

DiviTum® TKa i observationsstudie

Biovica, aktivt inom cancermonitorering, meddelar idag att en observationsstudie med DiviTum TKa har startat på Mayo Clinic i Florida. Studien har potentialen att ytterligare att validera användbarheten av DiviTum TKa som ett effektivt verktyg för sjukdomsmonitorering.

"Studien utvärderar DiviTum TKas förmåga som en prediktiv blodbaserad biomarkör som avsevärt kan påverka behandlingsvar, urvalsstrategier, bedömning av tumöraggressivitet och patientöverlevnad. Om den lyckas kommer studien att ytterligare validera användbarheten av DiviTum TKa som ett effektivt verktyg för sjukdomsövervakning", säger Anders Rylander, vd för Biovica.

Studien genomförs på 100 patienter med hormonreceptorpositiv (HR+) spridd bröstcancer som genomgår standardbehandlingar – antingen CDK4/6-hämmare kombinerat med endokrin terapi (ET) eller endokrin monoterapi – under två år, vilket ger upp till 27 serieprov per patient under hela studien. Genom att utföra seriemätningar av tymidinkinasaktivitet (TKa) i realtid, tillsammans med patientegenskaper, tumöregenskaper, sjukdomsstabilitet, farmakokinetik och patientresultat, syftar studien till att förfina och förbättra precisionen i behandlingsmetoder. Studien heter "DiviTum TKa: A Biomarker Assay for Efficacy in HR+ Metastatic Breast Cancer (MBC) Patients."

Kontakt

Anders Rylander, VD

Telefon: +46 76 666 16 47

E-post: anders.rylander@biovica.com

Anders Morén, CFO

Telefon: +46 73 125 92 46

E-post: anders.moren@biovica.com

Biovica – Behandlingsbeslut med större säkerhet

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarköranalyser som hjälper onkologer att övervaka cancerprogression. Biovicas analys, DiviTum® TKa, mäter cellproliferation genom att detektera TKa-biomarkören i blodomloppet. Den första applikationen för DiviTum® TKa-testet är behandlingsövervakning av patienter med spridd bröstcancer. Biovicas vision är: "Förbättrad vård för cancerpatienter." Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut och läkemedelsföretag. DiviTum® TKa har fått FDA 510(k)-godkännande i USA och är CE-märkt i EU. Biovicas aktier handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market (BIOVIC B). FNCA Sweden AB är företagets Certified Adviser. För mer information, besök: www.biovica.com

Bifogade filer

[DiviTum® TKa i observationsstudie](#)