

Pressmeddelande, 17 augusti 2007

Orexo rekryterar ytterligare nyckelpersoner inom klinisk utveckling och Regulatory Affairs

Orexo har tillsatt Mats Eriksson som Vice President Research and Clinical Development and Medical Director, Christina Ståhl som Vice President Regulatory Affairs samt Anne Marie Ciupitu som Director QA/QC. Samtliga har mångårig erfarenhet från läkemedelsutveckling inom såväl svenska som internationella läkemedelsföretag. Rekryteringen sker i samband med att flera av Orexos produkter befinner sig i en klinisk utvecklingsfas, samtidigt som kliniska studier inleds för ytterligare produkter och nya förbereds att läggas till portföljen.

“Vi är mycket nöjda med att vi har lyckats rekrytera så erfarna personer till Orexo. I takt med att vi får fler produkter i klinisk utvecklingsfas samtidigt som vi förbereder oss för att ta in ytterligare produkter i vår portfölj, ökar också kraven för att kunna planera och effektivt genomföra klinisk utveckling och våra regulatoriska strategier – allt för att på kortast möjliga tid kunna nå marknaden med nya produkter”, säger Zsolt Lavotha, vd och koncernchef Orexo AB.

Mats Eriksson, PhD, är docent inom anestesi och intensivvård vid Uppsala Universitetssjukhus och kommer närmast från Wyeth Sverige där han var Medical Manager. Mats har dessförinnan arbetat på Sanofi Synthelabo och Novo Nordisk.

Christina Ståhl, MSc. Pharm, är apotekare och kommer närmast från Roche Sverige där hon var Regulatory Affairs Manager/QP. Christina har över 20 års erfarenhet inom klinisk utveckling och Regulatory Affairs från Kabi Vitrum, Pharmacia och AstraZeneca.

Anne Marie Ciupitu, MSc, PhD, kommer närmast från Wyeth Biotech i Sverige där hon var Quality Assurance Manager.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Zsolt Lavotha, VD och koncernchef
Tel: 018 780 88 12
E-post: zsolt.lavotha@orexo.se

Claes Wentzel, Vice VD och CFO
Tel: 018 780 88 44
E-post: claes.wentzel@orexo.se

TILL REDAKTÖRERNA

Om Orexo

Orexo är ett läkemedelsföretag som fokuserar på att identifiera suboptimala terapeutiska egenskaper hos befintliga produkter och utveckla mer effektiva och verkningsfulla administreringsmetoder för dem. Genom att kombinera godkända aktiva substanser med Orexos drug deliveryteknologier kan deras terapeutiska värde ökas, exempelvis genom att verka snabbare eller innebära enklare administrering. Denna verksamhetsmodell har som målsättning att föra ut produkterna på marknaden snabbare, med lägre utvecklingsrisk och till lägre kostnader.

Orexo, vars huvudkontor och utvecklingslaboratorier är belägna i Sverige, är för närvarande verksamt över hela världen, genom utvecklings-, licens- och distributionsavtal på samtliga större marknader.

Orexo har en balanserad portfölj med två produkter på marknaden, tre i registreringsfas och/eller sen klinisk utvecklingsfas, och två i formuleringsfas.

Orexo är noterat på OMX nordiska lista för Mid Cap-bolag (tickersymbol; ORX).