



Medinice S.A.

27 października 2021 r.

Ul. Hankiewicza 2

02-103 Warszawa

RAPORT BIEŻĄCY NUMER 46 / 2021

Z DNIA 27 PAŹDZIERNIKA 2021 R.

Tytuł: Zakończenie fazy ostrej badania przedklinicznego w projekcie MiniMax

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

W nawiązaniu do komunikatu ESPI nr 43 z dnia 24 września 2021 r. Zarząd Medinice S.A. („Emitent”) informuje o otrzymaniu raportu z badań oraz zakończeniu fazy ostrej badania przedklinicznego na zwierzętach prowadzonych przez Uniwersytet Przyrodniczy we Wrocławiu na zlecenie Emitenta.

Celem pierwszorzędowym badania przedklinicznego była ocena bezpieczeństwa zastosowania wyrobu medycznego MiniMax. Celem drugorzędowym badania przedklinicznego była ocena skuteczności urządzenia MiniMax. Rezultaty przeprowadzonych badań zostały ocenione pozytywnie i elektroda MiniMax została skierowana do kolejnej fazy badań.

Ponadto Emitent informuje, że rozpoczęcie fazy przewlekłej badań przedklinicznych na zwierzętach w projekcie MiniMax planowane jest jeszcze w tym roku.

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

*Patient friendly smart routing
therapies for quality of life*

Medinice S.A.
biuro@medinice.pl
www.medinice.pl