

Pressmeddelande 2025-03-04

AcuCorts läkemedel får förnyat marknadsgodkännande av svenska Läkemedelsverket

Läkemedelsbolaget AcuCort har fått förnyat marknadsgodkännande för läkemedlet Zeqmelit® av det svenska Läkemedelsverket. Beslutet gäller utan tidsbegränsning.

AcuCort ansökte, och beviljades, marknadsgodkännande för sitt läkemedel år 2020. Det marknadsgodkännandet gällde under en period på fem år, vilket är praxis för nya läkemedel. Därför ansökte AcuCort om förlängt marknadsgodkännande, en ansökan som nu har beviljats av Läkemedelsverket med start 6 oktober 2025. Denna gång gäller marknadsgodkännandet utan tidsbegränsning.

– Att vi har fått förnyat förtroende är en viktig kvalitetsstämpel för AcuCort när vi expanderar till fler marknader i Europa och vidare till USA, säger AcuCorts VD Jonas Jönmark.

För ytterligare information, vänligen kontakta

Jonas Jönmark, vd, AcuCort AB

Telefon: 070 365 5400

Epost: jonas.jonmark@acucort.se

Om AcuCort AB (publ)

AcuCort har utvecklat och kommersialiserar Zeqmelit®, en ny snabbblöslig munfilm att lägga på tungan, baserad på den välkända kortisonsubstansen dexametason. Läkemedlet är en smart produkt i en ny, innovativ, patenterad och användarvänlig administrationsform i första hand för behandling av svåra och akuta allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för behandling av patienter med covid-19 som behöver kompletterande syrebehandling. Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland. AcuCort (kortnamn: ACUC) är noterat på Spotlight Stock Market. Besök gärna www.acucort.se.