

信息披露

金信基金管理有限公司

关于以通讯方式召开金信优质成长混合型证券投资基金基金份额持有人大会的第二次提示性公告

一、召开会议基本情况
金信基金管理有限公司已于2023年11月8日在中国证监会指定信息披露媒介及金信基金管理有限公司网站(www.jxfund.com.cn)发布了《金信基金管理有限公司关于以通讯方式召开金信优质成长混合型证券投资基金基金份额持有人大会的公告》...

二、会议审议事项
(一)关于金信优质成长混合型证券投资基金持续运作有关事项的议案(见附件一)。
(二)关于金信优质成长混合型证券投资基金持续运作有关事项的议案(见附件二)。
(三)机构投资者委托他人投票的,应在表决票上加盖公章或经授权的业务公章或基金管理人认可的其他方式(以符合《公告》)...

三、基金投票程序
(一)投票人应当将填写完整并加盖公章或经授权的基金管理人认可的其他方式(以符合《公告》)的表决票,于2023年11月9日上午10:00前送达指定地点。
(二)如表决票上有多项选择,多选、漏选不清或相互矛盾,但其他事项符合本公告规定的,视为有效表决,计入有效表决票数...

四、计票
1.本次通讯会议的计票方式为:由基金管理人授权的兩名监督员在基金托管人(中国建设银行股份有限公司)授权代表的监督下于本公告所规定的表决截止日后两个工作日内进行计票...

五、计票
1.本人直接出具书面意见或授权他人代表出具书面意见的,基金份额持有人所持有的基金份额凭证,基金管理人收到后,视为有效表决...

证券代码:002406 证券简称:远东传动 公告编号:2023-077
债券代码:128075 债券简称:远东转债

许昌远东传动轴股份有限公司

关于远东转债赎回实施暨赎回前最后半个交易日的重要提示性公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、赎回对象
1.A:当期应计利息;
2.B:本次发行的可转换公司债券持有人持有的可转换公司债券票面总金额;

二、赎回安排
(一)赎回价格和赎回价格的确定依据
根据《可转债募集说明书》中关于有条件赎回条款的约定,“远东转债”赎回价格为100.23元/张,计算过程如下:

当期应计利息的计算公式为:IA=B×i×t/365
IA:应当当期应计利息;
B:本次发行的可转换公司债券持有人持有的可转换公司债券票面总金额,即100元/张;

三、赎回程序
1.赎回对象
截至赎回登记日(2023年11月9日)收市后在中登公司登记在册的全“远东转债”持有人。

2.赎回程序及时间、公告安排
1.公司将赎回日前每个交易日披露一次赎回提示性公告,通告“远东转债”持有人本次赎回的相关事项。

2.“远东转债”自2023年11月7日起停止交易。
3.“远东转债”自2023年11月10日起停止转股。

4.2023年11月10日为“远东转债”赎回日,公司将全额赎回截至赎回登记日(2023年11月9日)收市后在中登公司登记在册的“远东转债”,本次赎回完成后,“远东转债”将在深交所摘牌。

5.2023年11月15日为发行人(公司)资金到账日(到达中登公司账户),2023年11月17日为赎回款到账日“远东转债”持有人资金账户日,届时“远东转债”赎回款将通过可转债托管券商直接划入“远东转债”持有人的资金账户。

6.公司于2023年11月10日起,在中国证监会指定的信息披露媒体上刊登赎回结果公告和可转债摘牌公告。

四、其他事宜
1. 说明会类型
本次投资者说明会以网络互动形式召开,公司将针对2023年第三季度的经营成果及财务指标的具体情况与投资者进行互动交流,在信息披露允许的范围内就投资者普遍关注的问题进行回答。

二、说明会召开的时间、地点
(一)会议召开时间:2023年11月17日下午14:00-15:00
(二)会议召开方式:网络文字互动方式

三、参加人员
公司董事长、总经理胡坚先生;公司董事、副经理、董事会秘书李春涛先生;公司财务总监张香玉女士;独立董事曹新华先生。

四、投资者参加方式
(一)投资者可于2023年11月17日下午14:00-15:00登录上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/),在线参与本次投资者说明会,公司将及时回答投资者的提问。

(二)投资者可于2023年11月10日至11月16日下午16:00前登录上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/)首页点击“提问预征集”栏目,或通过上海投资者关系邮箱(investor@yayuen.com)进行提问,公司将及时回复投资者的提问。

五、联系人及咨询办法
联系人:余露露
电话:0572-8292388
邮箱:dshbgs@tjanneng.com

六、其他事项
本次投资者说明会召开后,投资者可以通过上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/)查看本次投资者说明会的召开情况及主要内容。

天能电池集团股份有限公司 董事会 2023年11月09日

证券代码:603933 证券简称:睿能科技 公告编号:2023-063
福建省睿能科技股份有限公司 关于召开2023年第三季度业绩说明会的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

一、说明会类型
本次投资者说明会以网络互动形式召开,公司将针对2023年第三季度的经营成果及财务指标的具体情况与投资者进行互动交流,在信息披露允许的范围内就投资者普遍关注的问题进行回答。

二、说明会召开的时间、地点
(一)会议召开时间:2023年11月17日下午14:00-15:00
(二)会议召开方式:网络文字互动方式

三、参加人员
公司董事长、总经理胡坚先生;公司董事、副经理、董事会秘书李春涛先生;公司财务总监张香玉女士;独立董事曹新华先生。

四、投资者参加方式
(一)投资者可于2023年11月17日下午14:00-15:00登录上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/),在线参与本次投资者说明会,公司将及时回答投资者的提问。

(二)投资者可于2023年11月10日至11月16日下午16:00前登录上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/)首页点击“提问预征集”栏目,或通过上海投资者关系邮箱(investor@yayuen.com)进行提问,公司将及时回复投资者的提问。

五、联系人及咨询办法
联系人:余露露
电话:0572-8292388
邮箱:dshbgs@tjanneng.com

六、其他事项
本次投资者说明会召开后,投资者可以通过上证路演中心(https://roadshow.sseinfo.com/)查看本次投资者说明会的召开情况及主要内容。

睿能科技股份有限公司 董事会 2023年11月10日

湖南领湃科技股份有限公司 关于拟公开挂牌转让全资子公司广东达志化学科技有限公司100%股权暨重大资产出售的进展公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确和完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。
特别提示:
1.本次交易估值及定价尚未确定,预计构成《上市公司重大资产重组管理办法》规定的重大资产重组。本次交易估值及定价最终以审计机构对标的资产进行审计、评估的数据以及签订的正式交易文件为准。

2.截至本公告披露日,公司尚未发现可能导致董事会撤销、中止本次交易方案,或者对本次交易方案作出实质性变更的相关事项,本次重大资产出售工作正在有序推进中。

3.本次交易相关事项尚存在重大不确定性,根据《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第6号——停复牌》等相关规定,本次交易公司股票不停牌,公司将根据相关事项的进展情况,分阶段及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

一、本次交易概述
湖南领湃科技股份有限公司(以下简称“公司”)于2023年7月11日披露的《湖南领湃科技股份有限公司重大资产出售预案》中详细披露了公司拟通过衡阳市公共资源交易中心(以下简称“衡阳交易中心”)公开挂牌转让广东达志化学科技有限公司(以下简称“达志化学”)100%股权,与本次交易相关的议案,并披露了相关内容,具体内容详见公司于2023年7月11日在巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上披露的公告。

2.公司于2023年7月21日在巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上披露《关于公开挂牌转让全资子公司广东达志化学科技有限公司100%股权暨重大资产出售的进展公告》。

3.公司于2023年8月8日在巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上披露《关于拟公开挂牌转让全资子公司广东达志化学科技有限公司100%股权暨重大资产出售的进展公告》。

4.公司于2023年8月8日在巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上披露《关于拟公开挂牌转让全资子公司广东达志化学科技有限公司100%股权暨重大资产出售的进展公告》。

5.公司于2023年10月10日在巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)上披露《关于拟公开挂牌转让全资子公司广东达志化学科技有限公司100%股权暨重大资产出售的进展公告》。

三、本次交易进展情况
公司已于2023年7月21日在衡阳交易中心公开挂牌转让100%股权公开挂牌预披露,预披露日期为2023年8月18日。截至本公告披露日,达志化学挂牌披露已期满。

本次交易尚未进行正式挂牌,独立财务顾问、法律顾问、审计机构和评估机构等中介机构有序推进对标的资产的现场尽职调查、审计、评估等各项工,并就上述重大资产出售事项向各相关方持续进行沟通,公司已于2023年6月30日为基础日对达志化学100%股权进行审计、评估,审计工作已经完成,审计机构已出具审计报告。根据本次交易的进展情况,公司将编制重大资产出售审计报告,并履行后续相应的审议程序。公司将在上述审议程序履行完毕后,通过衡阳交易中心正式公开挂牌转让,让持有达志化学100%股权。

截至目前,本次交易的交易对方尚不确定,最终交易对方的确认以正式公开挂牌结果为准,公司将根据挂牌结果依法履行相关决策、审批程序。

四、风险提示
1.本次交易面临的相关法律、法规及公司章程的履行必要的决策和审批程序,存在未能通过该等决策、审批程序的风险。

2.本次交易相关事项尚存在重大不确定性,根据《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第6号——停复牌》等相关规定,本次交易公司股票不停牌,公司将根据相关事项的进展情况,分阶段及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。
湖南领湃科技股份有限公司 董事会 2023年11月9日

赛诺医疗科学技术有限公司 关于公司产品获得欧盟MDR认证的自愿性披露公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

重要提示:
赛诺医疗科学技术有限公司(以下简称“赛诺医疗”或“公司”)于2022年05月向欧盟公告机构递交了《EU HT Supremep 药物涂层支架系统按照欧盟医疗器械法规 Medical Devices Regulation (EU) 2017/745(简称“MDR”)注册认证的申请材料。公司于近日收到欧盟公告机构通知,《EU HT Supremep 药物涂层支架系统获得按照欧盟MDR法规颁发的欧盟MDR认证。现将相关情况公告如下:

一、注册目录
证书名称:EU Quality Management System Certificate
EU Technical Documentation Assessment Certificate
产品编号:2261877CE01,2261877DD10
产品名称:EU Supremep 药物涂层支架系统

结构组成:EU Supremep 药物涂层冠状动脉支架系统是一种药械组合产品,由药物涂层的可扩张结构(CoCr)合金冠状动脉支架和球囊扩张系统组成。本支架底部涂层为耐腐蚀的聚合物层,表面液滴供药物释放,使用可降解聚合物。可降解聚合物生物可降解聚合物由silurium和生物可降解聚合物组成,能够实现生物降解。药物可扩张结构由球囊扩张系统组成。

适用范围:HT Supremep TM 药物涂层冠状动脉支架系统适用于改善因原发冠状动脉病变部位(长度<25毫米)而导致的症状性心脏病患者的冠状动脉管腔直径,其中参考血管直径为2.50毫米至4.00毫米。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
三、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
四、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
五、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
六、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
七、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
八、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
九、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十一、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十二、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十三、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十四、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十五、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十六、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十七、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十八、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
十九、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十一、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十二、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十三、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十四、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。

证书批准日期:2023年11月7日
证书到期日期:2023年11月1日
二十五、医疗器械基本情况
本次获得欧盟公告机构批准的HT Supremep 药物涂层支架系统,是基于我公司首代的“黄金窗口”理论为基础开发的一类新型医疗器械产品,该产品不再是以往常规支架,降低再狭窄率为目标,而是以提高患者创伤伤害速度为目标,加速植入支架后血管内皮的功能性恢复,通过《已获中美专利授权》,实现药物涂层实现精准释放和聚合物的降解,同时大幅度影响内皮层功能。