

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。



**Vincent Medical Holdings Limited**

**永勝醫療控股有限公司**

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：1612)

自願公告

**INSPIRED™ 熱濕交換過濾器及  
細菌／病毒呼吸過濾器**

及

**和普樂™ 氣道正壓通氣治療機 8 系列  
獲授FDA緊急使用授權**

本公告乃永勝醫療控股有限公司（「本公司」），連同其附屬公司統稱「本集團」自願作出，以便廣大投資者瞭解本集團的最新業務發展。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本集團的Inspired™熱濕交換過濾器（「HMEF」）及細菌／病毒呼吸過濾器（「細菌／病毒過濾器」）（統稱「該等過濾器」），以及和普樂™氣道正壓通氣治療機8系列（「PAP 8系列」）最近獲美國食品藥品監督管理局（「FDA」）授予緊急使用授權（「緊急使用授權」）(Emergency Use Authorization)。

該等過濾器為醫療消耗品（僅供單一患者使用，需要每24小時更換一次），是與呼吸機、麻醉機及開放式流量系統(open flow systems)一併使用的非主動式呼吸迴路的主要部件，用以過濾吸入氣及／或呼出氣，以防交差感染。HMEF又稱「人工鼻」，可在麻醉、人工呼吸及其他類型的輔助呼吸過程中保持患者呼吸道的濕度。該等過濾器已獲日本厚生勞働省及中華人民共和國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）註冊認證，並獲Conformité Européenne (CE)認證。美國的AutoMedx, LLC為該等過濾器在美國的分銷商。

PAP 8系列是專為向體重超過30公斤患有睡眠窒息症的自主呼吸患者提供非侵入性氣道正壓通氣，BPAP-T模式及BPAP-ST模式則適用於呼吸功能不全患者。此器械擬作醫院及家居用途，且並不擬用於需要依賴機械通氣的患者。PAP 8系列已獲國家藥監局認證，並取得CE認證。

於緊急公共衛生情況，若沒有足夠經FDA批准的現有替代品，FDA可利用緊急授權（包括緊急使用授權），讓未經批准的醫療產品儘快供有需要的患者使用。該等產品可包括協助診斷疾病的測試、患者或醫護人員於公共衛生危機時所需的關鍵醫療器械，以及緊急情況下用於診斷、治療或預防嚴重或危及生命的疾病或狀況的藥物。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
永勝醫療控股有限公司  
主席兼執行董事  
蔡文成

香港，2020年6月30日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔡文成先生、陶基祥先生、許明輝先生及符國富先生；非執行董事過鵬程先生；及獨立非執行董事莫國章先生、區裕釗先生及容啟亮教授。