

Rättelse: Biovica fokuserar om sin kommersiella strategi i USA och avslutar avtalet med Tempus AI

MAR Tagg tillagd

Biovica, som är specialiserat på blodbaserad canceruppföljning, meddelar idag att bolaget har, genom en ömsesidig överenskommelse, avslutat referenslaboratorieavtalet med Tempus AI, Inc., som offentliggjordes i maj 2025. Enligt avtalet var avsikten att Tempus skulle erbjuda DiviTum® TKa som en del av sin diagnostikportfölj till sitt nätverk av onkologer i USA. Samarbetet nådde inte kommersiell lansering och genererade inga intäkter för Biovica.

Efter en översyn av sin kommersiella strategi i USA har Biovica, efter samtal med Tempus, beslutat att avsluta samarbetet och omfördela sina resurser till kommersiella kanaler med en tydligare väg till införande och intäktsgenerering på kort sikt. Bolaget kommer att fortsätta utvärdera partnerskapsmöjligheter som kan bidra till en bredare användning av DiviTum TKa på den amerikanska marknaden.

”Vi ingick avtalet med Tempus med en stark övertygelse om dess potential. Mer än ett år efter att avtalet offentliggjordes hade samarbetet dock inte resulterat i någon kommersiell lansering, patienttillgänglighet eller några intäkter”, säger Theis Kipling, vd för Biovica. ”När vi nu skärper vår kommersiella strategi i USA har vi kommit fram till att detta är rätt tidpunkt att avsluta samarbetet och fokusera våra resurser på de möjligheter där vi ser den tydligaste vägen till kommersialisering.”

Avtalets upphörande påverkar inte Biovicas CLIA/CAP-ackrediterade laboratorieverksamhet i San Diego, bolagets befintliga kliniska verksamhet i USA eller dess Pharma Services-verksamhet.

Biovica kommer att lämna ytterligare uppdateringar om sin kommersiella strategi i USA när så är relevant.

Kontakt

Theis Kipling, VD
Telefon: +46 (0) 76 666 36 52
E-post: theis.kipling@biovica.com

Kontakt

Theis Kipling, VD
Telefon: +46 (0) 76 666 36 52
E-post: theis.kipling@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

Denna information är sådan information som Biovica International är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2026-06-30 13:00 CEST.

Bifogade filer

[Biovica fokuserar om sin kommersiella strategi i USA och avslutar avtalet med Tempus AI](#)