

Intervaccs variationsansökan godkänd av Europeiska läkemedelsmyndigheten

Stockholm, den 13 februari 2025 – Intervacc AB (publ) meddelar idag att den variationsansökan som tidigare lämnats in till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) nu har blivit godkänd. Godkännandet avser förbättrade metoder och processer som ingår i tillverkningsprocessen för Strangvac[®], bolagets vaccin mot kvarka hos hästar.

Godkännandet från EMA markerar en viktig milstolpe i Intervaccs arbete med att säkerställa ökad flexibilitet och stabilitet i produktionsprocesserna. De nya processerna har tagits fram under en period av cirka 1,5 år och syftar till en större flexibilitet och stabilitet i tillverkningen.

"Detta är en betydande milstolpe för Intervacc, vilken innebär vi kan intensifiera våra försäljningsinsatser" säger Jonas Sohlman, VD för Intervacc.

De förbättrade processerna har redan implementerats i den under hösten genomförda produktionen, och vaccinet har gjorts tillgängligt för försäljning genom ett särskilt förfarande, Special Batch Release, på marknader där lansering skett.

För mer information vänligen kontakta

Jonas Sohlman, VD

Tel: +46 (0)8 120 10 600

E-post: Jonas.sohlman@intervacc.se

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 13 februari 2025 kl 18.45 CET.

Om Intervacc

Intervacc AB (publ) är en koncern inom djurhälsa som utvecklar vaccin för djur. Bolaget utvecklar och säljer vaccin mot djursjukdomar baserat på den egenutvecklade teknikplattformen med fusionerade rekombinanta proteiner. Intervacc-aktien är noterad på Nasdaq First North Growth Market.

Kontaktuppgifter Certified Adviser

Eminova Fondkommission AB

E-post: adviser@eminova.se, Tel: +46 (0)8 – 684 211 10