

Medinice S.A.

23 listopada 2020 r.

Ul. Chmielna 132/134

00-805 Warszawa

**RAPORT BIEŻĄCY NUMER 40/ 2020
Z DNIA 23 LISTOPADA 2020 R.**

Tytuł: Rozpoczęcie badania przedklinicznego na zwierzętach w projekcie MiniMax

Postawa prawna: Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Zarząd Medinice S.A. (Emitent, Spółka) informuje, że w dniu 23.11.2020 r. przy współpracy z Uniwersytetem Przyrodniczym we Wrocławiu (Partner Spółki) rozpoczął badanie przedkliniczne na zwierzętach w projekcie elektrody MiniMax.

Celem pierwszorzędowym badania przedklinicznego będzie ocena bezpieczeństwa zastosowania wyrobu medycznego MiniMax. Celami drugorzędowymi badania przedklinicznego są: ocena skuteczności mapowania 3D, szybka ocena skuteczności ablacji oraz odległa ocena skuteczności ablacji. Emitent zakłada, że na przełomie grudnia 2020 r. i stycznia 2021 r. zostanie zakończone badanie fazy ostrej (acute study) badania przedklinicznego na zwierzętach. Kolejnym etapem badania przedklinicznego na zwierzętach będzie przeprowadzenie fazy przewlekłej (chronic study) poprzedzone ewentualnym usprawnieniem prototypu elektrody MiniMax.

Elektroda MiniMax to pierwsza na świecie elektroda "2 w 1" do ablacji przezskórnej posiadającą funkcje diagnostyczne i lecznicze, która będzie stosowana podczas zabiegów ablacji bez konieczności użycia szkodliwego dla pacjentów i personelu medycznego promieniowania rentgenowskiego.