

FDA markerar skifte till djurfria tester inom läkemedelsindustrin – stärker SenzaGens kommersiella möjligheter

Lund, 22 april 2025

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har kommunicerat att de påbörjar den planerade utfasningen av djurförsök inom läkemedelsindustrin – ett avgörande steg mot djurfria testmetoder. Läkemedelsindustrin är på sikt en viktig industri för SenzaGen och den här utvecklingen stärker bolagets kommersiella möjligheter som pionjär inom innovativa, djurfria testmetoder.

Nyligen tillkännagav den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA att man påbörjar den planerade utfasningen av djurförsök inom läkemedelsutveckling, med start i området för monoklonala antikroppar (mAb). Beslutet är det första konkreta steget i genomförandet av den så kallade Modernization Act 2.0 och signalerar ett tydligt skifte mot djurfria testmetoder i branschen.

"Det här är en viktig milstolpe för branschen som helhet. FDA:s besked bekräftar att regulatoriska myndigheter nu aktivt driver på övergången till djurfria testmetoder, vilket vi bedömer på sikt stärker våra möjligheter för vår teknologi inom toxikologi och effekt", säger Peter Nählstedt, VD och koncernchef på SenzaGen.

FDA:s besked är den tydligaste regulatoriska signalen hittills om att övergången till djurfria testmetoder nu accelererar, vilket stärker SenzaGen som pionjär inom innovativa, djurfria testmetoder baserade på maskininlärning (AI), genomik och organoider.

Läs mer här: [FDA:s pressmeddelande](#)

Kontakter

Peter Nählstedt, VD och koncernchef, SenzaGen AB

Email: peter.nahlstedt@senzagen.com | Mobil: 0700-23 44 31

Tina Dackemark Lawesson, VP Marketing & Communications

Email: tina.lawesson@senzagen.com | Mobil: 0708-20 29 44



Om oss

SenzaGen är en koncern som avser att bli en ledande aktör inom djurfri toxikologisk testning och driva omställningen från djurtester till metoder som bättre överensstämmer med hur människor biologiskt fungerar. Bolaget erbjuder högpresterande djurfria testmetoder samt innovations- och konsulttjänster baserade på den senaste tekniken. Djurfria metoder är både effektivare, mer träffsäkra och mindre kostsamma än traditionella djurbaserade metoder och bidrar samtidigt till att antalet försöksdjur minskar. Bolagets tillväxtstrategi omfattar fortsatt kommersialisering av de egenutvecklade testplattformarna GARD® och VitroScreen ORA®, expansion av testportföljen samt utvärdering av förvärvsmöjligheter med fokus på bolag som är lönsamma, växande och kompletterar SenzaGens erbjudande. SenzaGen har sitt huvudkontor och GLP-godkända laboratorium i Lund och dotterbolag i USA och Italien. För mer information, besök www.senzagen.com.

SenzaGen är listat på Nasdaq Stockholm First North (ticker: SENZA). FNCA Sweden AB är bolagets Certified Adviser.

Bifogade filer

[FDA markerar skifte till djurfria tester inom läkemedelsindustrin – stärker SenzaGens kommersiella möjligheter](#)