

Stockholm 28 mars, 2025

**Intervaccs variationsansökan godkänd av brittiska läkemedelsmyndigheten**

Intervacc AB (publ) meddelar idag att den variationsansökan som tidigare lämnats in till den brittiska läkemedelsmyndigheten Veterinary Medicines Directorate, (VMD), nu har blivit godkänd. Godkännandet avser förbättrade metoder och processer som ingår i tillverkningsprocessen för Strangvac<sup>®</sup>, bolagets vaccin mot kvarka hos hästar.

Som tidigare meddelats har EMA godkänt motsvarande variationsansökan och tillsammans markerar dessa bägge godkännanden en viktig milstolpe i Intervaccs arbete med att säkerställa ökad flexibilitet och stabilitet i produktionsprocesserna.

"Att vi nu fått godkännanden för våra förbättrade metoder och processer från både VMD och EMA är en betydande milstolpe för Intervacc," säger Jonas Sohlman, VD för Intervacc.

De förbättrade processerna har redan implementerats i den under hösten genomförda produktionen, och nya vialer har gjorts tillgängliga 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](mailto:Jonas.sohlman@intervacc.se)

*Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 28 mars 2025 kl 15.15 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](mailto:adviser@eminova.se), Tel: +46 (0)8 – 684 211 10