

乐普（北京）医疗器械股份有限公司
关于药物涂层冠脉球囊导管获得 NMPA 注册批准的
提示性公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司（以下简称“乐普医疗”或“公司”）于今日获悉，公司自主研发的“药物涂层冠脉球囊导管”（Vesselin）已获得国家药品监督管理局的注册批准，取得《医疗器械注册证》（国械注准20203030561）。

心血管介入治疗已走向介入无植入时代，目前实现介入无植入的核心治疗产品主要包括可降解支架和药物球囊。“药物涂层冠脉球囊导管”是继“生物可吸收支架（NeoVas）”上市后，公司推进心血管介入治疗走向介入无植入时代的重要产品之一，将对公司医疗器械领域经营发展产生重大影响。该产品的上市，将进一步提升公司在心血管领域的核心竞争力，带动器械板块营收持续增长，进一步提高创新产品的收入和利润占比，保障公司业绩持续稳定增长。公司将持续加大研发投入，为介入无植入目标的实现，提供满足各种适应症需求的介入无植入治疗产品，同时研发实现介入无植入的各种辅助导管和腔内检验导管及器械，满足患者不同适应症不同疾病的治疗需求。

新产品在推广过程中可能会遇到预想不到的困难，导致业绩提升未达预期，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二〇年六月十二日