

NOTA DE PRENSA

Ysios Capital participa en la ronda de financiación de 113M USD de CVRx

- Ysios Capital – [que ya participó como único inversor europeo en la anterior ronda de financiación en 2013](#) – ha participado la ronda de financiación de 113 millones de dólares de la estadounidense CVRx liderada por Johnson & Johnson Innovation – JJDC, Inc. (JJDC) y en la que han participado nuevos inversores de primer nivel internacional. La participación de Ysios capital en operaciones de este volumen y prestigio internacional certifica su papel creciente como inversor de referencia a nivel nacional e internacional así como incrementa significativamente la visibilidad del sector biotecnológico español.
- CVRx, compañía norteamericana fundada en 2001 y con sede en Minneapolis, Minnesota, está especializada en el desarrollo de tecnologías y dispositivos médicos en el ámbito cardiovascular. Barostim NEO, su principal producto, está diseñado para el tratamiento no farmacológico de la hipertensión y la insuficiencia cardíaca, dos necesidades médicas no cubiertas que afectan a una parte importante de la población mundial.
- Esta ampliación de capital permitirá a la compañía completar el ensayo clínico de fase III (BeAT-HF) de su producto BAROSTIM NEO en insuficiencia cardíaca crónica así como expandir su actividad comercial.
- Ysios Capital prevé cerrar su segundo fondo Ysios BioFund II Innvierte, actualmente de 80M EUR - con un tamaño objetivo de 100M EUR- en septiembre de 2016.

Barcelona 9 de agosto de 2016 – [Ysios Capital](#), gestora española líder en inversiones en el sector biotecnológico, ha anunciado hoy su participación en la ampliación de capital de 113 millones de dólares en la compañía estadounidense [CVRx®](#), liderada por Johnson & Johnson Innovation – JJDC, Inc. (JJDC). Entre los nuevos inversores se encuentran Gilde Healthcare Partners, Action Potential Venture Capital Limited y Windham Venture Partners, a los que se han unido los inversores existentes Ysios Capital, a través de su primer fondo Ysios BioFund I, y New Enterprise Associates, Inc. Esta ampliación de capital permitirá a la compañía completar el ensayo clínico de fase III (BeAT-HF) de su producto BAROSTIM NEO en insuficiencia cardíaca crónica así como expandir su actividad comercial.

La ronda de serie G se estructura en dos tramos; uno inicial de 57,7 M USD, ya realizado, y 35,3M USD adicionales suscritos sujetos al cumplimiento de determinados hitos. Adicionalmente la compañía cerró un préstamo a plazos por un importe total de 20M USD con Oxford Finance LLC. Una parte de los fondos del préstamo de esta nueva línea de crédito se ha utilizado para pagar un préstamo existente.

[Josep Ll. Sanfeliu](#), responsable de la inversión en CVRx y socio fundador de Ysios, comenta; “Estamos encantados de seguir apoyando a la compañía en su proceso de crecimiento y muy orgullosos de haber participado de nuevo en una ronda con inversores de reconocido prestigio internacional”.

El ensayo clínico de Fase III (BeAT-HF) está diseñado para confirmar la seguridad y eficacia de Barostim NEO en los pacientes que sufren de insuficiencia cardíaca crónica. Este ensayo, que

actualmente está reclutando pacientes, tiene como objetivo conseguir la aprobación de comercialización del producto en los Estados Unidos.

Sobre Ysios Capital

Ysios Capital es una sociedad gestora de entidades de capital riesgo especializada en inversiones en compañías del ámbito de las ciencias de la vida y, en particular, en biomedicina, diagnóstico y tecnologías médicas. Fundada en 2008, Ysios Capital tiene 145 millones de euros bajo gestión distribuidos en dos fondos. Su segundo fondo, Ysios BioFund II Invierte, tiene un tamaño objetivo de 100 millones de euros y está abierto a nuevos inversores hasta septiembre de 2016.

Más información <http://www.ysioscapital.com>

Sobre CVRx, Inc.

CVRx, Inc. es una compañía fundada en 2001 y con sede en Minneapolis. La compañía ha desarrollado la segunda generación de Barostim NEO, un dispositivo implantable mínimamente invasivo y el único dispositivo médico con marcado CE disponible para la insuficiencia cardíaca y la hipertensión resistente. Barostim NEO está disponible en más de 20 países y bajo evaluación clínica para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca y la hipertensión en Estados Unidos. El producto de la compañía BAROSTIM NEO LEGACY™ tiene la aprobación *Humanitarian Device Exemption (HDE)* de la FDA por considerar que es seguro para su uso en pacientes hipertensos que respondieron positivamente a la primera generación *Barostim Therapy* con el sistema *Rheos Carotid Sinus Lead System*.

Más información <http://www.cvr.com/intl>

Para más información:

Míriam Cortés, Ysios Capital

T 93 517 3545

mcortes@ysioscapital.com

www.ysioscapital.com