

Xbrane publicerar svar på frågor som inkommit senaste dagarna.

Xbrane har sedan kommunikationen kring förseningen i FDA godkännande för Lucamzi (Ximluci i USA) samt Q3 rapporten emottagit många frågor. Då många intressenter ställer liknande frågor har vi gjort vårt bästa att besvara dessa frågor i bifogat dokument.

Kontakter

Martin Åmark, VD

E: martin.amark@xbrane.com

Jane Benyamin, Finanschef/IR

E: jane.benyamin@xbrane.com

Om oss

Xbrane Biopharma AB utvecklar biologiska läkemedel baserade på en patenterad plattformsteknologi som ger betydligt lägre produktionskostnader jämfört med konkurrerande system. Xbrane har en portfölj av biosimilarkandidater som tillsammans adresserar 23 miljarder EUR i förväntad årlig peak-försäljning av respektive referensläkemedlet. Den ledande biosimilarkandidaten Ximluci® är godkänd i Europa och lanserades under 2023. Xbranes huvudkontor ligger i Solna, strax utanför Stockholm. Xbrane är noterat på Nasdaq Stockholm under tickern XBRANE. För mer information, besök www.xbrane.com

Bifogade filer

[Xbrane publicerar svar på frågor som inkommit senaste dagarna.](#)
[Q&A Q3 2025 SE](#)