公告及僅就地區提述而言，不包括香港、中國澳門特別行政區及中國台灣
「本公司」	指	寧波健世科技股份有限公司，於二零二一年三月二十三日在中國註冊成立的股份有限公司，或如文義所指(視情況而定)，其前身公司寧波健世生物科技有限公司，為一間於二零一一年十一月八日於中國成立的有限公司
「核心產品」	指	上市規則第十八A章所界定的指定「核心產品」LuX-Valve Plus及Ken-Valve
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以人民幣認購及繳足，為目前並無於任何證券交易所上市或買賣的非上市股份
「FDA」	指	美國食品藥物管理局
「全球發售」	指	H股全球發售，有關詳情載於招股章程
「本集團」或「我們」	指	本公司及其所有附屬公司或(如文義可能所指)其中任何一個，或(如文義指其註冊成立前的任何時間)其前身公司或其現有附屬公司的前身公司或(如文義所指)其中任何一個曾從事及其後由其承接的業務
「H股」	指	本公司普通股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資普通股，將以港元認購及買賣，該等股份於聯交所上市
「H股計劃」	指	股東於二零二四年十二月十五日舉行的股東特別大會上批准通過的H股獎勵計劃
「香港」	指	中國香港特別行政區
「港元」	指	港元及港仙，香港法定貨幣

「國際財務報告準則」	指	國際會計準則理事會不時頒佈的國際財務報告準則
「上市規則」	指	聯交所證券上市規則(經不時修訂、補充或以其他方式修改)
「標準守則」	指	上市規則附錄C3所載「上市發行人董事進行證券交易的標準守則」
「國家藥監局」	指	中國國家藥品監督管理局，前身為國家食品藥品監督管理總局
「招股章程」	指	本公司日期為二零二二年九月二十三日的招股章程
「報告期間」	指	截至二零二五年十二月三十一日止年度
「研發」	指	研究及開發
「人民幣」	指	人民幣，中國法定貨幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括非上市股份及H股
「股東」	指	股份持有人
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司
「庫存股份」	指	除財務報表所使用者外，具有上市規則賦予的涵義
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及受其司法權區管轄的所有地區
「非上市外資股」	指	本公司所發行每股面值人民幣1.00元的普通股，由外國投資者以人民幣以外的貨幣認購及繳足，且並無於聯交所上市

「非上市股份」 指 內資股及非上市外資股

「%」 指 百分比

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，二零二六年三月二十六日

於本公告日期，董事會包括執行董事潘斐先生；非執行董事呂世文先生、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林壽康博士、杜季柳女士及梅樂和博士。