

Medinice S.A.

Ul. Hankiewicza 2

02-103 Warszawa

## **RAPORT BIEŻĄCY NUMER 43/ 2021**

**Z DNIA 24 WRZEŚNIA 2021 R.**

### **Tytuł: Rozpoczęcie ostatniego etapu fazy ostrej badania przedklinicznego w projekcie MiniMax**

Podstawa prawna: Art. 17 ust. 1 MAR – informacje poufne

Zarząd Medinice S.A. („Emitent”) informuje, że w dniu 24 września 2021 r. przy współpracy z Uniwersytetem Przyrodniczym we Wrocławiu rozpoczął ostatni etap badania przedklinicznego fazy ostrej na zwierzętach w projekcie elektrody MiniMax.

Celem pierwszorzędowym badania przedklinicznego będzie ocena bezpieczeństwa zastosowania wyrobu medycznego MiniMax. Celem drugorzędowym badania przedklinicznego będzie ocena skuteczności urządzenia MiniMax.

Prototyp elektrody MiniMax, użyty w początkowej fazie badań (zgodnie z komunikatem ESPI nr 40/2020) przeszedł modyfikacje technologiczne oraz pomyślnie przeszedł badania biokompatybilności przeprowadzone przez specjalistyczne laboratorium w USA. Po zakończeniu ostatniego etapu fazy ostrej badań przedklinicznych na zwierzętach kolejnym etapem badania przedklinicznego będzie przeprowadzenie fazy przewlekłej.

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.