

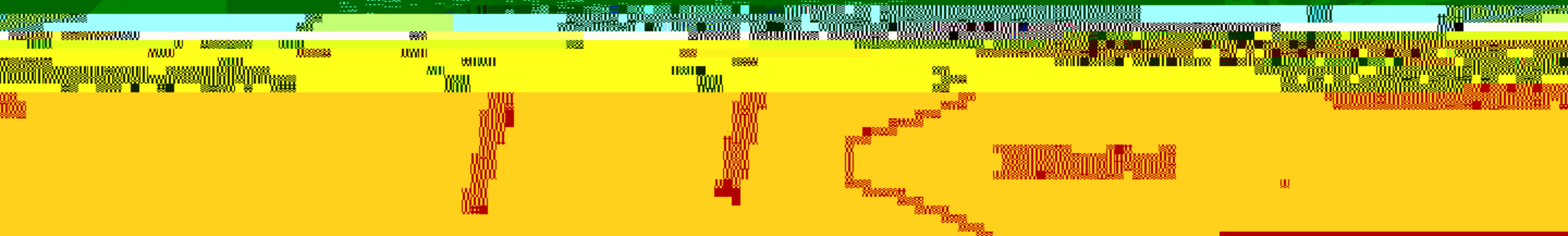
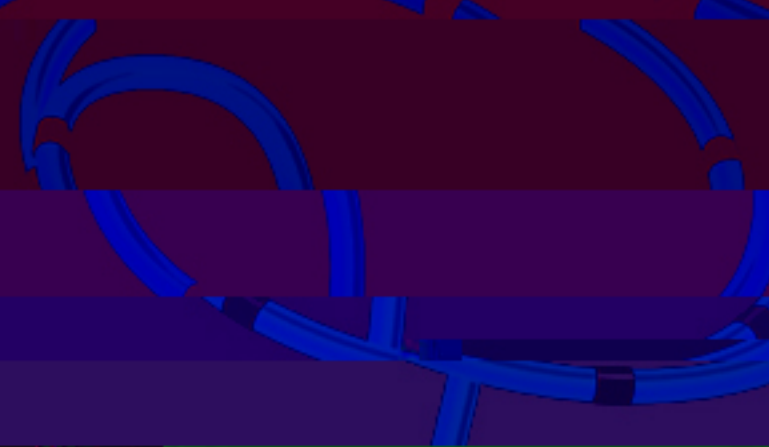
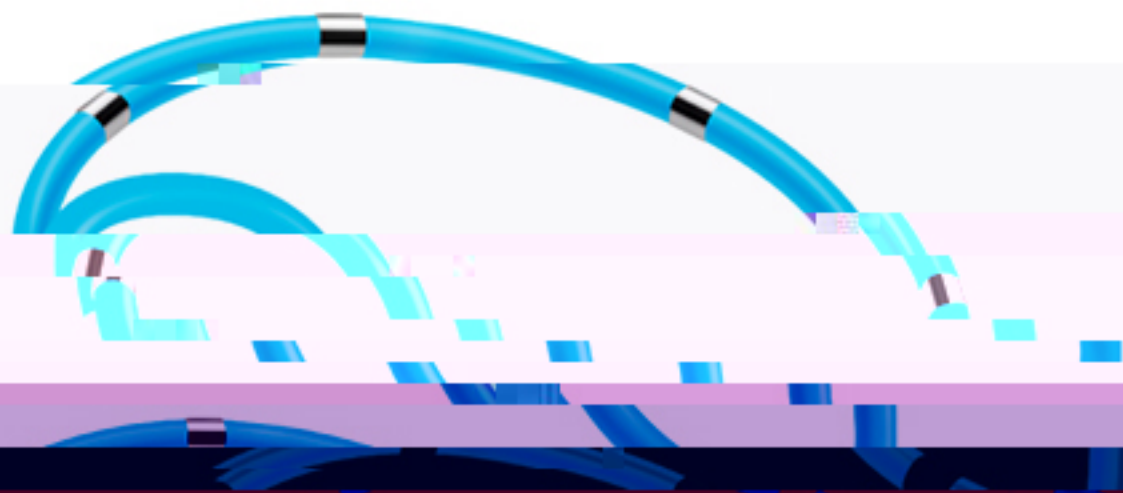


安顿® 生理盐水注射液 (NMPA)

(NMPA)

经国家药品监督管理局 (NMPA) 批准上市

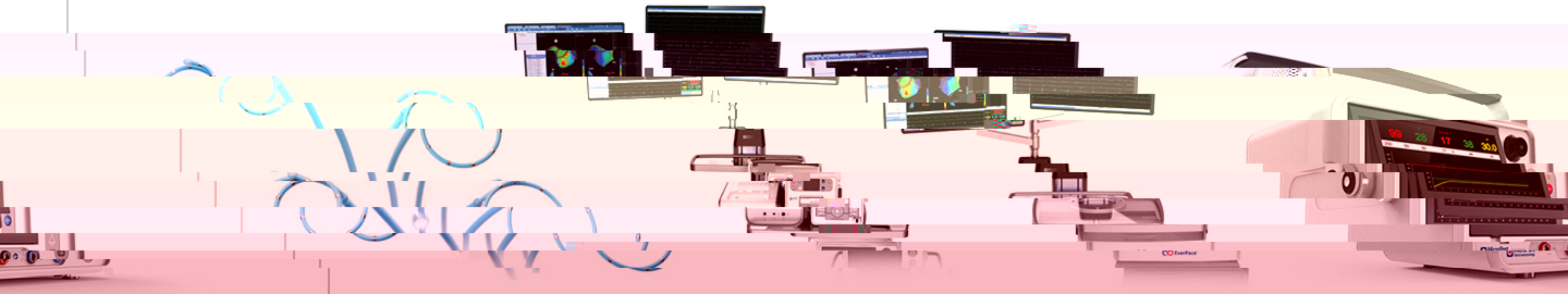
安顿® 是常用的持续性心律生学 在对心电图进行诊断



Firehawk™ (火鷹™) 消防架及Firefighter™

消防水喉及消防水喉管等消防器具产品在沙特阿拉伯注册获批

近日，消防架及Firehawk™ (火鷹™) 消防水喉及消防水喉管等消防器具产品在沙特阿拉伯注册获批。消防架及Firehawk™ (火鷹™) 消防水喉及消防水喉管等消防器具产品在沙特阿拉伯注册获批。



Cardiac RF Generator

Facul easy™ Circular Mapping Catheter

Columbus™ 3D EP Navigation System

OptimaAblate™

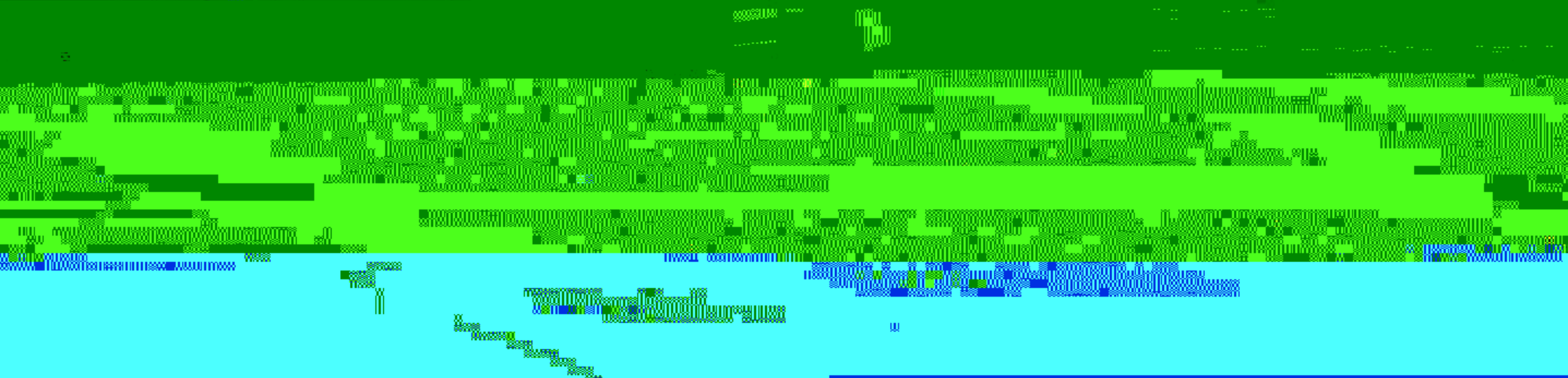
微创®电生理导管材料和设备在埃及获批

近日，上海微创电生理医疗科技有限公司（以下简称“微创电生理”）自主研发的多款电生理导管材料和设备在埃及获批。

在研发的多款导管

电生理导管材料和设备

微创电生理



水萱™ (Daylily™) 胚胎移植导管

胚胎移植导管在泰国注册获批

近日，上海明悦医疗科技有限公司（以下简称“明悦医疗™”）自主研发的水萱™ (Daylily™) 胚胎移植导管获得泰国食品药品监督管理局 (TFDA) 注册批准。这是继水莲™ (Lotus™) 产卵针后，明悦医疗™ 第二款在泰国注册获批的产品。

导管已于2020年在中国
获得了专家的认可。去

水萱™ (Daylily™) 胚胎移植导
管注册获批，并在临床应用中获得

微创®火鹰™广支架 TAPRELYN™ 临床研究完成 首例患者首次组，为在美加日 三期临床试验奠定基石

2021年7月29日，微创医疗国际控股有限公司（集团）全资子公司微创医疗国际有限公司（以下简称“微创”）宣布其Firehawk™（火鹰™）冠脉介入器械系统（以下简称“Firehawk™（火鹰™）”）TAPRELYN™ 临床研究完成首例患者入组。

05

TAPRELYN™ 临床研究项目计划在英国、加拿大、欧洲、日本和美国爱知县的新加坡地区启动。此次入组的首例患者，旨在评估Firehawk™（火鹰™）支架的安全性、有效性和兼容性，为后续在美国、加拿大、欧洲、日本和美国爱知县启动的三期临床试验奠定基础。

患者将在研究启动后接受为期12个月的随访。微创®临床医学部高级副总裁表示，此次首例患者入组，标志着TAPRELYN™ 临床研究的启动意义，为后续在美国、加拿大、欧洲、日本和美国爱知县启动的三期临床试验奠定基础。

微创®临床医学部高级副总裁表示：“TAPRELYN™ 临床研究的启动，是微创®火鹰™（火鹰™）支架的重要里程碑。此次首例患者入组，为后续在美国、加拿大、欧洲、日本和美国爱知县启动的三期临床试验奠定基础。我们将继续推进Firehawk™（火鹰™）广支架的临床研究，为患者提供更安全、更有效的治疗方案。”

微创骨科宣布推出HA涂层有颈股骨头假体 “普瑞”系列全髋关节假体，成为国际领先产品线

“微创骨科技术有限公司(01013.HK)宣布，微创骨科全资子公司微创骨科推出Profemur™ Gladiator™羟基磷灰石涂层(HA)有颈股骨头

Profemur™ femur+™ Gladiator™ 骨水泥型有颈股

结合目前最流行的Profemur™

生印的在
柄和
与双股骨柄相
股骨柄两款产品。

微创骨科(01013.HK) 微创骨科

微创骨科(01013.HK) 微创骨科

微创骨科

微创骨科

微创骨科(01013.HK) 微创骨科

微创骨科





微创子公司心通医疗于香港联交所成功上市

旗下子公司微创心通医疗科技有限公司（股票代码：02160）于2021年2月4日，在香港联交所主板成功上市。这也是微创旗下经心通医疗科创板上市的第二家上市公司。

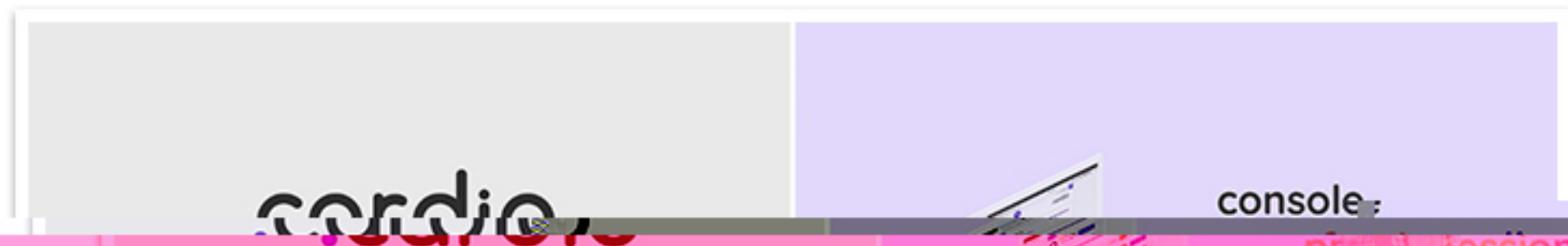
2021年2月4日，微创医疗科技有限公司（股票代码：00962）旗下微创心通医疗科技有限公司（股票代码：02160）于香港联交所主板成功上市。是

（包括主动脉瓣狭窄和二尖瓣反流）提供全解医疗方案。心通医疗的瓣膜产品（以下简称“VitaFlow”）为寻求替代自体瓣膜的患者提供具有更优性价比的解决方案。此外，心通医疗还开发了用于输送系统的微创导管系统，为患者提供更安全、更有效的治疗方案。

心通医疗成立于2015年，专注于为最常见的主动脉瓣和二尖瓣疾病提供全解医疗方案。心通医疗的瓣膜产品（以下简称“VitaFlow”）为寻求替代自体瓣膜的患者提供具有更优性价比的解决方案。此外，心通医疗还开发了用于输送系统的微创导管系统，为患者提供更安全、更有效的治疗方案。

心通医疗的产品已获得美国食品药品监督管理局（FDA）和欧洲药品管理局（EMA）的批准。此外，心通医疗还获得了中国国家药品监督管理局（NMPA）的批准。

心通医疗的产品已获得美国食品药品监督管理局（FDA）和欧洲药品管理局（EMA）的批准。此外，心通医疗还获得了中国国家药品监督管理局（NMPA）的批准。



微创®心律管理连续写入法国企业

Depatient™合作开展心衰患者远程

临床研究

2021年2月26日，微创医疗科学有限公司
(00853.HK) 旗下全球心律管理的领先企业

——微创®心律管理连续写入法国企业——

Depatient™合作，通过远程监测对心力衰竭

application mobile

console
professionnelle

balance

