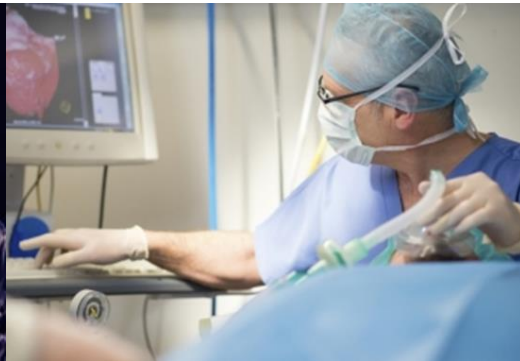


Medicine



Disclaimer



Poprzez przyjęcie niniejszej Prezentacji („Prezentacja”) wyraża się zgodę na następujące ograniczenia:

Prezentacja została przygotowana przez Medinice S.A. z siedzibą w Kielcach („Emitent”) i stanowi dokument poufny, przygotowany wyłącznie w celach ujawnienia ograniczonej liczbie potencjalnych inwestorów informacji w niej zawartych, związanych z emisją przez Emitenta Akcji Oferowanych, w trybie nie stanowiącym oferty publicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o ofercie publicznej i warunkach wprowadzania instrumentów finansowych do zorganizowanego systemu obrotu oraz o spółkach publicznych („Ustawa o Ofercie Publicznej”). Prezentacja jest udostępniana nie więcej niż 149 Inwestorom. Z uwagi na powyższe Prezentacja nie może być przekazywana, powielana, kopiowana lub dystrybuowana, bezpośrednio lub pośrednio do żadnych innych osób lub podmiotów, obojętnie w jakich celach. W przypadku wejścia w posiadanie Prezentacji przez osobę niebędącą jej adresatem, osoba taka powinna Prezentację niezwłocznie zniszczyć lub zwrócić do Emitenta. Wykorzystanie informacji zawartych w Prezentacji lub ich reprodukcja w całości lub w części przez osoby nieupoważnione może być sprzeczna z prawem i przeciwko takim osobom i podmiotom mogą zostać podjęte odpowiednie kroki prawne. Emitent nie ponosi odpowiedzialności za efekty jakichkolwiek decyzji lub działań, które zostały podjęte na podstawie Prezentacji. Odpowiedzialność za skutki podejmowanych działań i decyzji spoczywa wyłącznie na korzystającym z Prezentacji. Inwestowanie w papiery wartościowe Emitenta łączy się z ryzykiem właściwym dla instrumentów rynku kapitałowego oraz ryzykiem związanym z działalnością Emitenta oraz z otoczeniem, w jakim Emitent prowadzi działalność. Inwestor powinien uważnie zapoznać się z treścią dokumentacji emisyjnej, w tym w szczególności z Dokumentem Ofertowym i Prezentacją. Prezentacja zawiera stwierdzenia dotyczące przyszłości, które odzwierciedlają obecną ocenę Emitenta lub, w zależności od kontekstu, Zarządu, odnośnie do czynników zewnętrznych, strategii biznesowej, planów i celów Emitenta dotyczących jego przyszłej działalności. Stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszą się do Emitenta oraz sektorów i branży, w których Emitent prowadzi działalność. Do stwierdzeń dotyczących przyszłości należą stwierdzenia zawierające słowa takie jak „oczekuje”, „zamierza”, „planuje”, „sądzi”, „przewiduje”, „spodziewa się”, „będzie”, „ma w planach”, „stawia sobie za cel”, „może”, „byłby”, „mógłby”, „będzie nadal” oraz inne podobne stwierdzenia odnoszące się do przyszłych zdarzeń lub okoliczności. Wszystkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odnoszą się do kwestii obarczonych ryzykiem i niepewnością. W związku z tym stanowią lub mogą stanowić one ważne czynniki, które mogą spowodować, że faktyczne okoliczności będą się istotnie różniły od okoliczności przewidywanych w tych stwierdzeniach lub z nich wynikających. Wszelkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odzwierciedlają obecne przewidywania Emitenta co do przyszłych zdarzeń i podlegają oddziaływaniu zarówno wymienionych, jak i innych ryzyk, niepewności i założeń dotyczących działalności Emitenta, jego wyników, strategii rozwoju i płynności. Emitent nie zobowiązuje się publicznie aktualizować lub uzupełniać żadnych stwierdzeń dotyczących przyszłości w wyniku pozyskania nowych informacji, przyszłych zdarzeń lub z innego powodu. Wszelkie późniejsze pisemne i ustne stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszące się do Emitenta lub osób działających w imieniu Emitenta wyraźnie w całości podlegają postanowieniom niniejszego akapitu. Przed podjęciem decyzji inwestycyjnej potencjalni inwestorzy w szczególności powinni wziąć pod uwagę wyżej wskazane czynniki, które mogą powodować, że faktyczne wyniki będą różnić się od tych wyrażonych w stwierdzeniach dotyczących przyszłości. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie zamierają sporządzać ani rozpowszechniać żadnych aneksów, zmian, aktualizacji lub ponownych przeglądów jakichkolwiek informacji, opinii lub stwierdzeń dotyczących przyszłości zawartych w Prezentacji w celu odzwierciedlenia zmiany zdarzeń, warunków lub okoliczności i oświadczają, że nie jest w żadnym zakresie zobowiązany do podjęcia takich działań. Nie zostaje złożone żadne oświadczenie, zapewnienie ani zobowiązanie, wyraźne lub dorozumiane, co do trafności, kompletności i prawidłowości informacji lub opinii zawartych w Prezentacji. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie będzie ponosił odpowiedzialności z tytułu jakiegokolwiek szkody powstałej w związku z korzystaniem z Prezentacji lub jego treści albo z jakiegokolwiek innego tytułu związanego z Prezentacją. Prezentacja ma charakter wyłącznie informacyjny i nie stanowi prospektu w rozumieniu przepisów implementujących przepisy Dyrektywy 2003/71/WE (ze zm.), w szczególności przepisów Ustawy o Ofercie Publicznej, ani też Dokumentu Informacyjnego w myśl Załącznika Nr 1 do Regulaminu ASO wydanego przez GPW w Warszawie i nie stanowi oferty sprzedaży ani zaproszenia do nabycia papierów wartościowych. Udostępnienie Prezentacji nie stanowi akcji promocyjnej w rozumieniu art. 53 ust. 2 Ustawy o Ofercie Publicznej. Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią i nie powinna być interpretowana jako oferta, zaproszenie do nabycia lub do składania ofert, ani jako podstawa do podjęcia jakiegokolwiek decyzji w przedmiocie inwestowania w jakiegokolwiek papiery wartościowe Emitenta lub jego podmiotów zależnych. Prezentacja (oraz informacje w niej zamieszczone) nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do składania ofert zakupu papierów wartościowych na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Papiery wartościowe mogą być oferowane i zbywane na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki po ich zarejestrowaniu zgodnie z amerykańską ustawą o papierach wartościowych z 1933 r. ze zmianami (U.S. Securities Act of 1933, „Amerykańska Ustawa o Papierach Wartościowych”) albo na podstawie wyjątku od obowiązku rejestracyjnego przewidzianego w Amerykańskiej Ustawie o Papierach Wartościowych. Papiery wartościowe opisane w Prezentacji nie zostały ani nie zostaną zarejestrowane zgodnie z Amerykańską Ustawą o Papierach Wartościowych, ani nie są oferowane publicznie na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Rozpowszechnianie Prezentacji w niektórych państwach może być zabronione. Niedozwolona jest dystrybucja Prezentacji na terytorium Kanady, Japonii lub Australii ani jakiegokolwiek innej jurysdykcji, w której stanowiłoby to naruszenie właściwych przepisów prawa lub wymagałoby rejestracji. Informacje zawarte w Prezentacji nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do złożenia oferty nabycia papierów wartościowych w Kanadzie, Japonii lub Australii.

O Medinice

Czym się zajmujemy?



Własne projekty



Akcjonariuszami Medinice są specjaliści z branży kardiologicznej oraz kardiochirurgii, którzy stworzyli i opatentowali kilka produktów.

Pozyskiwanie projektów



Stworzyliśmy skuteczną sieć do pozyskiwania, selekcjonowania i rozwijania nowych inicjatyw biznesowych



Tworzenie i komercjalizacja

Medinice zarządza fazą tworzenia prototypu i komercjalizacji.



Nowy produkt

Certyfikowany produkt jest dystrybuowany na rynek

Medinice jest unikatową firmą działającą w sektorze *medtech* w obszarze kardiologii łącząc profesjonalistów z branży medycznej, finansowej oraz inwestycyjnej.

Patient friendly smart routing therapies for
quality of life

Medinice współpracuje z uznanymi partnerami w zakresie licencjonowania produktów



Krioaplikatory, elektrody RF, cewniki



Opatrunki uciskowe

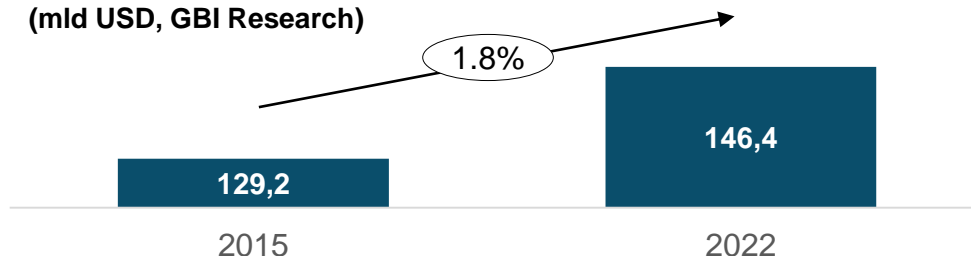
Elektrody do ablacji serca

Medinice operuje na rosnącym rynku MedTech

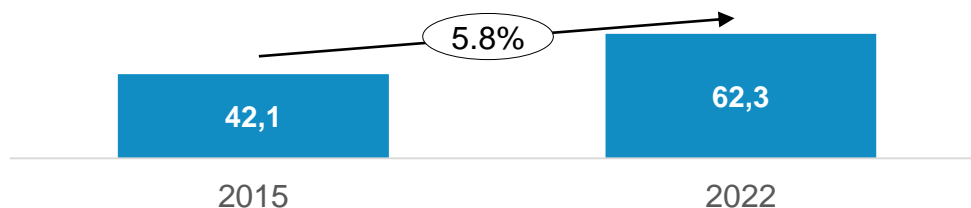


- Szacuje się, że rynek chorób układu krążenia wzrośnie z 129,2 miliarda dolarów do 146,5 miliardów dolarów do roku 2022, przy rocznej stopie wzrostu wynoszącej 1,8%.
- Ostatni raport „Evaluate MedTech World Preview 2016, Outlook to 2022” ocenia kardiologię jako jeden z największych segmentów *medtech*, który osiągnie w 2022 roku 62,3 miliarda dolarów.
- Jednym z czynników powodujących tak znaczny wzrost jest starzejąca się populacja. Do 2022 r. liczba osób w wieku 55+ wzrośnie o około 240 milionów.
- Aby sprostać oczekiwaniom rynku, firmy muszą świadczyć tanie, skuteczne i nieinwazyjne usługi

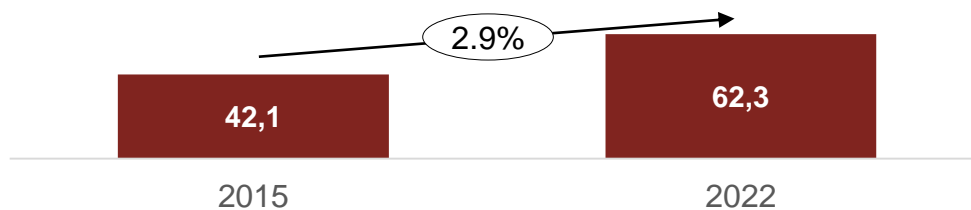
Ogólna wartość rynku chorób sercowo-naczyniowych (mld USD, GBI Research)



Globalna sprzedaż medtech w kardiologii (mld USD, Evaluate Ltd.)



Ludność powyżej 55 roku życia (mld, US Census)



Źródło: „Global Cardiovascular Devices Market Forecast 2017-2027” Visiongain Ltd, „EvaluateMedTech World Preview 2016, Outlook to 2022” Evaluate Ltd., BCC Research, GBI Research, World Health Organization, US Census

CAGR →

Zespół



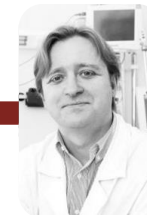
Sanjeev Choudhary
Prezes Zarządu

Ponad 20 lat doświadczenia zawodowego w szczególności w transakcjach M&A oraz rozwoju start-upów



Sebastian Stec
Kardiolog

Lekarz z ponad 20 letnim stażem; doktor nauk medycznych WUM, obecnie pracownik naukowy Uniwersytetu w Rzeszowie. Członek Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego (ESC), członek EHRA/SRS.



Piotr Suwalski

Profesor, badacz, naukowiec
Dyrektor i członek rady nadzorczej ISMICS Europe. Autor ponad 200 artykułów naukowych publikowanych w renomowanych czasopismach naukowych na całym świecie (ESC).



Bartłomiej Mazurkiewicz
Doradca do spraw funduszy EU/Prawnik

Specjalista w pozyskaniu i rozliczeniu projektów EU oraz wsparcie prawne



Marta Makuch
Project Manager

Specjalista ds. Badań klinicznych, koordynowała ponad 30 międzynarodowych, randomizowanych, wielośrodkowych badań klinicznych.



Adrian Mścisz
Inżynier Medyczny

Doświadczony inżynier w projektowaniu i budowy prototypów urządzeń medycznych



Arkadiusz Kleszcz
Analityk finansowy

Posiada bogate doświadczenie w doradczych firmach takich jak A.T. Kearney, BCG, Deloitte. Odpowiedzialny za analizy oraz wyceny projektów

Medinice jest wspierane przez radę naukową w rozwoju istniejących i nowych produktów



Członkowie Rady Naukowej

Dr Michał Zembala

Kardiochirurg pracujący w Śląskim Centrum Chorób Serca specjalizującym się w operacjach migotania przedsionków (AF), leczeniu zastawek serca itp..

Prof. Paul Grundeman

Znany na całym świecie eksperymentalny kardiochirurg. Profesor w University Medical Center Utrecht. Twórca wielu patentów i autor licznych artykułów.

Prof. Claudio Muneretto

Kardiochirurg w klinice Chirurgii Serca w Brescia. Autor wielu artykułów naukowych.

Prof. Gianluigi Bisleri, MD

Kardiochirurg w klinice Chirurgii Serca w Brescia. Autor wielu artykułów naukowych

Prof. Niv Ad, MD

Kardiochirurg w Inova Fairfax Hospital (USA), specjalizujący się w ablacji AF, chorobach aorty, w tym w leczeniu tętniaków aorty.

- Rada Naukowa jest ciałem doradczym składającym się z praktykujących kardiochirurgów, członków wielu towarzystw naukowych z dziedziny kardiologii i kardiochirurgii.
- Rada Naukowa skupia specjalistów z Polski, Holandii, Włoch i Stanów Zjednoczonych.

Doradcy naukowci

Prof. Paul Grundeman – obecnie prowadzi badania na zwierzętach nad krioaplikatorem

Michał Labus, MD – wynalazca i lider rozwoju projektu PacePress.

Krioaplikator małoinwazyjnej ablacji serca

Urządzenie stosowane w kardiologicznym leczeniu arytmii

Leczenie (MIS)

migotanie przedsionków

Krioaplikator z aktywnym odmrażania

Kardiologiczny krioaplikator z systemem bezpiecznego odmrażania krioaplikatora zapobiegający uszkodzeniu zamrożonej tkanki

Leczenie (MIS)

migotanie przedsionków

Krioaplikator z możliwością Zmiany kształtu aktywnej końcówki

Kardiologiczny krioaplikator do szybszego i łatwiejszego sterowania aktywną końcówką

Leczenie (MIS)

migotanie przedsionków

Elektroda MINIMAX

Elektroda używana zarówno do badania diagnostycznego jak i ablacji. Wykorzystuje system mapowania serca. 3D

Diagnostyka & Leczenie

Migotanie przedsionków

ELEKTRODA CATHAIO

Elektroda do ablacji o częstotliwości radiowej o uniwersalnych właściwościach leczniczych i diagnostycznych

Diagnostyka & Leczenie

wielofunkcyjność

EP BIOPTOM

Elektrofizjologiczny biopom używany do biopsji serca przy użyciu mapowania 3D.

Diagnostyka

rekonwalescencja, infekcje, arytmia

Kaniula zastawki trójdzielnej

Urządzenie do mało inwazyjnej chirurgii zastawki trójdzielnej, zapewniające dopływ krwi do najważniejszych narządów

Leczenie (MIS)

operacja zastawki

Kaniula do wymiany zastawki aorty piersiowej Kaniula do wymiany łuku aorty piersiowej, dostarczająca krew do ważnych narządów

Leczenie

Operacja zastawki

PacePress Opatrunek uciskowy

Innowacyjny opatrunek uciskowy stosowany po implantacji urządzeń medycznych wykorzystywanych w elektroterapii serca

Po operacji

Elektroterapia serca

Med-iConsole

Platforma integrująca wszystkie urządzenia elektroniczne znajdujące się na sali operacyjnej, umożliwiającą zdalne konsultacje w czasie rzeczywistym (telemedycyna)

Rozwiązania pomocnicze

telemedycyna

Suction Knife

Urządzenie medyczne, które może być używane przez chirurga do wykonania precyzyjnego nacięcia tkanki ludzkiej

Rozwiązania pomocnicze

Wielofunkcyjność

Space Maker

Uniwersalne nadmuchiwane urządzenie medyczne, umożliwiające wykonanie zabiegu metoda mało inwazyjną zwiększającą pole operacyjne i umożliwiające wprowadzenie narzędzi endoskopowych

Rozwiązania pomocnicze

wielofunkcyjność

Nieleczone migotanie przedsionków może powodować poważne problemy zdrowotne.



Kołatanie serca

Problemy oddechowe

Zmęczenie

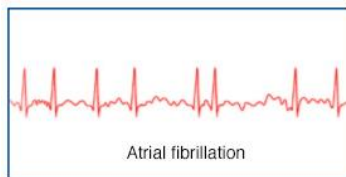
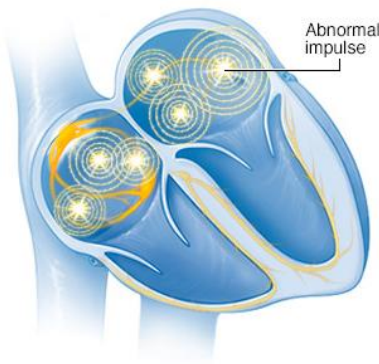
Udar

Ablacja może być bardzo skuteczna w leczeniu migotania przedsionków (AF)



Diagnoza

Na podstawie wyników EKG lekarz potwierdza rozpoznanie AF (migotanie przedsionków).



Leczenie

Początkowym sposobem leczenia jest farmakoterapia (leki przeciwzakrzepowe i antyarytmiczne), która działa w większości przypadków. Jednak migotanie przedsionków jest chorobą postępującą (tak jak np. rak), dlatego wymaga bardziej zaawansowanych procedur.

Farmakoterapia

Początkowe leczenie, które działa w większości przypadków obejmuje leki przeciwzakrzepowe i antyarytmiczne



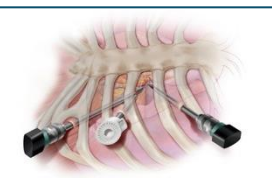
Ablacja przedsionkowa

Procedura ablacji z użyciem cewnika umieszczonego w sercu przez żyłę udową



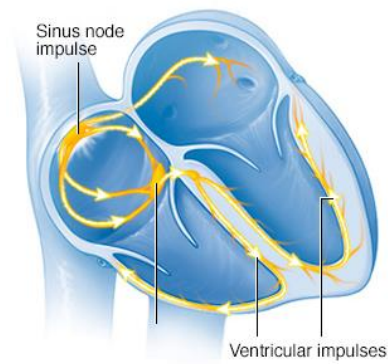
Interwencja chirurgiczna

Chirurgia małoinwazyjna wykonywana u pacjentów z zaawansowaną chorobą



Rekonwalescencja

Bicie serca zostaje ustabilizowane.



Istnieją dwie powszechnie stosowane metody ablacji “Fire and Ice”



Ablacja prądem o częstotliwości radiowej (RF)

Krioablacja

- Lepsza metoda wykorzystująca ciepło do usuwania uszkodzonej tkanki.
 - Wymaga mniej fluoroskopii podczas procedury, ale operator wymaga bardziej specjalistycznego szkolenia.
- Stosunkowo prosta procedura oparta na zimnie jako źródle energii.
 - Wymagana jest większa ekspozycja na promieniowanie RTG wykorzystywane w celu ustawienia balonu.

Wyniki badania



384 pacjentów

**Pierwszorzędowy punkt
końcowy¹**

143 pacjentów

**Pierwszorzędowy punkt
końcowy²**

51 pacjentów



378 pacjentów

**Pierwszorzędowy punkt
końcowy¹**

138 pacjentów

**Pierwszorzędowy punkt
końcowy**

40 pacjentów

Wyniki badań pokazują, że krioablacja nie ustępuje ablacji częstotliwości radiowej u pacjentów z opornym na leczenie napadowym migotaniem przedsionków

1. Pierwszorzędowy dotyczący skuteczności punkt końcowy¹– czas do pierwszej udokumentowanej klinicznej niewydolności (np. nawracające trzepotanie przedsionków, migotanie przedsionków, tachykardia, potrzeba innego leczenia)

2. Podstawowy punkt dotyczący bezpieczeństwa końcowy– czas do pierwszej udokumentowanej śmierci, zdarzeń naczyniowo-mózgowych lub zdarzeń niepożądanych związanych z leczeniem

Source: Cryoballoon or Radiofrequency Ablation for Paroxysmal Atrial Fibrillation, Karl-Heinz Kuck MD, The NEJM (The Fire and Ice trial)

Produkty w fazie rozwoju

Najważniejsze projekt do najszybszej monetyzacji



Krioaplikator

PATENT

PL: PL 65217 Y1⁽¹⁾
EPO: 15002754.8
USA: 14975521

OPIS

Urządzenie stosowane w kardiochirurgicznym leczeniu arytmii.

Podczas zabiegu urządzenie umieszczane jest w sercu za pomocą małych nacięć a do zabiegu wykorzystuje się techniki VATS. Krioaplikator służy do zamrażania dysfunkcyjnych obszarów serca.

Wyrób jest w trakcie badań przedklinicznych na zwierzętach.

WŁASNOŚĆ

Wynalazek własny



Minimax

PATENT

PL: P.412047
PCT: PCT/PL2015/000106

OPIS

Elektroda wykorzystywana do diagnostyki i ablacji, która wykorzystuje system mapowania 3D.

Wyrób przygotowywany jest do badań przedklinicznych na zwierzętach

WŁASNOŚĆ

Wynalazek własny



Pacepress

PATENT

PL: PAT-218512
EPO: EP 12181884.3

OPIS

Innowacyjny opatrunek uciskowy stosowany po implantacji urządzeń medycznych wykorzystywanych elektroterapii serca w celu zapobiegania powikłaniom krwotocznym.

Wyrób jest w ostatniej fazie certyfikacji CE

WŁASNOŚĆ

Nabyty

(1) Patent zakupiony od Kriomedpol Sp. z o.o. Wynalazek wykorzystano jako podstawę do opracowania krioaplikatora.

Produkty w fazie rozwoju

Minimax – wprowadzenie



W obecnym czasie liczba urządzeń używanych do ablacji serca jest znaczna. Dlatego też uniwersalna elektroda Minimax jest bardzo ciekawym rozwiązaniem.

Ordynator Oddziału Kardiochirurgii w Szpitalu MSWiA

KRÓTKI OPIS

Jedna uniwersalna elektroda do ablacji, stymulacji i diagnostyki. Chłodzona elektroda z 8 pierścieniami diagnostycznymi i przegubami. W porównaniu z istniejącymi rozwiązaniami posiada 4 dodatkowe pierścienie diagnostyczne, które pomogą zlokalizować cewnik w systemie 3D EAM. Dwa połączenia dystalne między pierścieniami zostaną w widoczny sposób zniekształcone za pomocą 3D-EAM w przypadku przekroczenia siły docisku 20 g i 80 g.



KORZYŚCI

- Lepsza nawigacja elektrody bez użycia RTG.
- Zminimalizowanie konieczności użycia RTG.
- Elektroda elastyczna.
- Możliwość zastosowania u dzieci – małe rozmiary elektrody.
- Odpowiednia do stosowania u kobiet w ciąży brak konieczności użycia RTG.
- Brak konieczności używania dodatkowych elektrod.



Produkty w fazie rozwoju

Krioaplikator – Wprowadzenie



Ze względu na rosnącą liczbę pacjentów w podeszłym wieku cierpiących na choroby sercowo-naczyniowe (CVD), zapotrzebowanie na procedury ablacji serca będzie znacznie rosło. Dlatego kluczowym znaczącym czynnikiem będzie koszt i czas wykonania procedury. Krioaplikator jest bardzo skutecznym i tańszym rozwiązaniem dlatego bylibyśmy zainteresowani wprowadzeniem takiego rozwiązania w naszym szpitalu.

Ordynator Oddziału Kardiologii w Uniwersyteckim Centrum Medycznym w Utrechcie

KRÓTKI OPIS

Krioaplikator oparty jest na unikatowej technologii należącej do firmy Medinice S.A., dzięki której zabiegi małoinwazyjne krioablacji kardiologicznej można wykonywać już w temperaturze od -100 do -160. Osiągnięcie tak niskich temperatur pozwala na małoinwazyjnego zabiegu krioablacji (przy użyciu bardzo wąskiego dostępu do serca za pomocą techniki wideotorakoskopowej).



KORZYŚCI

- Ruchoma osłona regulująca czas chłodzenia.
- Tanie i dostępne medium chłodzące.
- Niższa temperatura chłodzenia (-160OC) jest znacznie bardziej efektywna i bezpieczniejsza niż standardowa procedura.

Produkty w fazie rozwoju

PacePress - wprowadzenie



PacePress to opatrunek uciskowy który jest bardzo skuteczny w zapobieganiu urazom tkanek. Jest również bardzo łatwy w użyciu dla pacjentów, redukując jednocześnie czas hospitalizacji.

Profesor, Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego

KRÓTKI OPIS

Innowacyjny opatrunek uciskowy stosowany po implantacji urządzeń medycznych wykorzystywanych w elektroterapii serca (na przykład rozrusznik serca) w celu zapobiegania komplikacjom krwotocznym.



KORZYŚCI

- Regulowana siła nacisku
- Mniejsza traumatyzacja tkanki
- W pełni regulowana uprząż dla różnych pacjentów
- Zmniejszenie ryzyka występowania krwiaka w loży po implantacji np. rozrusznika serca

 SEE VIDEO

Nasze mocne strony i możliwości



Mocne strony

- **Profesjonalny zespół zarządzający** . Medinice jest prowadzona przez doświadczonych przedsiębiorców, którzy wcześniej kierowali dużymi firmami w Polsce i inwestycjami start-up.
- **Współpraca z instytucjami sektora publicznego** i środowiskami akademickimi w zakresie pozyskiwania, środków na rozwój i komercjalizację wyników badań. Medinice współpracuje między innymi z Uniwersytetem Medycznym w Utrechcie (Holandia).
- **Innowacyjne rozwiązania w kardiologii i kardiochirurgii**. Opracowujemy i nabywamy nowe produkty do diagnostyki, leczenia i powrotu do zdrowia. Wynalazki pochodzą od doświadczonych lekarzy praktyków.



Szanse

- **Szybko rozwijający się rynek medtech**. W oparciu o najnowsze analizy oczekuje się, że rynek urządzeń kardiologicznych wzrośnie z 42,1 miliardów do 62,3 miliardów dolarów (CAGR 5,7%) w 2022 roku¹⁾.
- **Rozległa sieć profesjonalistów**. Firma zbudowała dobre relacje z wieloma wynalazcami i twórcami innowacyjnych wyrobów medycznych, oferujących innowacyjne rozwiązania i wiedzę.
- **Centrum Badań i Rozwoju** - Medinice podjęło działania zmierzające do stworzenia profesjonalnego Centrum Badań i Rozwoju wspartego funduszami UE.



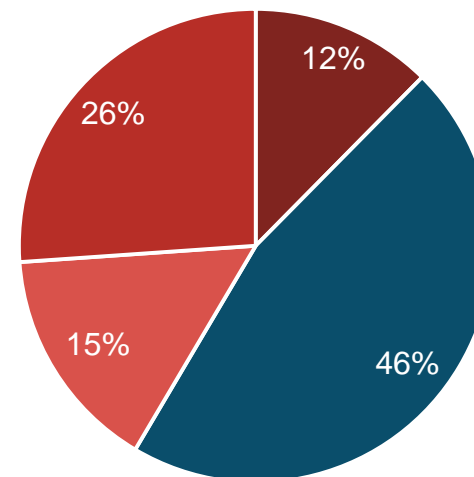
Dzięki dużej bazie kontaktów i współpracy z ośrodkami badawczymi i uniwersytetami Medinice staje przed szansą na dynamiczny rozwój na globalnym rynku medtech

Note: 1) „EvaluateMedTech World Preview 2016, Outlook to 2022” Evaluate Ltd.

Pre - Money

Akcjonariusze	Liczba akcji	%
Sanjeev Choudhary	1 493 332	46,1%
Piotr Suwalski	500 000	15,4%
Sebastian Stec	400 000	12,4%
Pozostali	843 288	26,1%
Total	3 236 620	100.00%

Akcjonariusze Medinice



■ Sebastian Stec ■ Sanjeev Choudhary ■ Piotr Suwalski ■ Pozostali

Wybrane transakcje na rynku globalnym



The Spectranetics Corporation

- Spectranetics jest liderem w Stanach Zjednoczonych produkującym urządzenia do leczenia chorób tętnic wieńcowych i obwodowych, a także do usuwania wszczepionych stymulatorów i wszczepianych kardiowerterów defibrylatorów (ICD)..
- W czerwcu 2017 r. Philips złożył ofertę zakupu akcji Spectranetics po 38.50 USD w gotówce i zamknął transakcję w sierpniu.

Wycena
EUR 1.9 milarda



Endosense

- Endosense powstała w Genewie w 2003 r. jako firma z obszaru technologii medycznych z myślą o poprawie skuteczności, bezpieczeństwa oraz dostępności ablacji cewnikiem w leczeniu arytmii serca. Spółka była pionierem wykorzystania pomiaru siły kontaktu w ablacji cewnika, a urządzenie TactiCath było pierwszym na rynku cewnikiem ablacyjnym z funkcją wykrywania siły nacisku.
- W sierpniu 2013 r. St. Jude Medical Inc. ogłosiło zakup Endosense SA. Wartość transakcji to ok. 170 mln USD oraz dodatkowe wynagrodzenie 161 mln USD za otrzymanie zgody regulatora na wprowadzenia urządzenia do sprzedaży

Wycena
USD 330 milionów



CryoCath Technologies Inc.

- CryoCath Technologies zaczęła wdrażać rozwiązania z zakresu krioterapii w leczeniu arytmii serca. Jej urządzenia były wykorzystywane w ponad 500 centrach medycznych na całym świecie. Flagowym produktem był Arctic Front – małoinwazyjny krio-balonowy cewnik zaprojektowany do leczenia migotania przedsionków. Szybko rosnący rynek był szacowany na 2 mld USD.
- We wrześniu 2008 r. Medtronic złożył ofertę zakupu akcji CryoCath Technologies Inc za cenę blisko 400 mln USD.

Wycena
USD 400 milionów





Medinice S.A.

ul. Batalionów Chłopskich 50

25-671 Kielce

www.medinice.pl