

## Panelmöte för Durolane™ den 19 augusti 2009

Q-Meds ansökan om försäljningstillstånd i USA (Premarket Approval, PMA) för Durolane™ kommer att diskuteras den 19 augusti vid ett offentligt möte med FDAs Orthopaedic and Rehabilitation Devices Advisory Committee. Panelen förväntas ta ställning till de kliniska studiedata som Q-Med har lämnat för att stödja godkännandet och märkningen av Durolane, en endosprodukt avsedd för behandling av smärtlindring i samband med knäledsartros.

### För frågor hänvisas till:

Alexander Kotsinas, Finansdirektör  
Telefon: 0735 00 1111

Per Langö, Senior Director Corporate Development  
Telefon: 0733 87 15 21

Cindy Wong, Chief Medical officer and Head of Medical Affairs  
Tel: +46 (0)73-387 14 50

---

**Q-Med AB** är ett medicintekniskt företag. Bolaget utvecklar, tillverkar, marknadsför och säljer främst medicinska implantat. Huvuddelen av produkterna är baserade på företagets patenterade teknologi, **NASHA™** för framställning av stabiliserad icke-animalisk hyaluronsyra. I produktportföljen finns i dag: **Restylane®**, för att fylla ut linjer och rynkor, skapa volym samt konturera ansiktet; **Macrolane™**, för kroppskonturering; **Durolane™**, för behandling av höft- och knäledsartros; **Deflux™** för behandling av vesikoureteral reflux, VUR, (en missbildning i urinblåsan) hos barn samt **Solesta™** mot fekal inkontinens. Försäljningen sker via egna dotterbolag eller distributörer i över 70 länder. Q-Med har idag ca 650 medarbetare, varav ca 400 vid företagets huvudkontor och produktionsanläggning i Uppsala. Q-Med AB är noterat i segmentet Mid Cap på NASDAQ OMX Nordic.

---