

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份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



China Regenerative Medicine International Limited

中國再生醫學國際有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：8158)

「艾欣瞳」拓展臨床應用 完成FDA登記

中國再生醫學國際有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本集團積極拓展旗下生物工程角膜「艾欣瞳」於眼科手術的臨床應用。日前美國食品藥品監督管理局（「FDA」）已批准「艾欣瞳」的生物材料用於生產青光眼管分流手術中使用的排水袋，產品得以外銷美國，充分印證了「艾欣瞳」再次獲得國際認可，FDA此次的批准進一步助推了本集團的海外業務拓展策略。

「艾欣瞳」是全球首個妥善完成必要的臨床試驗並成功於商業市場推出的生物工程角膜，從而反映中國在國際角膜相關疾病的再生醫學研究領域的領航地位。「艾欣瞳」的臨床試驗總有效率達到94.44%，癒後效果接近人類捐獻角膜。「艾欣瞳」於2016年更被英國廣播公司報道為貢獻全球的中國5大科技革命之一，其學術地位使中國在此類研發領域中獲得全球領先的優勢。

作為全球公認最具權威及影響力的藥品監管機構之一，FDA近年不斷提高對於藥物的質量標準，也相應提升了海外醫藥產品進口美國市場的門檻。FDA的批准及認可反映了「艾欣瞳」在此領域的研發之原料選取、生產管制、質量控制與質量保證流程等方面均達到世界級標準。

展望未來，本集團將繼續以病人福祉為核心，將「艾欣瞳」以及集團旗下其他的產品推廣至全球市場，從而造福更多病患者。

承董事會命
中國再生醫學國際有限公司
執行董事
黃世雄

香港，二零一七年九月五日

於本公告日期，執行董事為黃世雄先生、邵政康先生及陳春國先生；非執行董事為崔占峰教授、葉雷博士、熊澄宇教授及王輝先生；及獨立非執行董事為呂天能先生、彭中輝先生、陳炳煥先生（銀紫荊星章、太平紳士）及黃耀傑先生。

本公告的資料乃遵照創業板上市規則而刊載，旨在提供有關本公司的資料；董事願就本公告的資料共同及個別地承擔全部責任。董事在作出一切合理查詢後，確認就其所知及所信，本公告所載資料在各重要方面均屬準確完備，沒有誤導或欺詐成分，且並無遺漏任何其他事項，足以令致本公告或其所載任何陳述產生誤導。

本公告將由刊發日期起計至少保留七日於創業板網站 www.hkgem.com 之「最新公司公告」一頁及於本公司之網站 www.crimi.hk 內登載。