

Paxman utökar regulatoriska certifieringar för kryokompressionssystem för förebyggande av kemoterapiinducerad perifer neuropati (CIPN)

Paxman meddelar idag flera viktiga regulatoriska milstolpar som stärker bolagets globala ramverk för kvalitetsledning. Dessa stödjer även den kommande kommersialiseringen av bolagets utökade produktportfölj inom kryoterapi för hantering av biverkningar vid cellgiftsbehandling.

Paxman har framgångsrikt utökat omfattningen av sina certifieringar enligt UK Conformity Assessed (UKCA), CE-märkning, ISO 13485 samt Medical Device Single Audit Program (MDSAP) till att även omfatta bolagets nya kryokompressionsteknologi för hantering av kemoterapiinducerad perifer neuropati (CIPN).

Den utökade certifieringen uppfyller certifieringskraven i Storbritannien och EU. Den banar även väg för regulatoriska godkännanden i Australien, Brasilien, Kanada, Japan och USA av Paxmans nästa generations kryoterapisystem för förebyggande av kemoterapiinducerad perifer neuropati (CIPN) och kemoterapiinducerat håravfall (CIA).

Certifieringarna stärker bolagets globala regulatoriska position och utgör ett viktigt steg i Paxmans strategi att öka tillgången till innovativa kylteknologier som syftar till att minska biverkningarna av cellgiftsbehandling och därigenom stödja cancerpatienter världen över. Paxmans lösning för att förebygga CIPN kombinerar kontrollerad kylning och kompression av händer och fötter före, under och efter cellgiftsbehandling, vilket gör den till en unik och tydligt differentierad produkt på marknaden.

– Genom att utöka våra regulatoriska certifieringar kan vi göra våra innovativa lösningar tillgängliga för fler patienter världen över. Det finns ett tydligt behov av kliniska lösningar som kan minska risken för CIPN, och vi arbetar målmedvetet för att göra vår teknologi tillgänglig för fler patienter. Vår ambition är att hjälpa patienter att bättre tolerera sin behandling, minska biverkningarna och bibehålla sin livskvalitet under hela cancerbehandlingen, säger Richard Paxman OBE, vd för Paxman.

Kontakter

Richard Paxman, vd
Tel: +44 7968 020641
E-post: richard@paxmanscalpcooling.com
www.paxman.se

Om oss

Paxman Scalp Cooling System har utvecklats av familjen Paxman för att minska håravfall hos bröstcancerpatienter som genomgår kemoterapi. Idén till systemet uppkom när fyrbarnsmamman Sue Paxman själv upplevde traumat av kemoterapi-inducerat håravfall. År 2025 förvärvade PAXMAN AB Dignitana, vilket resulterade i en sammanslagning till ett starkare, gemensamt bolag.

Idag omfattar PAXMANs produktportfölj både Paxman- och DigniCap-systemen, med flera tusen installationer på sjukhus, kliniker och behandlingscenter världen över, vilket befäster PAXMAN som den ledande globala leverantören av skalpkylningsteknologi.

PAXMAN AB (publ) har sitt huvudkontor i Karlshamn (Sverige). Dotterbolag inom PAXMAN-koncernen är Paxman Coolers Limited (Huddersfield, Storbritannien), Paxman Inc. (Houston, Texas, USA), Paxman Canada (Toronto, Ontario, Kanada), Dignitana AB (Lund, Sverige), Dignitana Inc. (Dallas, Texas, USA) och Dignitana S.r.l. (Milano, Italien).

PAXMANs aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market. Bolaget har utsett FNCA Sweden AB till Certified Adviser.

Bifogade filer

[Paxman utökar regulatoriska certifieringar för kryokompressionssystem för förebyggande av kemoterapiinducerad perifer neuropati \(CIPN\)](#)