



FDA godkänner Edluar

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har godkänt Edluar (tidigare Sublinox) för behandling av tillfälliga sömnbesvär. Produkten innehåller den välkända substansen zolpidem och använder Orexos patenterade sublinguala tablettformulering. Samarbetsavtalet med Orexo berättigar dem till en s k milestone vid ett FDA-godkännande. Denna milestone är 5 MUSD baserad på produktens bipacksedel. Inga ytterligare milestone betalningar till Orexo förväntas för Edluar. Lansering på den amerikanska marknaden planeras till andra halvåret 2009.

För mer information, kontakta:

Anders Larnholt, VP Investor Relations

Tfn: +46 (0)709 458 878

MEDA Aktiebolag (publ) är ett ledande internationellt specialty pharmaföretag. Bolaget fokuserar på marknadsföring och läkemedelsutveckling i sen klinisk fas. Förvärv och långsiktiga samarbeten är grundläggande faktorer för bolagets strategi. Meda är representerat med egna organisationer i ca 40 länder. Medas produkter marknadsförs i 120 länder över hela världen. Meda är noterat under Large Cap på Nasdaq OMX Nordic Exchange Stockholm. För mer information, besök www.meda.se.