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)

## 澄清公告

茲提述本公司日期為二零二五年十月二十八日的公告(「十月二十八日公告」)及二零二五年十月二十九日的公告(「十月二十九日公告」, 連同十月二十八日公告, 統稱「先前公告」)。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」)就先前公告作出澄清, 以澄清先前公告中為糾正十月二十八日公告中的一項無心之失而作出的修訂。除另有界定者外, 本公告所用中詞彙與先前公告中所用詞彙具有相同涵義。

本公司謹此澄清,十月二十八日公告中第二頁所載的有關安全性結果隨訪期間的兩處內容已於十月二十九日公告中修訂,而所有安全性結果已準確呈列且未做修訂,為方便參考,兩份公告之間所作的更改如下註釋:

安全性結果顯示:

| 經 臨 床 事 件 判 定 委 員 會(CEC)                      | (FAS + Roll-in, N=161) |
|---|------------------------|
| 判定的 <del>30天</del> 複合事件(FAS + Roll-in, N=161) | 6個月期                   |
|   |                        |
| 心血管死亡率  | 6 (3.7%)               |
| 心 肌 梗 死                                       | 0 (0.0%)               |
| 卒中  | 1 (0.6%)               |
| 新發腎衰竭   | 2 (1.2%)               |
| 嚴重出血(包括致命性、危及生命性以及                            |                        |
| 由MVARC定義的廣泛出血)                                | 8 (5.0%)               |
| 三尖瓣手術/介入術後非選擇性干預                              | 4 (2.5%)               |
| 重大心臟結構併發症                                     | 5 (3.1%)               |
| 重大穿刺點及血管併發症                                   | 0 (0.0%)               |
| 器械相關的肺栓塞                                      | 0 (0.0%)               |
| 新發房室傳導阻滯引起的心臟起搏器植入                            | 14 (8.7%)              |
| 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)                                 | 14 (11.9%)             |

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6個月期複合事件發生率為19.9%。

除本公告所指出外,先前公告所載的所有其他資料及內容均維持不變。

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Ken-Valve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,二零二五年十月三十日

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。