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 TRINITY 研 究 及 JENSCLIP 臨 床 研 究 隨 訪 結 果 於 EUROPCR 2025 發 佈,展 現 良 好 的 安 全 性 和 療 效 表 現

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數據。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣布,近期,LuX-Valve Plus經血管三尖瓣介入置換(TTVR)系統的全球多中心臨床試驗(「TRINITY」)30天臨床隨訪結果以及JensClip經血管二尖瓣修復(TMVr)系統一年期隨訪結果於法國巴黎舉辦的EuroPCR 2025上正式發布。

LuX-Valve Plus TRINITY 研究全球30天隨訪結果

TRINITY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及有效性。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。

本次臨床研究結果顯示:

- (1) 器械成功率約為97%;及
- (2) 平均器械操作時間為41.60±19.62分鐘,其中最短器械操作時間僅為11分鐘。 有效性結果顯示:
- (1) 於三尖瓣反流等級改善方面,30天數據顯示95.7%的患者顯示無中度以上反流,學習曲綫數據顯示91.7%的患者顯示無中度以上反流;及
- (2) 於美國紐約心臟協會心功能改善方面,30天數據顯示84.1%的患者顯示術後心功能等級為I/II級,學習曲綫數據顯示58.3%的患者顯示術後心功能等級為I/II級;及
- (3) 於生活質量改善方面,30天數據顯示患者堪薩斯市心肌病變問卷評分平均提升約14分,學習曲綫數據顯示患者堪薩斯市心肌病變問卷評分平均提升約18分。

安全性結果顯示:

經臨床事件判定委員會(CEC)	全分析集	學 習 曲 線
判定的30天複合事件	(FAS, N=149)	(N=12)
心血管死亡率 心肌梗死 卒中	2 (1.3%) 0 (0.0%)	0 (0.0%) 0 (0.0%)
新發腎衰竭	1 (0.7%)	0 (0.0%)
嚴重出血(包括致命性、危及生命性以及	0 (0.0%)	0 (0.0%)
由 MVARC 定義的廣泛出血)	6 (4.0%)	0 (0.0%)
三尖瓣手術/介入術後非選擇性干預	1 (0.7%)	1 (8.3%)
重大心臟結構併發症	3 (2.0%)	0 (0.0%)
重大穿刺點及血管併發症	0 (0.0%)	0 (0.0%)
器械相關的肺栓塞	0 (0.0%)	0 (0.0%)
新發房室傳導阻滯引起的心臟起搏器植入	13 (8.7%)	1 (8.3%)
新發房室傳導阻滯引起的心臟起搏器植入(不含術前已經植入起搏器)	13 (11.9%)	1 (11.1%)

全分析集的經臨床事件判定委員會(CEC)判定的30天複合事件發生率為14.8%。 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30天複合事件發生率為14.9%。 TRINITY研究30天臨床隨訪結果展現了LuX-Valve Plus良好的安全性和療效表現,患者生活質量持續改善,安全性事件發生率處於較低水平。LuX-Valve Plus廣泛的應用範圍,尤其為重度三尖瓣反流患者中的大瓣環患者群體提供了優異的治療方案選擇,因為該患者群體在目前臨床治療手段中的選擇非常受限。LuX-Valve Plus更長期的隨訪數據和FDA臨床研究數據正在持續積累中。

JensClip 一年期隨訪結果

經導管二尖瓣修復系統JensClip的前瞻性、多中心、單臂臨床試驗研究主要用於評估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,平均年齡為71歲。

本次臨床研究結果顯示:

- (1) 器械操作成功率約95%;及
- (2) 平均器械操作時間為67.53±43.89分鐘。

有效性結果顯示:

- (1) 於二尖瓣反流等級改善方面,一年期隨訪結果顯示96.3%的患者顯示無中度以上反流;
- (2) 於美國紐約心臟協會心功能改善方面,一年期隨訪結果顯示93.5%的患者顯示術後心功能等級為I/II級;及
- (3) 於生活質量改善方面,一年期隨訪結果顯示患者堪薩斯市心肌病變問卷評分平均提升約20分,六分鐘步行距離平均提升約82米。

安全性結果顯示:

主 要 不 良 事 件 (N=114)	一年期
全因死亡率	2 (1.8%)
非計劃性二尖瓣介入/手術	6 (5.3%)
單瓣葉夾持	0 (0.0%)
卒中	2 (1.8%)
腎 衰 竭	1 (0.9%)
心 肌 梗 死	1 (0.9%)
重大出血	1 (0.9%)
器械相關操作失敗	
器械相關空氣栓塞	0 (0.0%)
器械釋放/鎖定失敗	1 (0.9%)
夾子相關性溶血	1 (0.9%)

JensClip是一款創新的為治療重度二尖瓣反流而設計的創新醫療器械,器械操作簡便可靠。其一年期隨訪結果表現優異,其中全因死亡率僅1.8%,少數的器械相關併發症出現,96.3%的患者顯示無中度以上反流,並且帶來紐約心功能等級、堪薩斯市心肌病變問卷評分、六分鐘步行距離等指標的持續提升。

本公司將持續推進公司產品於全球範圍內的應用和商業化進展。

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開發LuX-Valve Plus以及JensClip將其推向市場及/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,二零二五年五月二十三日

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。