

Raport bieżący nr 3/2017

Data sporządzenia: 2017-03-07

Skrócona nazwa emitenta: AIRWAY MEDIX S.A.

Temat: Dopuszczenie do sprzedaży urządzenia działającego w technologii Oral Care przez amerykańską Agencję Żywności i Leków (FDA – Food and Drug Administration)

Podstawa prawna: Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Treść raportu:

W nawiązaniu do informacji przekazanych m.in. w rozszerzonym skonsolidowanym raporcie Airway Medix S.A. (Emitent, Spółka) za III kwartał 2016 roku w odniesieniu do postępu prac nad komercjalizacją produktu systemu do czyszczenia jamy ustnej (Oral Care) Zarząd Emitenta informuje, że w dniu 7 marca 2017 roku Emitent powziął informację o dokonaniu przez amerykańską instytucję rządową FDA (Food and Drug Administration, Agencja Żywności i Leków) – notyfikację pod numerem D290287 urządzenia działającego w technologii Oral Care, którego producentem jest spółka zależna od Emitenta - Biovo Technologies z siedzibą w Izraelu.

Powyższa rejestracja oznacza, że możliwe jest rozpoczęcie sprzedaży produktu działającego w ww. technologii w Stanach Zjednoczonych, a dalsze badania pod kątem wprowadzenia go na rynek amerykański nie są konieczne, co tym samym kończy procedurę dopuszczającą produkt na rynek amerykański.

Osoby reprezentujące spółkę:

- Marek Orłowski – Prezes Zarządu
- Anna Aranowska-Bablok – Członek Zarządu