

Mainstay Medical annonce l'obtention d'un nouveau brevet aux Etats-Unis

DUBLIN--([BUSINESS WIRE](#))-- Regulatory News:

Mainstay Medical International plc (« Mainstay », ou la « Société », cotée sur Euronext Paris: MSTY.PA et sur l'ESM de la Bourse irlandaise: MSTY.IE)(Bourse: MSTY), société de dispositifs médicaux dédiée au développement et à la commercialisation de ReActiv8®, un nouveau dispositif implantable destiné au traitement de la lombalgie chronique invalidante, a annoncé aujourd'hui la délivrance aux Etats-Unis d'un nouveau brevet :

- Le brevet U.S. n° 9,108,053 intitulé « *Dispositifs et Méthodes de Réhabilitation d'un Muscle et Evaluation du Processus de Rééducation* ».

Des demandes correspondantes pour ce brevet ont également été déposées dans d'autres pays. Mainstay poursuit l'accroissement de son portefeuille de brevets accordés et de demandes en cours.

Peter Crosby, Directeur Général de Mainstay, a déclaré: « *Mainstay construit un large portefeuille de propriété intellectuelle. Ce dernier brevet obtenu aux Etats-Unis, le troisième cette année, participe au développement constant du portefeuille.* »

- Fin -

A propos de Mainstay Medical

Mainstay est une société irlandaise de dispositifs médicaux qui développe un dispositif implantable innovant de neurostimulation, ReActiv8, pour les personnes souffrant de lombalgie chronique invalidante. La société est basée à Dublin, en Irlande, elle dispose d'activités basées aux États-Unis et en Australie, et est cotée sur Euronext Paris et sur l'ESM de l'Irish Stock Exchange.

A propos de l'essai clinique du ReActiv8-A

ReActiv8-A, l'essai clinique de ReActiv8, est une étude clinique prospective à une seule branche à un maximum de 96 patients sur des sites en Australie et en Europe. Les instruments de mesures de l'étude clinique ReActiv8-A sont évalués trois mois après le début de la stimulation et sont comparés aux valeurs de base pré-implantation. Des informations complémentaires sont disponibles à l'adresse <https://clinicaltrials.gov/show/NCT01985230>

A propos de la lombalgie chronique

Une des causes reconnues de la lombalgie chronique est un affaiblissement du contrôle par le système nerveux central des muscles qui stabilisent en permanence la colonne vertébrale dans le bas du dos, puisqu'une colonne vertébrale instable peut provoquer des maux de dos. ReActiv8 est conçu pour stimuler électriquement les nerfs responsables de la contraction de ces muscles et ainsi de contribuer à restaurer le contrôle musculaire et d'améliorer la stabilité de la colonne vertébrale, ce qui permet au corps de récupérer de la lombalgie chronique.

Les personnes atteintes de lombalgie chronique invalidante ont généralement une qualité de vie réduite et ressentent une douleur très importante, peuvent être handicapées, souffrir de dépression, d'anxiété et de troubles du sommeil. Leur douleur et leur handicap peuvent persister malgré les meilleurs traitements médicaux disponibles, et seulement un faible pourcentage de cas résulte d'un état pathologique identifié, ou d'un défaut anatomique qui peut être corrigé par la chirurgie rachidienne. Leur capacité à travailler ou à être productifs est sérieusement affectée par ce mal, et les journées de travail perdues, les prestations d'invalidité et le recours aux prestations de santé pèsent sur l'économie. Des informations complémentaires sont disponibles sur le site www.mainstay-medical.com

ReActiv8 est un dispositif d'essai et n'est pas approuvé pour la commercialisation dans le monde.

ATTENTION - aux États-Unis, ReActiv8 est limitée par la loi fédérale uniquement à l'usage d'essai.

Déclarations prospectives

Le présent communiqué contient des déclarations qui sont ou pourraient être comprises comme étant prospectives. Ces déclarations peuvent souvent être identifiées par les mots tels que « anticiper », « croire », « estimer », « s'attendre à », « ambitionner », « avoir l'intention de », « planifier », à travers l'utilisation le cas échéant du conditionnel ou dans chaque cas, la forme négative de ces mêmes termes, ou toute autre variante ou terminologie similaire, ou par une discussion de la stratégie, des objectifs, événements futurs ou intentions. Ces déclarations prospectives intègrent tous les éléments qui ne constituent pas un fait historique. Ces déclarations sont mentionnées dans différents paragraphes du présent communiqué et contiennent, mais ne sont pas limitées à, des déclarations relatives aux intentions, aux estimations et aux attentes de la Société concernant, notamment, ses résultats d'exploitation, sa situation financière, ses perspectives, ses objectifs, sa stratégie de financement, ses attentes en termes de recherche et de développement produit, les approbations par les autorités compétentes, le système de remboursement pour le produit, les coûts de vente et le taux de pénétration de ses produits.

Par leur nature, ces déclarations prospectives sont soumises à de nombreux risques et incertitudes dans la mesure où elles concernent les événements et circonstances futurs. Les déclarations prospectives ne constituent pas une garantie de résultats futurs et les résultats actuels de la Société (ainsi que le développement du marché et de l'industrie au sein desquels la Société évolue) pourraient différer significativement de ceux qui sont exprimés, induits ou prévus dans les informations et déclarations prospectives mentionnées dans le présent communiqué. Même si les résultats opérationnels, la situation financière et la croissance future de la Société ainsi que le développement des marchés et de l'industrie où la Société opère sont en ligne avec ces déclarations prospectives, ces résultats et développements ne seront pas nécessairement un indicateur de résultats ou développements futurs. Les facteurs importants susceptibles d'entraîner des différences entre les objectifs énoncés et les réalisations effectives comprennent notamment l'évolution globale de l'activité économique et industrielle, les conditions du marché pour les équipements médicaux, l'évolution de l'industrie, la concurrence, les changements réglementaires et législatifs, les modifications de dispositifs fiscaux, la disponibilité et le coût de financement, les fluctuations des taux de change, les changements dans la stratégie de la Société, et les incertitudes politiques ou économiques. Les déclarations prospectives mentionnées dans le présent communiqué sont données uniquement à la date de ce communiqué.

Contacts

Contacts Presse:

Chris Gardner, Mary-Jane Elliott, Matthew Neal,
Hendrik Thys,
Consilium (Media internationaux et professionnels)
Tel: +44 203 709 5700/+ 44 792 169 7654
Email: Mainstaymedical@consilium-comms.com
ou

Jonathan Neilan, FTI Consulting
Tel: +353 1 663 3686
Email: jonathan.neilan@fticonsulting.com
ou

Astrid Villette, FTI Consulting (Demandes en français)
Tel: +33 1 47 03 69 51
Email: Astrid.Villette@fticonsulting.com
ou

Relations Investisseurs:

Jillian Connell, The Trout Group LLC
Tel: +1 646 378 2956 / +1 617 309 8349
Email: jconnell@troutgroup.com
ou

ESM Advisers:

ou
Fergal Meegan / Barry Murphy, Davy
Tel: +353 1 6796363
Email: fergal.meegan@davy.ie /
barry.murphy2@davy.ie

