

CADScor®System inkluderad i Storbritanniens riktlinjer för uteslutning av kranskärslsjukdom

”Genom CADScor®System har Acarix en fantastisk möjlighet att revolutionera hur hälsovårdssystemet hanterar patienter med misstänkt kranskärslsjukdom, CAD. I vårt dagliga arbete ser vi att behovet av precisa instrument för att fatta snabba och ändamålsenliga beslut fortsätter att växa, och Acarix har en viktig roll att spela för att uppfylla det behovet.”

Utdrag ur VD Per Perssons kommentar till delårsrapporten.

Andra kvartalet 2019 jämfört med samma period 2018

- Under andra kvartalet uppgick försäljningen till fem CADScor®System och 1 690 engångsplåster jämfört med fyra CADScor®System och 380 engångsplåster under samma period föregående år.
- Intäkterna uppgick till 664 kSEK (235), med ett bruttoresultat om 539 kSEK (191) och en bruttomarginal om 81 procent (81).
- Rörelsekostnaderna uppgick till 12 844 kSEK (9 739).
- Resultat före skatt uppgick till –12 301 kSEK (–9 536).
- Nettokassaflöden från den löpande verksamheten uppgick till –12 307 kSEK (–9 290).
- Resultat per aktie uppgick till –0,54 SEK (–0,41). Inga utspädningseffekter uppkom.

Första halvåret 2019 jämfört med 2018

- Under första halvåret såldes 10 (8) CADScor®System och 2 330 (800) engångsplåster, vilket generade intäkter på 963 kSEK (465) med ett bruttoresultat om 748 kSEK (349), motsvarande en bruttomarginal på 78 procent (75).
- Rörelsekostnaderna uppgick till 25 881 kSEK (19 908).
- Resultat före skatt uppgick till –25 123 kSEK (–17 500).
- Nettokassaflöden från den löpande verksamheten uppgick till –25 409 kSEK (–18 734).
- Behållning av likvida medel uppgick till 39 037 kSEK (85 165).
- Resultat per aktie uppgick till –1,09 SEK (–0,76). Inga utspädningseffekter uppkom.

Händelser under andra kvartalet 2019

- Den 10 juni presenterade Acarix VD, Per Persson, den senaste utvecklingen inom bolaget på Redeye Growth Day. Presentationen livesändes och finns tillgänglig på www.redeye.se/live/redeye-growth-day-19.
- Den 27 juni meddelade Acarix att CADScor®System har inkluderats som en rekommenderad första undersökningsmetod för att utesluta misstanke om stabil kranskärslsjukdom av British National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Ur ett marknadsperspektiv är den nya rekommendationen

från NICE till stort gagn för Acarix då det underlättar i nästa steg för den brittiska marknadsintroduktionen. Acarix kommer nu att inleda förhandlingar med National Health Services, England och ett antal regionala organisationer (CCG's*) inom den brittiska sjukvården för att stödja användningen av CADScor® som ett förstahandshjälpmedel i vid misstanke om stabil kranskärlssjukdom.

Händelser efter den 30 juni 2019

- Acarix tillkännagav den 5 augusti publiceringen av en metaanalys av 2245 patienter som visar att bolagets CADScor®System är mer än tre gånger effektivare än nuvarande metoder, vilket skapar kliniska och ekonomiska fördelar. Metaanalysen publicerades i den vetenskapliga tidskriften International Journal of Cardiovascular Imaging och undersöker omklassificering av patienter med misstänkt stabil bröstsmärta.

Den fullständiga delårsrapporten finns tillgänglig via länk nedan samt på www.acarix.com

Kontaktpersoner för mer information

Per Persson, VD

e-post: per.persson@acarix.com

tel: +46 736 005 990

Christian Lindholm, CFO

e-post: christian.lindholm@acarix.com

tel: +46 705 118 333

Om Acarix

Acarix grundades 2009 och är noterat på Nasdaq First North Premier. Acarix CADScor®System använder en avancerad sensor som placeras på huden ovanför hjärtat för att lyssna på ljudet av hjärtkontraktion och turbulent flöde. Det har utformats för att vara ett allt-i-ett-system i den meningen att signalen från hjärtat spelas in, bearbetas och visas som en patientspecifik s.k. CAD-score på skärmen. Presentation av mätresultaten erhålls på mindre än 8 minuter. Som en säker metod och lämplig för användning i både primärvården och på inneliggande patienter kan CADScor®System potentiellt komma att spela en viktig roll för patient-triage, något som gör att många patienter inte behöver undersökas ytterligare med invasiva, diagnostiska metoder.

Denna information är regulatorisk information som Acarix AB (publ) ska offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades för publicering genom ovanstående kontaktpersons försorg den 6 augusti 2019 kl 08.00.