

Warszawa, 3 grudnia 2018 r.

**Inwestorzy wierzą w produkcję innowacyjnego polskiego leku na raka
NanoGroup pozyskał finansowanie na kontynuację badań**

NanoGroup, notowana na GPW grupa firm biotechnologicznych, pozyskała z oferty prywatnej ponad 3.5 mln zł. Środki zostaną przeznaczone na kontynuację prac badawczo-rozwojowych nad innowacyjnym lekiem na raka, zgromadzenie dokumentacji niezbędnej do rozpoczęcia pierwszej fazy badań klinicznych wśród ludzi.

W ramach oferty prywatnej NanoGroup uplasowała 986.550 akcji serii G pozyskując nieco ponad 3.55 mln zł. Zapisy złożyło 15 inwestorów w tym 2 instytucjonalnych. Łącznie zapisali się na 986.550 akcji. Wartość łącznego przydziału akcji wyniosła 3.551.580 zł.

- Zgodnie z prezentacją przedstawioną akcjonariuszom zamierzamy kontynuować prace badawczo-rozwojowe dla wybranego produktu, tj. połączenia epirubicyny z nanocząstką polisacharydową, związane z wyprodukowaniem wersji produktu w standardzie farmaceutycznym (GMP), przygotowaniem i przeprowadzeniem badań przedklinicznych w standardzie GLP na modelach zwierzęcych oraz innych niezbędnych badań w celu zgromadzenia dokumentacji niezbędnej do uzyskania zgody na przeprowadzenie pierwszej fazy badań klinicznych u pacjentów – tłumaczy dr Adam Kiciak - Chief Medical Officer NanoGroup.

W fazie pierwszej badań klinicznych oceniane jest bezpieczeństwo badanego leku, a w przypadku leków onkologicznych, także wstępnie jego skuteczność, ponieważ w badaniu rekrutuje się pacjentów z rozpoznanym określonym typem nowotworu. Przy pozytywnym zakończeniu i zaraportowaniu wyników z fazy pierwszej, można wystąpić o zgodę na rozpoczęcie drugiej fazy badania klinicznego, w trakcie którego potwierdzana jest skuteczność leczenia w danej chorobie oraz określany jest najkorzystniejszy schemat

dawkowania leku. - W przypadku proponowanego lidera produktowego, zarząd spółki, po konsultacjach z firmą doradczą, zakłada możliwość uzyskania warunkowego dopuszczenia do sprzedaży leku po zakończeniu i zaraportowaniu tej fazy badań klinicznych. W tej sytuacji, kolejna, trzecia faza badań klinicznych, której celem jest potwierdzenie bezpieczeństwa i skuteczności, a także określenie przeciwwskazań i działań niepożądanych związanych z terapią na znacznej populacji pacjentów, mogłaby być prowadzona w trakcie aktywnej sprzedaży leku. – zapowiada prof. Tomasz Ciach, członek zarządu NanoGroup.

O spółce:

NanoGroup jest grupą spółek medycznych i biotechnologicznych, działających w obszarze diagnostyki, terapii i rehabilitacji pacjentów onkologicznych. W skład NanoGroup wchodzi trzy spółki zależne: NanoVelos S.A., NanoSanguis S.A., NanoThea S.A., w których prowadzony jest rozwój pięciu zaawansowanych projektów biotechnologicznych. W ramach działalności NanoGroup prowadzone są badania naukowe i prace rozwojowe w dziedzinie nowoczesnych technologii medycznych, takich jak biotechnologia, nanotechnologia, farmakologia oraz diagnostyka medyczna. NanoGroup S.A. zadebiutowała na Głównym Rynku GPW w grudniu 2017 roku.

Więcej informacji o grupie: <http://nanogroup.eu/>

Kontakt dla mediów:

Sylwia Borowska, s.borowska@strictminds.com, +48 791 910 702

Kontakt dla inwestorów:

Tomasz Muchalski, t.muchalski@strictminds.com, +48 504 212 463