

14 februari 2001

FDA GODKÄNNER ASTRAZENECAS ZOMIG I SNABBSMÄLTANDE FORM

AstraZeneca meddelar att Food and Drug Administration (FDA) i USA godkänt den snabbsmältande beredningsformen av Zomig för akut behandling av migrän hos vuxna.

Den nya beredningsformen är en tablett som smälter på tungan inom några sekunder vilket underlättar behandlingen av migränpatienter då ingen vätska behöver intagas.

"Under ett migränanfall är det viktigt för patienten att ha tillgång till en bekväm, snabbverkande behandling som lindrar smärtan när helst och var helst anfaller inträffar," kommenterar Dr Susan Abu-Shakra, associate medical director, AstraZeneca, USA.

Den snabbsmältande beredningsformen av Zomig lanserades i Sverige i september 1999 och finns nu i 20 europeiska länder. Den totala försäljningen av Zomig i världen uppgick till 237 MUSD under 2000, en ökning med 31% jämfört med föregående år.

Kontaktpersoner:

Press:

Staffan Ternby, 08-553 261 07

Steve Brown: +44 (0) 20 7304 5033

Lucy Williams: +44 (0) 20 7304 5034

Investor Relations:

Staffan Ternby, 08-553 26107

Michael Olsson: +44 (0) 20 7304 5087