

Nanexa har inspekterats av Läkemedelsverket

Nanexa meddelade idag att Läkemedelsverkets inspektion i syfte att säkerställa Nanexas efterlevnad av EU:s GMP-regelverk genomfördes denna vecka. Läkemedelsverket väntas som tidigare meddelats besluta om tilldelning av tillverkningsstillstånd under hösten 2020.

"Vi har arbetat hårt för att kvalitetssäkra verksamheten och för att säkerställa att vi efterlever EU:s GMP-krav. Jag bedömer att inspektionen gick bra och ser fram emot att vi under hösten får ett tillverkningscertifikat.", sa David Westberg, vd för Nanexa.

Inspektionen är en viktig komponent i Läkemedelsverkets granskning för att bedöma om Nanexa kan erhålla tillverkningsstillstånd för tillverkning av kliniskt provningsmaterial för projektet NEX-18 och i förlängningen även andra kliniska studier.

För mer information kontakta:

David Westberg – VD, Nanexa AB (publ)
Telefon: 0709-42 83 03
E-post: david.westberg@nanexa.se
www.nanexa.com

Erik Penser Bank är bolagets Certified Adviser och nås på 08-463 83 00, e-post: certifiedadviser@penser.se

Om Nanexa AB (publ)

Nanexa AB är ett nanoteknologiskt drug delivery-företag fokuserat på utvecklingen av PharmaShell®, ett nytt och banbrytande drug delivery-system med stor potential inom ett flertal substanstyper och indikationsområden. Inom ramen för PharmaShell® utvecklar Nanexa egna projekt och har samarbetsavtal med flera läkemedelsbolag, däribland AstraZeneca.

Bifogade filer

[Nanexa har inspekterats av Läkemedelsverket](#)