

## SciBase USA partners studie visar att COVID-19 fördröjer diagnos av hudcancer

En ny studie publicerad i "Journal of the American Academy of Dermatology" (JAAD) visar att COVID-19 har väsentligt försenat diagnosen för patienter med hudcancer och att en betydande eftersläpning av odiagnostiserade fall kvarstår. Antalet detekterade hudcancerfall i studien minskade med 43-51%. Dessa förseningar i initial diagnos och behandling kan leda till hudcancer i mer avancerade stadier, med potentiell ökad sjuklighet och en sämre överlevnadsprognos.

Studien baserades på data som samlats in av klinikkedjan Advanced Dermatology and Cosmetic Surgery (ADCS) i USA. ADCS är en viktig partner för SciBase i USA, även om SciBase inte varit direkt involverad i denna studie.

*"Studien visar att COVID-19 har haft en signifikant negativ effekt på frekvensen av hudcancerdiagnoser, främst på grund av en motvilja från patienter att besöka kliniker. Motsvarande effekt har även setts i Europa. Vi förväntar oss ett ökat fokus på hudcancer och diagnos när effekterna av pandemin väl har avtagit och återgått till det normala, och det representerar en sannolik ökning av efterfrågan på produkter som våra", säger Simon Grant, VD SciBase.*

Artikeln kan nås via följande länk: <https://www.jaad.org/article/S0190-9622%2821%2900082-7/fulltext>

### För mer information kontakta:

Simon Grant, VD SciBase

Tel: +46 72 887 43 99

Email: [simon.grant@scibase.com](mailto:simon.grant@scibase.com)

### Certified Advisor:

Avanza

Tel: +46 8 409 421 20

Email: [ca@avanza.se](mailto:ca@avanza.se)

### Om SciBase och Nevisense

SciBase är ett medicinteknikbolag med huvudkontor i Sundbyberg, som utvecklat och säljer ett unikt "point-of-care" instrument för utvärdering av olika hudsjukdomar såsom hudcancer och atopisk dermatit. Den första produkten Nevisense är ett hjälpmedel för detektion av malignt melanom, den farligaste formen av hudcancer. Vidareutveckling har lett till att Nevisense också kan användas som ett verktyg för att utvärdera hudens barriärfunktion och icke-melanom hudcancer. Produkten baserar på omfattande forskning, och i den största kliniska studien som hittills genomförts för detektion av malignt melanom har Nevisense fått resultat som visar på värdet av metoden för sjukvården. Nevisense är godkänd för försäljning inom EU (CE-märkning), TGA-godkännande i Australien samt godkänt av FDA i USA (PMA). Nevisense är baserad på en metod som kallas Elektrisk Impedansspektroskopi (EIS) som upptäcker maligna vävnader genom att mäta motståndet av elektrisk ström i cellerna. SciBase är noterat på First North Growth Market ("SCIB"). Mer information finns på [www.scibase.com](http://www.scibase.com).