

시너론, 색소질환 치료 및 문신 제거용 피코레이저, PicoWay 출시

-- 유럽피부과&성병학회에서 선보이는 새로운 장치

(웨일랜드, 미국 매사추세츠주 2014년 10월 8일 PRNewswire=연합뉴스) 세계적인 다국적 미용의료기기회사인 시너론 메디칼(Syneron Medical Ltd., NASDAQ:ELOS)은 오늘, 이달 8-12일 네덜란드 암스테르담에서 개최되는 제 23회 유럽피부과 & 성병학회 (European Academy of Dermatology and Venereology, EADV)에서 새로운 PicoWay® 피코 레이저 제품의 국제적인 출시를 발표했다. PicoWay®는 532nm 및 1064nm의 파장을 갖는 최첨단 이중파장장치로, 독자적인 PicoWay® 기술을 이용해 색소질환과 문신(저항성 문신 포함)을 치료하는 피코초 진동을 생성한다. PicoWay®는 단계적으로 출시돼, 올 10월 국제 시장에서 시작해 내년 전반기 미국 출시까지 이어질 예정이다.

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

멀티미디어 배포 자료 보기:

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

PicoWay®는 현재 시중에 있는 모든 미용 레이저의 최고 첨두전력과 최단 펄스 지속시간을 통합한다. 이 선구적인 두 기술을 통합함으로써 가장 강한 사진 제판력을 생성하고, 이를 통해 문신 잉크나 색소 침착을 가장 안전하고 효과적으로 분해한다. 혁신적인 PicoWay® 기술은 우수한 성능과 낮은 유지비용을 보장하는 믿을 수 있고 입증된 Candela® 플랫폼에 통합된다.

PicoWay®는 CE 마크를 획득했으며, 미국 FDA 승인을 대기 중이다. 시너론은 올해 말까지 PicoWay®에 대한 미국 FDA 승인을 받을 것으로 예상하고 있다.

시너론 CEO Amit Meridor 는 “우리는 수년 동안 PicoWay® 연구 및 개발에 투자했고, 이를 바탕으로 최첨단 피코 레이저 시스템을 출시했다”며, “이 첨단 기술은 환자들에게 최고의 치료를 제공할 수 있도록 의사들을 지원하는 혁신적

미용의료기기를 개발하고자 하는 시너론-켄델라의 집념을 다시 한번 증명한 것"이라고 말했다. 이어 그는 "EADV 를 찾는 의사들은 시너론-켄델라 부스(#18)에서 PicoWay®의 침두전력과 최단 펄스를 직접 보고 체험할 수 있을 것"이라면서 "임상시험 결과, PicoWay®는 문신제거 시술 횟수를 줄이고, 제거 퍼센티지는 높이는 것으로 나타났다"고 설명했다.

조지타운대학병원 피부과 임상교수이자 PicoWay® 다기관 임상시험의 연구원 중 한 명인 Dr. Tina Alster 는 "시중에서 펄스가 가장 짧은 PicoWay®는 전통적인 Q-스위치 레이저보다 필요 유도량이 더 낮고, 임상 결과는 더 신속하다"라며 "Nd:YAG 파장은 안전하게 다양한 피부 유형을 치료할 수 있으며, 더욱 낮은 유도량을 통해 피부에 가해지는 열 손상을 최소화한다. PicoWay®가 문신 제거를 혁신시킬 것으로 확신한다"고 말했다.

시너론 메디칼(Syneron Medical Ltd.) 소개

시너론메디칼(Syneron Medical Ltd.)은 폭 넓은 제품의 포트폴리오와 세계적인 공급망으로 미용의학기기 업계의 주도적 역할을 하고 있다. 회사의 기술은 의사들이 환자들에게 체형, 제모, 주름제거, 색소 및 혈관 병변 치료를 통한 피부개선, 여드름, 하지정맥 및 셀룰라이트 치료와 같은 폭 넓은 미용의료의 적용이 가능하도록 고도의 솔루션을 제공하고 있다. 회사는 시너론(Syneron), 켄델라(Candela) 및 쿨터치(CoolTouch)라는 세 개의 다른 브랜드로 자사 제품을 판매 중이다.

2000 년에 설립된 시너론 메디칼의 회사, R&D 및 제조 본사는 이스라엘에 위치하며, R&D 및 일부 생산시설은 미국에도 위치한다. 회사는 86 개국에서 자사 제품을 판매 및 서비스하고 있다. 북미, 프랑스, 독일, 이탈리아, 포르투갈, 스페인, 영국, 호주, 중국, 일본 및 홍콩에 지사를 보유하고 있으며, 전 세계에 대리점을 보유하고 있다.

추가 정보는 웹사이트 <http://www.syneron-candela.com> 에서 조회할 수 있다.

전향적 진술에 대한 면책조항

본 배포 자료에는 1995 년 사적증권소송개혁법에서 규정하며, 위험과 불확실성을 수반하는 전향적 진술이 포함돼 있다. 전향적 진술은 잠재적인 임상 성공, 예상되는 규제 승인과 미래 제품 출시 그리고 소득, 마진, 수익 및 시장점유율 예측 등을 포함해 회사에 대한 기대, 계획 및 전망을 포함한다. 회사의 진술은 경영진의 현재 기대를 바탕으로 하며, 전향적 진술에서 언급된 결과와 구체적으로 다른 실제 결과를 야기할 수 있는 특정 위험 및 불확실성을 안고 있다. 이와 같은 위험과 불확실성은 다음을 포함한다: 시장 조건, 신제품 시장 수용도, 회사가 SEC 에 제출하는 파일(회사의 최신 연례보고서 20-F 양식 포함)과 시너론메디칼이 SEC 에 제출하는 파일에 언급된 위험 인자 및 기타 주의 성명, 그 밖에 회사의 통제를 벗어나는 인자들. 이들 인자들 중 하나 이상이 구체화되거나 근본적인 가정이 틀린 것으로 입증될 때 시너론메디칼의 실제

결과, 실적 또는 성과는 이들 전향적 진술에서 명시 혹은 암시된 것과 구체적으로 다를 수 있다. 이들 전향적 진술은 본 문서 날짜 이후 시너론메디칼의 관점을 반영하는 것으로 신뢰해서는 안 된다. 회사는 전향적 진술을 갱신할 의사가 없으며, 어떤 상황에서든 전향적 진술을 갱신할 의무를 지지 않는다.

추가 정보는 웹사이트 <http://www.syneron-candela.com> 에서 조회할 수 있다.

문의처:

Zack Kubow, The Ruth Group, zkubow@theruthgroup.com, +1-646-536-7020

Hugo Goldman, Chief Financial Officer, Syneron, Hugo.Goldman@syneron.com

Syneron Medical Public Relations, pr@syneron.com

* PicoWay®는 CE 마크를 획득했으며, 미 FDA 승인을 기다리고 있다. 시너론은 2014 년 말까지 PicoWay 에 대한 미 FDA 승인을 받을 것으로 예상하고 있다.

출처: 시너론메디칼(Syneron Medical Ltd.)