

Pressmeddelanden, den 2 oktober 2017

Cereno Scientific får godkännande för att starta klinisk studie med sin läkemedelskandidat CS1

Cereno Scientific (Aktietorget: "CRNO B") meddelar idag att företaget har fått godkännande av Läkemedelsverket och Etikprövningsnämnden i Uppsala för att starta en klinisk studie med läkemedelskandidaten CS1.

Godkännandet av Läkemedelsverket och Etikprövningsnämnden utgör startsignal för en första klinisk studie med läkemedelskandidaten CS1, som Cereno Scientific har tagit fram.

Studien inkluderar individer med borderline hypertension och obesitas för att undersöka säkerhet och tolerabilitet samt de farmakokinetiska egenskaperna hos CS1. Vidare kommer effekten av CS1 på biomarkörer för risk för trombosrelaterade komplikationer att studeras.

Cereno Scientific driver utvecklingen av en bättre behandling för skydd mot blodpropp (trombos) – den globalt dominerande dödsorsaken. Företagets läkemedelskandidat, CS1, utvecklas för preventiv behandling av personer som riskerar att få trombosrelaterad sjukdom. Det nya läkemedlet förväntas ge effektiv behandling samt lägre risk för allvarliga blödningsbiverkningar än dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel.

Den terapeutiska potentialen av CS1 som en ny behandling för förebyggande av trombos har visats i prekliniska studier. Dessa studier har visat att det är möjligt att minska trombosbildningen genom att stimulera kroppens eget försvar mot trombos, utan ökad blödning.

VD Sten R Sörensen, kommenterar:



"Detta är en viktig milstolpe för Cereno Scientific. Det är en stor framgång för vårt team och samarbetspartners som alla har arbetat flitigt med vår ambition att ta fram ett välbehövligt nytt tillvägagångssätt för att gynna patienter som lider av trombosrelaterade sjukdomar."

Denna information är sådan information som Cereno Scientific AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörandet den 2 oktober 2017.

Cereno Scientific

Intelligent Thrombosis Prevention

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Sten R. Sörensen – VD

Tel: +46 73 374 03 74.

Epost: sten.sorensen@cerenoscientific.com

www.cerenoscientific.com

Om Cereno Scientific AB

Cereno Scientific utvecklar ett nytt förebyggande läkemedel mot blodpropp som bygger på kroppens egen intelligenta propplösningsmekanism och som ska användas vid behandling av trombosrelaterade kardiovaskulära sjukdomar på den globala marknaden. Hjärt- och kärlsjukdomar är idag den vanligaste dödsorsaken i världen. Med nuvarande behandling föreligger stor risk för allvarliga blödningskomplikationer vilket leder till bristande effekt och medför stor risk att drabbas av nya blodproppar. CSI förväntas ge en möjlighet till effektiv preventiv blodproppsbehandling och lägre risk för allvarliga blödningsbiverkningar än dagens behandlingar med blodförtunnande läkemedel. CSI, som är en omformulering av en känd substans, bedöms ha en relativ kort utvecklingstid till färdigt läkemedel. CSI har en unik verkningsmekanism, ett möjligt brett indikationsfönster till stora blodproppsrelaterade folksjukdomar och därmed en stor marknadspotential. Bolaget har huvudkontor i Göteborg, bedriver laboratorie- och utvecklingsverksamhet i [AstraZenecas BioVentureHub](#) och utvecklas med stöd av GU Ventures. För mer information, se www.cerenoscientific.se.

Cereno Scientific AB

Visiting address AstraZeneca BioVentureHub Pepparedsleden 1, 431 50 Mölndal, Sweden

Postal address: Cereno Scientific AB, Erik Dahlbergsgatan 11A, SE-411 26 Göteborg, Sweden

Tel: +46 733 74 03 74, www.cerenoscientific.se