

SpectraCure erhåller slutligt godkännande från tyska myndigheten för att starta klinisk studie

SpectraCure AB (publ) fått ett slutligt godkännande att starta den kliniska studien för primär lokaliserad prostatacancer vid urologikliniken vid universitetet i Köln. Den tyska myndigheten för läkemedel (BfArM) har gett sitt godkännande för den medicintekniska delen i studien. Sedan tidigare har etikkommittén och läkemedelsdelen hos BfArM godkänt studien.

SpectraCure har som tidigare meddelats tecknat avtal med urologikliniken vid universitetet i Köln, och studien kan därmed öppnas för patientbehandlingar.

Den kliniska studien för primär lokaliserad prostatacancer har påbörjats vid Memorial Sloan Kettering Cancer Center i New York, USA, där den första patienten behandlades under sommaren som tidigare meddelats.

För ytterligare information:

Johannes Swartling, VD

E-post: ir@spectracure.com

Hemsida: www.spectracure.com

SpectraCure är ett medicinteknikbolag som fokuserar på att utveckla ett nytt medicintekniskt behandlingssystem för lokaliserad prostatacancer. Målet är att erbjuda en fokal behandling med hög precision, som har möjligheten att bli en mer individualiserad och minimalinvasiv lösning för prostatacancer. Systemet har potential att i framtiden även anpassas för andra typer av inre solida tumörer som exempelvis cancer i bröst, bukspottkörtel samt i huvud- och halsregionen. SpectraCure bedriver två kliniska studier för behandling av prostatacancer vid ledande kliniker i Nordamerika och Europa – en studie riktad mot patienter med återfall av prostatacancer, och en studie för primärbehandling av lokaliserad prostatacancer.

Bolaget är noterat i Premier-segmentet på Nasdaq First North Growth Market med Amudova AB som Certified Adviser och handlas med kortnamn SPEC.

Bifogade filer

[SpectraCure erhåller slutligt godkännande från tyska myndigheten för att starta klinisk studie](#)