

**Data sporządzenia:** 06.03.2023

**Skrócona nazwa Emitenta:** SYNEKTIK SA

**Raport bieżący:** 10/2023 ESPI

**Temat:** Uzyskanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla radiofarmaceutyku FLT (<sup>18</sup>F) Synektik

**Podstawa prawna:** Art. 17 ust. 1 MAR – informacje poufne

#### Treść raportu:

Godzina publikacji: 13:52

Zarząd Synektik SA (Spółka) informuje, że Spółka powzięła informację o uzyskaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego FLT (<sup>18</sup>F) Synektik (*Fluorodeoksytymidyna (<sup>18</sup>F)*) przez spółkę zależną Synektik Pharma Sp. z o.o.

Produkt leczniczy FLT (<sup>18</sup>F) Synektik jest przeznaczony wyłącznie do celów diagnostycznych i jest stosowany w badaniach PET (metodą pozytonowej tomografii emisyjnej, ang. Positron Emission Tomography). FLT (<sup>18</sup>F) Synektik służy do określania lokalizacji nowotworów złośliwych, dzięki możliwości oznaczania komórek, w których zachodzą bardzo nasilone procesy podziału.

Synektik Pharma Sp. z o.o. jest podmiotem odpowiedzialnym i wyłącznym wytwórcą FLT (<sup>18</sup>F) Synektik na polskim rynku.

Zarząd uznał przedmiotowe zdarzenie za istotne, ponieważ produkcja radiofarmaceutyków jest jednym ze strategicznych obszarów rozwoju Grupy Kapitałowej Synektik SA.



---

**Osoby reprezentujące Emitenta:**

Cezary Kozanecki – Prezes Zarządu