

Q-Med har erhållit den andra betalningen på MUSD 53,3 från Medicis

Med anledning av att den amerikanska kontrollmyndigheten Food and Drug Administration, FDA, godkänt RESTYLANE för försäljning i USA, har Q-Med erhållit MUSD 53,3 från Medicis. Av detta belopp kommer MUSD 1 att tillfalla den finansiella rådgivaren i affären.

Q-Med erhöll i början av mars en första betalning på MUSD 58,2. En betalning på MUSD 29,1 utfaller efter ett försäljningsgodkännande av RESTYLANE Perlane. När vissa försäljningskriterier har uppnåtts utfaller ytterligare MUSD 19,4 till Q-Med. Total genererar affären MUSD 160 till Q-Med. Q-Med behåller därutöver rätten till exklusiv tillverkning av de tre produkterna för den nordamerikanska marknaden i 10 år.

För frågor hänvisas till:

VD Bengt Ågerup, telefon 070-974 90 25,

IR- och informationschef Fredrik Hallstan telefon 070-974 90 15.

Q-Med är ett snabbväxande och lönsamt bioteknologiskt/medicintekniskt företag som utvecklar, producerar och marknadsför medicinska implantat. Samtliga produkter är baserade på företagets patenterade teknologi avseende framställning av NASHA – Non-Animal Stabilized Hyaluronic Acid. Produkterna RESTYLANE, RESTYLANE Fine Lines och RESTYLANE Perlane används för utfyllnad av läppar och ansiktsrynkor och står idag för huvuddelen av försäljningen. DUROLANE, Q-Meds produkt för behandling av knäledsartros, är godkänd i Europa sedan maj 2001. DEFLUX är en produkt godkänd i Europa och i USA för behandling av vesikoureteral reflux (missbildning i urinblåsan) hos barn. ZUIDEX för behandling av ansträngnings-inkontinens hos kvinnor säljs i Europa sedan juli 2002. Q-Med har idag 440 medarbetare, varav cirka 290 vid företagets produktionsanläggning och huvudkontor i Uppsala. Q-Med aktien noterades i december 1999 på Stockholmsbörsens O-lista.
