

## Presseinformation

### Erfolgreich in Lissabon beim ESC-Kongress 2014 (European Society of Contraception)

**Mörfelden-Walldorf, Juni 2014, Caya® contoured diaphragm: Das neuartige Diaphragma soll auch als künftiges Trägersystem zur Prävention bei sexuell übertragbare Infektionen eingesetzt werden.**

KESSEL medintim GmbH präsentierte am ESC Kongress in Lissabon Ende Mai 2014 das neue Barriere Verhütungsmittel für die Frau **Caya® contoured diaphragm**.

Ungefähr 500 Besucher (Ärzte, Medizinische Institute, Beratungsorganisationen aus dem Bereich der Familienplanung) unterstrichen nachhaltiges Interesse an diesem Produkt. Mit der Einführung von Caya® diaphragma im Jahre 2013 wurde das erste Barriere Verhütungsmittel in den Markt gebracht, das über einen Zeitraum von mehr als 10 Jahren getestet wurde.

Entwickelt wurde Caya® diaphragma von einer internationalen non-profit Organisation und mehreren Forschungsinstituten in den USA, mit dem Ziel, für Frauen weltweit die Möglichkeiten nicht hormoneller Verhütung zu verbessern.

Die KESSEL medintim GmbH in Walldorf bei Frankfurt/M ist Lizenznehmer und Hersteller dieses neuartigen Diaphragmas. In Zusammenarbeit mit qualifizierten Vertriebspartnern im Ausland ist Caya® diaphragma inzwischen in 14 europäischen Ländern und Kanada am Markt. Weltweit gibt es bis heute bereits ca. 15.000 Anwenderinnen. Tendenz steigend.

Beim ESC war der unerwartet große Ansturm am Stand nach Information und Mustern fast nicht zu bewältigen.

Ergebnisse:

- Es gibt eine sehr große Nachfrage von HealthCare Providern und Anwenderinnen nach nicht hormoneller Kontrazeption.
- Die Forscher von präventiv wirkenden Mitteln z.B. zur HIV Prävention haben das CAYA ® Diaphragma nun als Trägersystem z.B. für Gele und andere Formen antiviraler Substanzen. angenommen und in die weitere Planung der Programme vorgesehen.
- Die unterstützenden Organisationen und der Hersteller KESSEL medintim gehen davon aus, dass das CAYA® contoured diaphragm in seiner mehrfach nutzbaren Form und Materialien eine große Zukunft hat.
- Die beantragte FDA-Zulassung im Laufe des Jahres 2014 wird der nächste Meilenstein beim Erfolg dieses neuen Diaphragmas sein.

Mörfelden-Walldorf, den 3.Juni 2014

Kontakt:

KESSEL medintim GmbH

Martin Kessel

Kelsterbacher Str.28

64546 Mörfelden-Walldorf

Tel: 06105 - 20 37 20

Email:kessel@medintim.de