

2015-12-04, 17:34 CET

PAP - MILESTONE MEDICAL SZACUJE WPŁYWY Z EMISJI AKCJI NA OK. 10 MLN USD

Milestone Medical szacuje wpływy z publicznej emisji 3,2 mln nowych akcji na ok. 10 mln USD. Spółka liczy, że przeniesienie notowań akcji na rynek regulowany GPW z NewConnect nastąpi jeszcze przed końcem roku - poinformowała spółka w komunikacie.

Zapisy na akcje oferowane dla inwestorów indywidualnych będą przyjmowane od 8 do 15 grudnia br. przez konsorcjum domów maklerskich: Vestor oraz Biuro Maklerskie Alior Banku. Współoferującym jest również Graviton Capital.

Nowa emisja będzie stanowić do 12,7 proc. kapitału zakładowego spółki i uprawniać do 12,7 proc. łącznej liczby głosów na Walnym Zgromadzeniu.

“Pozyskany kapitał z oferty publicznej zamierzamy przeznaczyć na zwiększenie kapitału obrotowego na inwestycje w program marketingowy dla dystrybutorów, rozwój sprzedaży i przyspieszenie wprowadzenia naszej technologii na rynki europejskie oraz w Stanach Zjednoczonych w 2016 roku. Wierzymy, że notowanie akcji spółki na rynku regulowanym GPW pomoże zwiększyć świadomość spółki na rynku kapitałowym i liczbę potencjalnych inwestorów” - powiedział cytowany w komunikacie Leonard Osser, prezes Milestone Medical.

Milestone Medical Inc. zadebiutował na NewConnect w listopadzie 2013 r. Spółka opracowała sterowane komputerowo, bezbolesne medyczne systemy dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego oraz iniekcji dostawowych oparte na opatentowanej technologii firmy Milestone Scientific Inc. Opracowanie systemu dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego oraz systemu iniekcji dostawowych zostało zakończone. Obecnie firma oczekuje na wydanie zezwolenia na wprowadzenie na rynek obu systemów na terenie Stanów Zjednoczonych.

“Znajdujemy się obecnie w finalnej fazie badań klinicznych systemu dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego do zastosowań w bezbolesnym znieczuleniu porodu oraz przewidujemy, że badania kliniczne zakończymy jeszcze w tym roku. Celem badań klinicznych systemu dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego jest wykazanie dokładności technologii CompuFlo® w zakresie właściwego zlokalizowania przestrzeni zewnątrzoponowej czyli spełnienie wytycznych niezbędnych do zatwierdzenia urządzenia do obrotu na terenie USA przez Amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków” - powiedział Osser.

Spółka podała w komunikacie, że od czasu uzyskania certyfikatu CE poczyniła znaczący postęp w procesie komercyjnego wdrożenia systemu dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego oraz iniekcji dostawowych w Europie.

"Oczekujemy, że przeprowadzenie pełnego procesu komercjalizacji systemów dozowania znieczulenia zewnątrzoponowego w Europie nastąpi po otrzymaniu dodatkowego potwierdzenia naszej technologii w związku z zakończonymi badaniami klinicznymi w Stanach Zjednoczonych” - powiedział prezes spółki.(PAP)

gsu/ ana/