

Aerocrine

Pressmeddelande
2 oktober, 2007

Aerocrine lämnar in registreringsansökan för NIOX MINO® till amerikanska läkemedelsverket.

SOLNA – 2 oktober, 2007 – Aerocrine AB (OMX Nordic Exchange: AERO) meddelar att bolaget har lämnat in ansökan om marknadsgodkännande för sin produkt NIOX MINO® till det amerikanska läkemedelsverket, US Food and Drug Administration (FDA).

NIOX MINO® är världens första handhållna instrument för enkel och snabb mätning av halten kväveoxid (NO) i utandningsluften. NO är en markör för inflammation i luftvägarna vilket ursprungligen upptäcktes av Aerocrines grundare. Astma, som är en kronisk inflammation i luftvägarna, ger förhöjda halter av NO. Genom att mäta patientens NO får läkaren omedelbart besked om närvaro och grad av luftvägsinflammation samt om den anti-inflammatoriska behandlingen gett önskvärd effekt.

”Vi ser nu fram emot att samarbeta med FDA under deras behandling av vår amerikanska ansökan”, säger Paul de Potocki, VD för Aerocrine.

För mera information, kontakta:

Paul de Potocki, VD, telefon: +46 8 629 0782

Om Aerocrine

Aerocrine AB (publ.) är en medicinteknisk koncern fokuserad på förbättrad behandling och kontroll av astma. Aerocrines aktie noterades på Stockholmsbörsen den 15 juni 2007. Företaget marknadsför NIOX® Flex globalt och marknadsför även NIOX MINO®, som representerar en ny generation handhållna produkter, i Europa. Båda produkterna möjliggör en snabb och tillförlitlig kontroll av det inflammatoriska tillståndet i luftvägarna och kan därmed spela en kritisk roll för en mera effektiv diagnos, behandling och uppföljning av patienter med astma. Aerocrine är baserat i Sverige med egna dotterbolag i USA, Tyskland och England.