



ENORAMA PHARMA MARS/APRIL 2017

STORT INTRESSE FÖR ENORAMA PHARMA PÅ BIO-EUROPE SPRING

Intresset för Enorama Pharma var stort under Bio-Europe Spring som hölls i Barcelona 20-24 mars. Vid Bio-Europe Spring, som är en internationell partnerkonferens inom life science, deltog totalt 1 451 företag och 2 545 delegater.

- Intresset för Enorama Pharma och våra produktkoncept var stort och vi höll totalt 24 möten, berättar Annette Agerskov, Vice VD på Enorama Pharma.

- Förutom för nikotintuggummi visades ett stort intresse för vår teknologiplattform och dess användning som administrationsform för läkemedel som frigörs i munhålan. Vi kommer nu att ingå en rad sekretessavtal och därefter kommer ytterligare dialoger att inledas, säger Annette Agerskov.

EXPERTMÖTE I WIEN

Den 13 mars höll Enorama Pharmas ledning ett möte i Wien med två ledande experter inom rökavvänjning; Dr. Micael Kunze och Dr. Ernest Groman, som båda är engagerade inom rökavvänjning sedan många år. Dr. Ernest Groman leder Nikotin Institutet (Nikotin Institut, nikotininstitut.at), ett österrikiskt rökavvänjningsinstitut med en omfattande kunskap och erfarenhet kring olika behandlingsmetoder vid nikotinberoende. Eventuella samarbetsmöjligheter utvärderas just nu.

KINA – PRIORITERAD MARKNAD

Det finns fler än 300 miljoner rökare i Kina.

- Kina är därför en av de högst prioriterade marknaderna för vårt nikotintuggummi, berättar Mats Rönngård, VD på Enorama Pharma.

Enorama Pharma har precis tecknat ett konsultavtal med TTS Pharma, Liverpool UK, kring den regulatoriska strategin för att produkten ska kunna nå marknaden så fort som möjligt. Ytterligare kontakter rörande den kinesiska marknaden är tagna och kommer löpande att presenteras.

DIALOGEN MED POTENTIELLA KUNDER I FULL GÅNG

Dialogen med potentiella kunder är i full gång. Just nu har vi en dialog om våra nikotinprodukter med flera intresserade kunder i både Nordamerika och Asien.

TFS ANLITAS FÖR QA AUDITERING

Som ett led i färdigutvecklingen av våra nikotinprodukter har Enorama Pharma anlitat TFS i Lund för att hantera QA auditeringen av vår partner inom utveckling och kliniska studier. Processen är igång sedan i mars och beräknas vara avslutad under kvartal 2.