

YTTERLIGARE INTERIMRESULTAT STÄRKER KLINISK VALIDERING FÖR MEDICOVER GENETICS MRD-TEST VID ICKE- SMÅCELLIG LUNGCANCER

Medicover meddelar ytterligare resultat från den pågående DART-studien vid Oslo universitetssjukhus. Studien använder Medicover Genetics tumöragnostiska MRD-test för återfall och residual cancer (minimal residual disease, MRD) baserad på så kallad hybrid capture. De ytterligare resultaten omfattar en större patientpopulation och bekräftar ytterligare potentialen hos Medicover Genetics ctDNA-baserade MRD-test som en indikator för sjukdomsprogression hos patienter med icke-småcellig lungcancer (NSCLC) i stadium III som inte kan behandlas genom operation.

Resultaten presenterades i en så kallad posterpresentation den 18 oktober 2025 vid ESMO-kongressen (European Society for Medical Oncology Congress) i Berlin, där studien uppmärksammades med utmärkelsen Best Poster Award.

De ytterligare resultaten utgör en viktig milstolpe i arbetet med att kliniskt validera och kommersialisera Medicover Genetics MRD-test.

“Att utveckla vår liquid biopsy-portfölj är en central del i vår strategi för genetikverksamheten, där klinisk validering är en viktig komponent. Vi är därför glada att vi nu har ytterligare kliniskt stöd för vårt MRD-test genom dessa nya resultat. Vi ser fram emot ytterligare data från hela patientgruppen nästa år och en kommersialisering av vårt MRD-test under andra halvan av 2026. Detta är vårt första MRD-test i en serie program inom flera terapiområden och ligger i linje med vår långsiktiga ambition att bredda vårt erbjudande bortom lungcancer”, säger Staffan Ternström, COO, Diagnostic Services, Medicover.

Resultaten omfattar 640 plasmaprover från 84 patienter. Studien visar att upptäckten av cirkulerande tumör-DNA (ctDNA) under och efter avslutad konsoliderande behandling med durvalumab efter kemoradioterapi (CRT) var starkt förknippad med kortare progressionsfri överlevnad (PFS) och kan förutsäga sjukdomsprogression månader innan radiologiska tecken föreligger. Data från hela patientgruppen om 86 individer kommer att presenteras under första halvåret 2026.

Detektion av ctDNA sex månader efter påbörjad behandling med durvalumab var förknippad med sämre PFS (HR=2,45; 95 % KI: 1,18-5,11; p=0,017). På samma sätt var detektion av ctDNA tre månader efter avslutad behandling med durvalumab förknippad



PRESSMEDDELANDE

Stockholm den 22 oktober 2025 15:45:00 CEST

med sämre PFS (HR=5,37; 95 % KI: 1,93-14,93; p=0,001). Det observerades att detektion av ctDNA föregick bilddiagnostiskt påvisad progression med en median på 7,4 månader, vilket tyder på att ctDNA kan fungera som en tidig indikator för sjukdomsprogression.

DART-studien (NCT04392505 / EudraCT 2019-002537-11) är en framåtblickande fas III-multicenterstudie som omfattar 86 patienter med icke-resektabel NSCLC i stadium III på flera kliniker i Europa. Studien använder Medicover Genetics tumöragnostiska, hybrid capture-baserade MRD-test, utformat för att upptäcka och följa återfall och residual cancer.

För mer information om DART-studien och Oslo universitetssjukhus, se Medicovers pressmeddelande från den 2 juni 2025 [här](#).

Studiens abstract, publicerat den 13 oktober 2025, finns tillgängligt [här](#).

För ytterligare information vänligen kontakta:

Hanna Bjellquist, Head of Investor Relations

Tel: +46 703 033 272

Mail: hanna.bjellquist@medicover.com

Medicover är ett ledande internationellt hälsovårds- och diagnostikföretag som grundades 1995. Medicover driver ett stort antal öppenvårdskliniker, sjukhus, specialistvårdsenheter, laboratorier samt blodprovscentraler. De största marknaderna är Polen, Tyskland, Rumänien och Indien. 2024 uppgick Medicovers intäkter till 2 092 MEUR och företaget hade fler än 47 000 anställda. För mer information, besök www.medicover.com