

益安生醫與Terumo簽訂大口徑心導管術後止血裝置 全球智慧財產權資產讓與合約

(2018年3月2日台北訊) 益安生醫今天宣布與國際醫材大廠Terumo Corporation (TSE: 4543, 以下稱Terumo)簽訂大口徑心導管術後止血裝置XPro™ System (IVC-C01)全球智慧財產權資產讓與暨委託服務與產品供應合約, 益安生醫並將持續支援Terumo後續產品開發、臨床試驗、法規認證、及產品供應。

益安生醫以總價金五千萬美元讓與IVC-C01全球智慧財產權資產予Terumo, 除簽約金兩千萬美元於交易日收取之外, 若產品後續開發進度能於雙方議定之期限內達成預定里程碑, 益安生醫最高將另可取得哩程金共計三千萬美元, 包括(一)於2020年3月底前完成IVC-C01次世代產品開發驗證, 取得五百萬美元、(二)於2021年6月底前取得美國FDA核准之產品上市許可, 取得一千萬美元、(三)於2022年6月底前次世代產品取得美國FDA核准之產品上市許可, 取得一千五百萬美元。本交易完成後, 除次世代產品開發費用由雙方各自負擔外, 其餘後續產品開發費用(包含法規及臨床費用)悉數由Terumo承接。惟雙方約定, 若因次世代產品設計變更而致FDA要求額外人體臨床試驗, 實支臨床試驗費用由本公司負擔。

益安生醫所開發之大口徑心導管術後止血裝置IVC-C01採自動化縫線縫合機制設計, 係專門針對大口徑高階心導管介入治療手術所開發之術後止血裝置, 如人工主動脈瓣膜植入術(Transcatheter Aortic Valve Replacement; TAVR or TAVI)、血管內動脈瘤修復術(Endovascular Aneurysm Repair; EVAR)、腔內覆膜支架植入手術(Thoracic Endovascular Aortic Repair; TEVAR)、心臟瓣膜狹窄經皮球囊成形術(Percutaneous Balloon Valvuloplasty; BAV)等高階心導管手術。所有參與於紐西蘭、澳洲、台灣等地進行之歐盟查驗登記人體臨床試驗之受試病患, 均藉由大口徑心導管術後止血裝置IVC-C01達到迅速止血、縮短臥床期、提早出院之優異臨床結果。

益安生醫董事長暨總經理張有德博士表示, 「如何有效降低介入創口併發症發生率, 一直為施行大口徑心導管介入治療手術醫師所重視, 本公司所開發之IVC-C01內建之安全機制, 將可使醫師更安心地執行大口徑心導管介入治療手術。Terumo深耕心血管及止血裝置領域多年, 我們樂見此大口徑心導管術後止血裝置與Terumo於心血管領域之其他產品達成互補雙贏之效果, 並借重Terumo於心血管領域之產品開發能量及完整全球銷售通路體系, 加速產品上市時程, 早日嘉惠病人及醫療服務提供者。」

公司發言人 陳怡如 博士 TEL : +886-2-28816686 E-mail : IR@medeonbio.com