

Prostatype Genomics amerikanska valideringsstudie utförd av Veterans Affairs (VA) har publicerats

Prostatype Genomics har nöjet att meddela att studien som genomförts i USA under ledning av professor Stephen Freedland vid Institutionen för urologi vid Cedars-Sinai, och i samarbete med Durham Veterans Affairs Healthcare System, har accepterats och publicerats i den medicinska tidskriften Prostate Cancer and Prostatic Diseases. Veterans Affairs är ett av världens största integrerade hälso- och sjukvårdssystem, och Cedars-Sinai rankas bland de tio mest inflytelserika sjukhusen i USA.

Studien omfattar en diversifierad patientpopulation med en betydande andel afroamerikanska patienter, vilket är avgörande för att säkerställa testets kliniska användbarhet i en bred demografisk kontext.

Prostatype Genomics VD, Fredrik Rickman, kommenterar:

”Vi är självklart mycket glada över att studieresultaten är positiva och väl i linje med vad vi sett i andra publicerade studier med Prostatype®, vilket ytterligare understryker produktens prestanda. Det har varit ett nöje för Prostatype Genomics att samarbeta med så framstående och professionella organisationer som Veterans Affairs och Cedars-Sinai Health System, och mer specifikt professor Freedland och hans team.”

Sammanfattningsvis visar studieresultaten att Prostatype® har en stark och signifikant prediktiv förmåga att identifiera de män som verkligen löper hög risk att avlida i prostatacancer, vilket är den typ av klinisk information som läkare och vårdgivare efterfrågar. Vidare, vilket även har visats i andra publicerade studier med Prostatype®, överträffar Prostatype® signifikant befintliga kliniska prognostiska verktyg och adderar därför ytterligare klinisk nytta för patienter, läkare och vårdgivare.

Noterbart är att ingen signifikant skillnad observerades i testets prestanda mellan afroamerikanska och kaukasiska patienter, vilket ytterligare bekräftar Prostatypes robusthet och tillförlitlighet för olika patientgrupper.

”Decision Curve Analysis visar att Prostatype® stödjer läkare och patienter i att fatta bättre och mer träffsäkra behandlingsbeslut – både när det gäller att undvika onödig och kostsam överbehandling och samtidigt tydligt identifiera de patienter som verkligen är i behov av tidiga insatser. Det är välkänt att överbehandling av prostatacancerpatienter världen över är vanligt och ofta leder till onödiga, livslånga biverkningar i form av impotens och inkontinens, försämrad livskvalitet och ökade kostnader för vårdgivare. Än en gång har Prostatype® därmed bevisat sitt kliniska och ekonomiska värde”, säger Fredrik Rickman.

”Syftet med studien var att bolaget redan i ett tidigt skede av vår resa mot kommersialisering av Prostatype® i USA förstod vikten av att kunna visa starka data genererade i USA, både ur ett kommersiellt perspektiv och ur ersättningssynpunkt. Vi befinner oss i slutfasen av processen för att erhålla kostnadsersättning via Medicare, den största vårdgivaren i USA när det gäller patienter med prostatacancer, varför den officiella publiceringen av denna studie sker vid en gynnsam tidpunkt”, avslutar Fredrik Rickman.

Hela den vetenskapliga artikeln med studieresultaten går att läsa via följande länk:

<https://www.nature.com/articles/s41391-025-01070-8>

För mer information, vänligen kontakta:

Fredrik Rickman, VD Prostatype Genomics AB

Telefon: 073 049 77 01

E-post: fredrik.rickman@prostatypegenomics.com

Certified Adviser

Tapper Partners AB

Telefon: +46 (0)70 44 010 98

E-mail: ca@tapperpartners.se

Om Prostatype Genomics AB

Prostatype® är ett gentest som finns tillgängligt för patienter och behandlande urologer som ett kompletterande beslutsunderlag vid frågeställningen behandling eller icke-behandling av prostatacancer. Testet utvecklades av en forskargrupp vid Karolinska Institutet och tillhandahålls av Prostatype Genomics AB.