

复锐医疗科技宣布长效 A 型肉毒毒素产品达希斐®通过中检院质量标准检验 上市关键里程碑达成，高端医美产品组合再升级

香港，2026年1月5日-复锐医疗科技有限公司（英文“Sisram”；简称“公司”或“复锐医疗科技”，股份代号：1696.HK，连同其附属公司统称“集团”），一家全球化的美丽健康集团，致力于以能量源设备及注射填充产品为核心构建客户导向的美丽健康生态系统，今日宣布旗下长效 A 型肉毒毒素产品达希斐®（英文商标 DAXXIFY）已正式通过中国食品药品检定研究院（简称“中检院”）的质量标准检验，标志着达希斐®在质量、安全性与有效性方面均符合国家药品监管体系的严格要求，顺利完成上市前的最终关键环节。

达希斐®是全球首款且唯一一款长效肽制剂神经调节剂，其药物活性成分为 A 型肉毒杆菌毒素（DaxibotulinumtoxinA）。该产品也是中国境内首个且目前唯一获批的、采用专有肽交换技术（Peptide Exchange Technology, PXT）开发的含稳定肽制剂 A 型肉毒毒素产品，适用于暂时性改善成人因皱眉肌和/或降眉间肌活动引起的中度至重度眉间纹。达希斐®兼具持久疗效与快速起效的双重优势。目前，复锐医疗科技已与多家核心医美机构达成达希斐®的首批订单合作，充分印证市场对这一长效创新产品的期待与认可，也标志着该产品正式从筹备阶段迈向销售落地阶段。

为全面推进达希斐®的商业化进程，公司已组建覆盖前端市场拓展、中端临床支持与后端供应链保障的全链路专业团队。销售与营销团队凭借丰富的市场经验，持续深耕核心医疗网络，深化与医美机构的战略协作。医学团队通过提供系统化的医师培训与临床证据支持，助力医生实现规范化、精准化的治疗应用。在运营与供应链方面，公司与万邦医药、上海医药等行业伙伴紧密合作，构建了高效、可靠、全程可追溯的供应链体系，确保产品从生产、物流到终端临床交付的每一环节均符合高质量与合规标准，为市场拓展提供坚实支撑，进一步巩固公司在医美领域的领先地位。

引领高端求美新趋势，注入业务增长新动力

作为复锐医疗科技在中国市场推出的首款注射填充类产品，达希斐®致力于为追求高品质医美体验的求美者提供更优选择。此次通过中检院检验，标志着产品上市前的“最后一公里”已全面贯通。依托清晰的差异化市场策略、完整的价值体系与稳健的运营架构，公司相信达希斐®成为注射填充业务矩阵的核心支柱与业绩增长的重要引擎，并有望助力公司战略性拓展注射填充业务版图，打造“第二增长曲线”。通过融合能量源设备、注射填充产品、诊断及协同解决方案的生态系统，公司将持续提升整体市场竞争力。目前，该产品即将进入临床应用阶段，预计将很快抵达全国合作机构，让广大求美者亲身体验其卓越效果，从而为市场带来更加多元、可信赖的美丽健康解决方案。

关于复锐医疗科技

复锐医疗科技有限公司（股份代号：1696.HK）是一家全球化的美丽健康集团，拥有逾 25 年能量源设备（EBD）领域的专业经验。公司以技术创新与临床卓越为根基，构建了涵盖能量源设备、注射填充产品、诊断及协同解决方案的生态系统。公司业务遍及全球 110 多个国家和地区，通过提供屡获殊荣的卓越产品，公司为全球数百万消费者在安全、有效及个性化医美护理领域树立了新标杆。复锐医疗科技为中国领先的医疗健康产业集团复星医药的控股子公司，自 2017 年 9 月起在香港联合交易所主板上市。

更多信息，请访问：<https://sisram-medical.com/>。

投资者咨询，请联系：

IR@sisram-medical.com

传媒查询，请联系：

九富（香港）财讯公关集团有限公司

贺银妹/郁雯婷

+852 34688650

sisrammed.list@everbloom.com.cn