

**Syneron annonce le lancement du laser picoseconde PicoWay™ pour le traitement des lésions pigmentaires et le détatouage**

**Un nouveau laser présenté à l'EADV (European Academy of Dermatology and Venereology) \***

WAYLAND, Massachusetts, le 8 octobre 2014/PRNewswire/ -- Syneron Medical Ltd. (NASDAQ : ELOS), le leader mondial des appareils médicaux et des systèmes à visée esthétique, a annoncé aujourd'hui le lancement international de son nouveau laser picoseconde PicoWay™ à l'occasion du 23<sup>e</sup> congrès de l'Académie Européenne de Dermatologie et de Vénérologie (EADV), organisé du 8 au 12 octobre 2014 à Amsterdam, aux Pays-Bas. PicoWay™ est un laser à double longueur d'onde (532nm et 1064 nm) qui utilise la technologie exclusive PicoWay pour générer des impulsions en picoseconde pour le traitement des lésions pigmentaires et des tatouages, y compris les plus récalcitrants. Le lancement progressif de PicoWay™ sur le marché international débute en octobre 2014 et se poursuivra aux États-Unis durant le premier semestre 2015.

(Logo : <http://photos.prnewswire.com/prnh/20120528/535447>)

Pour consulter la version multimédia de ce communiqué de presse, veuillez cliquer sur le lien suivant :

<http://www.multivu.com/players/English/72762556-syneron-launch-picoway-picosecond/>

PicoWay™ fournit la puissance crête la plus élevée et la durée d'impulsion la plus courte de tous les lasers esthétiques du marché. La combinaison de ces deux avancées technologiques aboutit à la génération d'un impact photo-mécanique inégalé permettant d'éclater le pigment des lésions pigmentaires et de l'encre de tatouage de la manière la plus sûre et la plus efficace qui soit. La technologie révolutionnaire PicoWay est intégrée dans une plateforme Candela™ à la fiabilité avérée, qui garantit des performances supérieures pour un faible coût.

Conforme aux normes CE, le laser PicoWay™ est en attente d'agrément aux États-Unis par la Food and Drug Administration (FDA). Selon Syneron, l'agrément américain de la FDA devrait être accordé à PicoWay™ d'ici la fin 2014.

« Après plusieurs années d'investissement dans la recherche et le développement de PicoWay, la société Syneron est fière de présenter le laser picoseconde le plus avancé. Sa technologie de pointe démontre une fois de plus la volonté de Syneron à développer des dispositifs médicaux et des systèmes esthétiques novateurs qui permettent aux médecins de proposer à leurs patients des traitements conformes aux meilleures pratiques », a déclaré Amit Meridor, PDG de Syneron. « Nous invitons les médecins présents au congrès de l'EADV à nous rejoindre au stand n° 18 pour découvrir et constater la puissance crête et les impulsions ultra-courtes du PicoWay™, dont les essais cliniques ont mis en évidence un allègement du nombre de traitements pour le détatouage et une augmentation de l'efficacité sur l'effacement du tatouage ».

Le Dr Tina Alster, professeur clinique de dermatologie à l'hôpital universitaire de Georgetown et membre du comité de recherche associé aux essais cliniques multicentriques menés avec PicoWay™, a ajouté : « Bénéficiant de l'impulsion la plus courte du marché, PicoWay™ s'accommode d'une fluence réduite et fournit des résultats cliniques plus rapidement que les lasers Q-Switched traditionnels. La longueur d'onde du laser Nd:YAG permet de traiter en toute sécurité une plus grande diversité de types de peau et de minimiser les lésions par effet thermique, tout en réduisant la fluence. Je suis convaincue que le laser PicoWay™ sera une nouvelle révolution dans le traitement du détatouage ».

## **À propos de Syneron**

Syneron Medical Ltd. est le leader mondial des dispositifs médicaux de soins esthétiques proposant une large gamme d'appareils médicaux - esthétiques qu'elle distribue à l'échelle mondiale. La société met à la disposition des médecins des solutions innovantes et des technologies de pointe afin de pouvoir traiter plusieurs indications médico-esthétiques différentes incluant le remodelage corporel, l'épilation, la diminution des rides, l'amélioration de l'apparence de la peau grâce au traitement des lésions vasculaires et pigmentaires superficielles et bénignes, ainsi que le traitement de l'acné, des varices et de la cellulite. La société vend ses produits sous deux marques distinctes, Syneron et Candela.

Fondée en 2000, la société Syneron Medical Ltd a basé en Israël ses opérations de direction, de R&D et de fabrication. Syneron dispose également de sites de R&D et de fabrication aux États-Unis. La société commercialise, entretient ses produits et a des services après-vente dans 86 pays. Elle possède des bureaux en Amérique du Nord, en France, en Allemagne, en Italie, au Portugal, en Espagne, au Royaume-Uni, en Australie, en Chine, au Japon et à Hong Kong, ainsi que des distributeurs dans le monde entier.

Pour tout complément d'information, veuillez consulter le site <http://www.syneron-candela.fr>.

## **EXONÉRATION DE RESPONSABILITÉ CONCERNANT LES ÉNONCÉS PROSPECTIFS**

Le présent communiqué de presse contient des énoncés prospectifs, au sens de la loi Private Securities Litigation Reform de 1995, qui impliquent des risques et des incertitudes. Ces énoncés prospectifs comprennent les prévisions, les plans et les

perspectives de la société, notamment les succès cliniques potentiels, les approbations réglementaires prévues et les lancements futurs de produits, ainsi que les revenus, marges, bénéfices et parts de marché. Les énoncés formulés par la société sont fondés sur les attentes actuelles de sa direction et sont assujettis à certains risques et incertitudes qui pourraient amener les résultats réels à différer sensiblement de ceux décrits dans lesdits énoncés prospectifs. Ces risques et incertitudes comprennent les conditions du marché, l'adoption de nouveaux produits par le marché, les facteurs de risque et d'autres mises en garde décrites dans les documents déposés par la société auprès de la SEC, y compris celles décrites dans le plus récent rapport annuel de la société sur formulaire 20-F, ainsi que d'autres facteurs échappant au contrôle de la société. Si un ou plusieurs de ces facteurs venaient à se réaliser, ou si l'une de ces hypothèses sous-jacentes s'avérait inexacte, les performances, le rendement ou les résultats réels de Syneron Medical Ltd. pourraient s'avérer sensiblement différents de ceux exprimés ou sous-entendus par ces énoncés prospectifs. Ces déclarations stratégiques ne devront pas être considérées comme représentant les opinions de Syneron Medical Ltd. à toute date ultérieure à celle du présent document. La société n'a pas l'intention de mettre à jour ces déclarations et n'assume aucune obligation envers quiconque de fournir une telle mise à jour, quelles que soient les circonstances.

Pour tout complément d'information, veuillez consulter le site <http://www.syneron-candela.fr>

Contacts :

**Zack Kubow**, The Ruth Group, [zkubow@theruthgroup.com](mailto:zkubow@theruthgroup.com), +1-646-536-7020  
**Hugo Goldman**, Directeur Financier de Syneron, [Hugo.Goldman@syneron.com](mailto:Hugo.Goldman@syneron.com)  
**Syneron Medical** : Relations Publiques, [pr@syneron.com](mailto:pr@syneron.com)

\* Conforme aux normes CE, le laser PicoWay est en attente d'agrément aux États-Unis par la Food and Drug Administration (FDA). Selon Syneron, l'agrément américain de la FDA devrait être accordé à PicoWay d'ici la fin 2014.

Source : Syneron Medical Ltd.