



## Registreringsansökan för BEMA Fentanyl inlämnad i USA

Idag har registreringsansökan (New Drug Application) för BEMA Fentanyl inlämnats till den amerikanska registreringsmyndigheten FDA.

Meda har exklusiva rättigheter till BEMA Fentanyl i USA, Europa, Kanada och Mexico.

BEMA Fentanyl, inlicensierad från BioDelivery Sciences International Inc (BDSI), är ett patenterat läkemedel med ett unikt administreringssystem vilket möjliggör snabb och pålitlig dosering av den aktiva substansen fentanyl. Läkemedlet är avsett för behandling av svåra smärttillstånd hos cancerpatienter. BEMA Fentanyl består av en liten självupplösande polymer "disc" som innehåller den opioidliknande substansen fentanyl. "Discen" appliceras på kindens insida. BEMA Fentanyl har i kliniska studier visat viktiga patientfördelar jämfört med konkurrerande produkter.

*"BEMA Fentanyl representerar ett viktigt medicinskt framsteg när det gäller behandling av svår cancersmärta. Vår amerikanska marknadsföringsorganisation har goda kunskaper inom smärtområdet och erfarenheter av att besöka smärtspecialister. Vår ambition är att nå en omsättning överstigande 200 MUSD i USA.",* säger Anders Lönner, VD Meda AB

För mer information, kontakta Meda:

Anders Larnholt, Investor Relations

tel. +46 709 458 878

---

**MEDA AB (publ)** är ett internationellt specialty pharmaföretag med fokus på marknadsföring och marknadsanpassad produktutveckling. Långsiktiga samarbeten och förvärv är grundläggande faktorer för bolagets strategi. Meda är representerat med egna dotterbolag i 26 länder och har över 1500 anställda inom marknadsföring och försäljning. Bolagets produkter säljs i ca 120 länder. Meda är noterat under Large Cap på Nordic Stock Exchange. För mer information, besök [www.meda.se](http://www.meda.se).