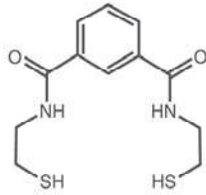


EMERAMED

EmeraMed.com



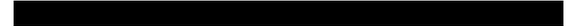
EmeraMed Limited
NBMI Science LLC
Coldstream Research Campus
1648 McGrathiana Pkwy, Suite 310
Lexington, KY 40511 USA

EMERAMED



IRMINIX[®]
NBMI (EMERAMIDE)
Tratamiento contra la
toxicidad del mercurio.

Información de la
Compañía y del
Producto



“Como el caso de la señora que hace soló 7 semanas estaba en silla de ruedas, mentalmente afectada y confundida y con movimientos giratorios continuos del cuello. Hoy en día parece otra persona.” Dr. Jim Roach, MD, Kentucky, EU



Boyd E. Haley, PhD, Chief Scientific Officer

Quienes Somos

La compañía (anteriormente llamada CTI Science) fue fundada en 2007 por Boyd E. Haley, PhD para comercializar Irminix®, un nuevo quelante de metales y antioxidante. El compuesto fue desarrollado en la Universidad de Kentucky, donde el Dr. Haley ejerció como Presidente del Departamento de Química durante ocho años. La compañía opera actualmente en Irlanda, Suecia y los Estados Unidos.

Inversionistas

EmeraMed Limited es una compañía privada de responsabilidad limitada, organizada y con sede en la República de Irlanda. Muchos de los casi 60 accionistas son médicos, dentistas y pacientes con experiencia previa en el uso de Irminix® cuando fue vendido como el antioxidante OSR#1®.

Logros a la Fecha

EmeraMed trabaja diariamente para traer Irminix® al mercado Suramericano.

A continuación la lista de nuestros logros:

Enero 2012 - La Union Europea nombra Irminix® como droga huérfana para el tratamiento de la toxicidad del mercurio.

Abril 2012 - Los Estados Unidos nombra Irminix® como droga huérfana para el tratamiento de la toxicidad del mercurio.

Noviembre 2014 - Exitoso Ensayo Clínico de Fase 1, sin eventos adversos relacionados al medicamento.

Enero 2016 - Ensayo Clínico de Fase 2a realizado con mineros de oro intoxicados con mercurio.

Agosto 2016 - Nuevo Ensayo Clínico Fase 2a para la Enfermedad Pulmonar Obstructora Crónica.

Próximos Pasos

Trabajaremos tanto con la agencia de Medicamentos, como con la FDA para obtener asesoramiento científico, sobre los ensayos de las fases 2 y 3 para el tratamiento de la toxicidad del mercurio. Estos ensayos deben ser seguidos por una solicitud de autorización de comercialización.

Acceso Temprano

Las máximas autoridades reguladoras de salud alrededor del mundo, ofrecen el programa de "Acceso Temprano", para medicamentos prometedores en desarrollo. Estos programas se conocen como, de "Uso Compasivo", de "Uso con el Nombre del Paciente" o de "Uso Individual o IND".

El médico aplica a la máxima autoridad reguladora de salud en su país (Por ejemplo la FDA en Estados Unidos) y la aprobación se basa en si la condición a tratar es suficientemente grave, si existe o no un tratamiento eficaz/seguro y si el medicamento en desarrollo ha demostrado eficacia y seguridad relevante.

Como Participo?

Si está interesado en participar en el Programa de Acceso Temprano de Irminix®, por favor complete la solicitud en línea y envíela para ser evaluada.

EarlyAccess@EmeraMed.com.

Contactenos:

EmeraMed Limited
NBMI Science, LLC
Coldstream Research Campus
1648 McGrathiana Pkwy, Suite 310
Lexington, KY 40511 USA

+1-859-266-9200
Info@EmeraMed.com

www.Emeramed.com