

תחילת ניסוי רפואי בבני אדם שנושאו סמן ביולוגי לגילוי מוקדם של סרטן המעי הגס

הננו להודיעכם כי המרכז הרפואי תל-אביב ע"ש סוראסקי (איכילוב) נתן אישור לביצוע ניסוי רפואי בבני אדם, בנושא גילוי מוקדם של גידולים שפירים וממאירים במעי הגס באמצעות האונקו-גן CD24. אישור זה ניתן בהמשך לאישורה של ועדת הלסינקי. הניסוי אמור לכלול עשרות מטופלים, ותוצאותיו צפויות להתקבל במהלך שנת 2007.

הניסוי ייערך במרכז הרפואי תל-אביב, כחלק מהמחקר שממומן ע"י Bio Mark Ltd, חברה בת בבעלות מלאה של החברה ("MICROMEDIC"), על פי ההסכם למחקר ופיתוח ולקבלת רישיון בלעדי למסחור ושיווק שתי המצאות בתחום האבחון והטיפול בסרטן המעי הגס [פיתוח תרופה לטיפול בחולי סרטן המעי הגס ופיתוח סמן ביולוגי לאיבחון מוקדם של סרטן המעי הגס מבוססי האונקו-גן CD 24] עליו חתמו Bio Mark וקרן המחקר והפיתוח שליד המרכז הרפואי ת"א (איכילוב) ("הקרן") בחודש יולי 2006 (עליו דיווחה החברה בדיווחה מיום 11.7.06 (מס' אסמכתא 054658-01-2006) אשר תוכנו נכלל בדו"ח זה על דרך ההפניה).

על פי מידע שבידי החברה, סרטן המעי הגס הינו בין סוגי הסרטן השכיחים בארה"ב, ומגורמי התמותה המשמעותיים בקרב גברים ונשים בעולם כולו. המחלה תוקפת גברים ונשים כאחד, כאשר שכיחותה גבוהה יותר אצל אנשים מעל גיל 50. היקף גילוי מקרים חדשים של סרטן המעי הגס בארה"ב עמד בשנת 2005 על כ- 150,000.

המידע הכלול בדו"ח זה בדבר תוצאות המחקר והפיתוח המבוצע בקרן, האפשרות לשווק את המוצרים הנזכרים בו, יכולותיהם של המוצרים האמורים, הנם בבחינת מידע צופה פני עתיד, כהגדרתו בחוק ניירות ערך, התשכ"ח-1968, אשר התממשותו אינה תלויה בחברה, אלא בגורמים חיצוניים, כגון תוצאות המחקר והפיתוח שיתבצעו, ניסויים קליניים, קבלתו על ידי גורמים רפואיים מובילים בישראל ובמדינות שונות ועוד, אשר לכולם יכולה להיות השפעה מהותית על קבלתו ועל היכולת לשווקו בהצלחה, וכפועל יוצא מכך על יכולתה של החברה להפיק רווח מהשקעתה בפרויקט זה. אין כל וודאות כי המחקר של אחד או יותר מהמוצרים האמורים לעיל יושלם בהצלחה, או יושלם בכלל. כמו כן, אין וודאות כי גם אם המחקר והפיתוח יסתיימו בהצלחה, יעלה בידי החברה להפיק רווחים משמעותיים מהפיתוח, שכן הדבר תלוי במידה רבה ביעילותם וקליטתם בשוק של המוצרים שיפותחו בעקבות המחקר והפיתוח במרכז הרפואי תל אביב.