

## Pharmiva erhåller förhandsbesked om godkännande av viktigt patent i USA

**Pharmiva AB (publ) meddelar idag att bolaget har erhållit besked från det amerikanska patentverket (USPTO) om ett kommande godkännande (Notice of Allowance) gällande patentfamiljen FOAM II. Beskedet innebär ett brett patentskydd för bolagets behandlingar, vilket är viktigt för produktlanseringar i USA.**

Patentfamiljerna FOAM I och FOAM II ligger till grund för Pharmivas teknologiplattform Venerol med den första medicintekniska produkten Vernivia mot bakteriell vaginos. Venerol har också stor potential som en drug delivery-teknologi för andra behandlingar.

Pharmiva äger godkända patent inom två patentfamiljer. Den första patentfamiljen, FOAM I, innefattar bolagets produkt och dess användning för behandling av kroppskaviteter (exempelvis vagina och urinrör). Patent inom denna familj har beviljats i USA, Japan, Kina, Ryssland, Indien, Australien och Sydafrika och är giltiga till 2035. Patentansökningar är under behandling hos Europeiska Patentverket (EPO) och i ett flertal andra länder.

Den Notice of Allowance om Pharmiva nu fått från det amerikanska patentverket gäller den andra patentfamiljen, FOAM II, som ger ett bredare skydd för bolagets produkt och dess användning även på hud. Patenten ger också skydd för en icke trycksatt komposition av moussen samt för olika metoder att behandla sjukdomar med denna. Patenten kommer när de slutgiltigt godkänns gälla till 2037. Patentfamiljen FOAM II är under behandling hos Europeiska Patentverket (EPO) och i ett flertal andra länder.

*"Det positiva beskedet från det amerikanska patentverket innebär en starkare marknadsexklusivitet för såväl Pharmivas nuvarande som potentiella framtida behandlingar. Detta stärker avsevärt våra möjligheter att långsiktigt kommersialisera produkter i USA", säger Christina Östberg Lloyd, vd för Pharmiva.*

---

## Pharmiva i korthet:

Pharmiva utvecklar nya innovativa behandlingar för vaginal hälsa. Bolagets första patenterade och CE-certifierade produkt Vernivia® är en vaginal mousse som inom kort lanseras som en behandling av bakteriell vaginos, en infektion som drabbar cirka en tredjedel av alla kvinnor globalt i åldern 14-49 år. Med Vernivia® får kvinnor för första gången en ändamålsenlig behandling som både läker ut infektionen och ger snabb symtomlindring utan att samtidigt orsaka de problematiska biverkningar som dagens antibiotikabehandlingar innebär för både individen och den globala hälsan. Lanseringen av Vernivia® är första steget mot Pharmivas mål att bli ett globalt femtech-bolag med en bred portfölj inom vaginal hälsa. Pharmiva är noterat på Nasdaq First North Growth Market, för mer information besök [www.pharmiva.com](http://www.pharmiva.com)

Partner Fondkommission AB är bolagets Certified Adviser, (telefon 031-761 22 30, [www.partnerfk.se](http://www.partnerfk.se)).

## För ytterligare information kontakta:

---

Christina Östberg Lloyd, vd Pharmiva AB  
e-mail [christina.lloyd@pharmiva.com](mailto:christina.lloyd@pharmiva.com)  
telefon +46 706 388 922

Denna information är sådan information som Pharmiva är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-06-09 07:58 CEST.

## Bifogade filer

---

[Pharmiva erhåller förhandsbesked om godkännande av viktigt patent i USA](#)