



Pressrelease
Lund 2016-02-18

CLS får klartecken av amerikanska FDA för senaste versionen av TRANBERG^{CLS} Laserfiber

Clinical Laserthermia Systems (CLS) (publ), som utvecklar och marknadsför Immunstimulerande Interstitiell Laser Termoterapi (imILT^{CLS}), en poliklinisk värmeinducerad cancerimmunoterapi för varsam och effektiv behandling av de flesta typer av solida cancertumörer, har fått godkännande av Food and Drug Administration (FDA), via en 510(k)-ansökan, för sin senaste version av produkten TRANBERG^{CLS} Laserfiber, bolagets egenutvecklade radialfiber för användning vid behandling med metoden imILT^{CLS}.

- Med detta positiva besked från FDA har vi den senaste versionen av den kompletta utrustningen klar och godkänd för den amerikanska marknaden, säger Lars-Erik Eriksson, VD i CLS.

Godkännandet kan jämföras med Europas CE-märkning och innebär att CLS produkt uppfyller de omfattande krav som FDA ställer på den här typen av medicinteknisk utrustning.

Bolagskontakt:

Lars-Erik Eriksson, CEO Clinical Laserthermia Systems AB (publ)

Tel: +46 – (0)702 – 90 33 00 E-mail: lee@clinicallaser.se

Clinical Laserthermia Systems AB (publ), utvecklar och marknadsför en säker, skonsam, effektiv och kliniskt dokumenterad terapi för behandling av solida cancertumörer. Produkten baseras på immunstimulerande interstitiell lasertermoterapi (imILT^{CLS}). CLS är noterade på Aktietorget under symbolen CLS B. Mer information på företagets webbplatser: www.clinicallaser.se och www.imilt.se.