

**Data sporządzenia:** 31 października 2017

**Skrócona nazwa Emitenta:** SYNEKTIK S.A.

**Raport bieżący:** 29/2017 ESPI

**Temat:** **Włączenie pierwszego pacjenta do badania II fazy badań klinicznych kardioznacznika**

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

### **Treść raportu:**

Godz. publikacji: 14:59

W nawiązaniu do raportu bieżącego nr 27/2016 z dnia 20 grudnia 2016 r. Zarząd Spółki Synektik S.A. z siedzibą w Warszawie (dalej: „Spółka”; „Emitent”) niniejszym informuje, że w dniu 31.10.2017 r. w ramach II fazy badań klinicznych kardioznacznika podano substancję pierwszemu pacjentowi. Podany kardioznacznik przeznaczony jest do badań perfuzji mięśnia sercowego ( MPI ) metodą PET.

Po zakończonych sukcesem fazie przedklinicznej oraz pierwszej fazie klinicznej, II faza badań klinicznych stanowi kolejny etap prowadzonych przez Emitenta badań nad preparatem. Zakończenie II fazy badań klinicznych jest kolejnym, niezbędnym krokiem do uzyskania przez Spółkę rejestracji radiofarmaceutyku w Europejskiej Agencji Leków (EMA) oraz amerykańskiej Agencji Żywności i Leków (FDA).

Realizacja II fazy badań klinicznych kardioznacznika przebiega zgodnie z przyjętym przez Spółkę harmonogramem.

Powyższa informacja została uznana przez Zarząd Synektik SA za istotną ze względu na strategiczne znaczenie projektu w rozwoju Grupy Kapitałowej Synektik.



**Osoby reprezentujące Emitenta:**  
Cezary Kozanecki – Prezes Zarządu