

Biovica tecknar kommersiellt avtal med ledande amerikanskt NCI-ackrediterat cancercenter

Biovica, en ledare inom blodbaserad cancerövervakning, meddelar idag att bolaget har tecknat ett kommersiellt avtal (client bill agreement) med ett ledande amerikanskt NCI-ackrediterat Comprehensive Cancer Center. Avtalet möjliggör för läkare vid denna institution att beställa DiviTum® TKa, Biovicas FDA-godkända blodbaserade biomarkörtest, för klinisk användning inom bröstcancer.

Avtalet effektiviserar beställnings- och faktureringsprocesser och är i linje med cancercentrets satsningar inom precisionsonkologi. Införandet av DiviTum TKa förbättrar tillgången till behandlingsövervakning för patienter som behandlas med CDK4/6-hämmare och skapar förutsättningar för en successiv breddning av den kliniska användningen över tid.

”Att ingå ett kommersiellt avtal med ett NCI-ackrediterat Comprehensive Cancer Center av denna kaliber är ett viktigt steg i vår amerikanska kommersialisering. Beslutet att införa DiviTum TKa i klinisk praxis bekräftar testets kliniska värde. Samarbetet stärker vår position vid ledande akademiska cancercenter och skapar en stark grund för fortsatt klinisk och kommersiell expansion i USA,” säger Anders Rylander, vd för Biovica.

Avtalet stärker Biovicas närvaro bland ledande amerikanska cancerinstitutioner och etablerar ytterligare en referensinstitution för DiviTum TKa. Detta bidrar till ökat förtroende hos kliniker och stödjer bolagets dialoger med vårdnätverk och betalare – vilket sammantaget banar väg för en bredare integration av biomarkören i klinisk praxis i USA.

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

[Biovica tecknar kommersiellt avtal med ledande amerikanskt NCI-ackrediterat cancercenter](#)



PRESSMEDDELANDE

15 december 2025