



2018-03-05

## Hydroxyzine EQL Pharma

I mars 2017 rekommenderade den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA en tillfällig återkallelse av ett antal läkemedel för vilka bioekvivalensstudier genomförts vid Micro Therapeutic Research Labs. Bland dessa fanns läkemedlet Hydroxyzine EQL Pharma.

En ny bioekvivalensstudie har nu genomförts och godkänts av myndigheterna. Detta innebär att EQL Pharma återigen kan börja sälja sina hydroxyzinprodukter på både den svenska och danska marknaden.

”Myndigheternas godkännande är väntat men likväl en positiv nyhet. Vår portfölj är ju fortfarande liten och därmed är bolaget känsligt för störningar i enskilda produkter”, säger Christer Fåhraeus, VD för EQL Pharma.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Christer Fåhraeus

VD EQL Pharma AB (publ)

Telefon: +46 (0) 705 – 60 90 00

E-post: [christer.fahraeus@eqlpharma.com](mailto:christer.fahraeus@eqlpharma.com)

Hemsida: [www.eqlpharma.com](http://www.eqlpharma.com)

## EQL Pharma AB (publ) i korthet

EQL Pharma är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Bolaget marknadsför för närvarande 9 nisch-generika (dvs generika med liten eller ingen konkurrens bortsett från originalläkemedlet) på den svenska och danska marknaden, i tillägg till dessa finns en betydande pipeline av ytterligare nisch-generika för lansering 2018 och framåt. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel i Norden. EQL Pharma bedriver sin verksamhet i Lund, sysselsätter 7 (8) personer och är noterat på AktieTorget. EQL Pharma bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsbolag i bland annat Indien och Kina.