

Lund 31 maj 2023

EQL Pharma AB (publ)

Org.nr. 556713-3425

EQL Pharma utlicensierar Methenamine Hippurate till Dr. Pflieger Arzneimittel för den tyska marknaden

EQL har ingått ett exklusivt licensavtal om EQL:s produkt Methenamine Hippurate för den tyska marknaden med Dr. Pflieger Arzneimittel, ett ledande tyskt företag inom urologi och gynekologi.

Methenamin Hippurate är ett läkemedel indicerat för profylax av återkommande urinvägsinfektion (rUTI). Methenamine hippurate lanserades av EQL i Sverige 2019, i Storbritannien (via partner) 2020 och i Norge 2021. EQL:s ambition är att erbjuda Methenamine till alla andra intressanta marknader i Europa via utlicensiering.

Metenamin Hippurat är det enda ämne som inte är sämre än antibiotika som profylaktiskt medel mot rUTI samtidigt som det inte ökar risken för att utveckla antibiotikaresistenta bakterier hos patienten. E coli-bakterier, som ligger bakom de flesta rUTI, är den mest dödliga bland multidrug-resistenta bakterier (MDRB).

Dr. Pflieger Arzneimittel är en tysk expert inom urologi och gynekologi. Som ett oberoende, medelstort läkemedelsföretag marknadsför Dr. Pflieger över 60 receptfria och receptbelagda läkemedel. Det ekonomiska överskott som bolaget genererar förs vidare till stiftelsen Doktor Robert Pflieger-Stiftung. Stiftelsen är en bidragsgivare till medicinsk forskning och sponsrar Robert Pflieger-Forschungspreis (forskningspris). "Vi är oerhört glada över att vi nu kommer att kunna erbjuda vår produkt i Tyskland där det för närvarande inte finns något alternativ till antibiotika för profylax av återkommande urinvägsinfektioner. Vi ser Dr Pflieger som den perfekta partnern som har kunnandet, nätverket av specialister och gränssnittet till myndigheter som är nödvändigt för att nå det stora antalet kvinnor som lider av återkommande urinvägsinfektioner." säger Axel Schörling, VD för EQL.

EQL Pharma AB är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Företaget har idag mer än 25 nischade generika (dvs generika med begränsad konkurrens förutom originalläkemedlet) godkända på de nordiska marknaderna. Utöver dessa finns det en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2023 och framåt. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel, inklusive sjukhusprodukter, i Norden och utvalda europeiska marknader. EQL Pharma AB har sin verksamhet i Lund och är noterat på Spotlight Stock Market. EQL Pharma AB bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsföretag i bland annat EU och Asien.

Pressmeddelande

EQL PHARMA

Lund 31 maj 2023

EQL Pharma AB (publ)

Org.nr. 556713-3425

Avtalet inkluderar en typisk licensavgift som en förskottsbetalning, olika betalningsmilstolpar, och ett volymberoende leveranspris som genererar en sund industriell marginal för EQL. Dr. Pflieger förväntar sig att lansera Methenamine Hippurate med ett ännu ej avslöjat EQL-registrerat varumärke inom de kommande två åren, beroende på myndigheternas tidslinje för registrering och återbetalning.

EQL Pharma har pågående avancerade förhandlingar om Methenamine Hippurate med andra företag för ytterligare europeiska länder.

För mer information kontakta:

Axel Schörling

VD, EQL Pharma AB (publ)

Tel.: +46 (0) 76 317 90 60

email: axel.schorling@eqlpharma.com

Web: www.eqlpharma.com

EQL Pharma AB är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Företaget har idag mer än 25 nischade generika (dvs generika med begränsad konkurrens förutom originalläkemedlet) godkända på de nordiska marknaderna. Utöver dessa finns det en betydande pipeline av ytterligare nischgenerika för lansering 2023 och framåt. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel, inklusive sjukhusprodukter, i Norden och utvalda europeiska marknader. EQL Pharma AB har sin verksamhet i Lund och är noterat på Spotlight Stock Market. EQL Pharma AB bedriver ett omfattande utvecklingsarbete i samarbete med ledande kontraktstillverkare och större läkemedelsföretag i bland annat EU och Asien.