

Raport EBI

typ raportu **Raport bieżący**

numer 23/2011

data dodania 2011-12-23 23:46:02

spółka **MABION SA**

Uyskanie zezwolenia na wytwarzanie leków z Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego (GIF).

Zarząd firmy Mabion S.A. informuje, iż w dniu 23.12.2011 otrzymał zawiadomienie z Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego o uzyskaniu zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych do badań klinicznych. Uzyskanie zezwolenia poprzedzały 2 inspekcje inspektorów farmaceutycznych GIF.

Zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych w zakresie badań klinicznych dotyczy zarówno substancji aktywnych - białek rekombinowanych (przeciwciał monoklonalnych i innych białek w różnych systemach ekspresji) jak i form farmaceutycznych sterylnych - gotowych leków. Zezwolenie to stanowi istotny krok milowy w rozwoju leku MabionCD20 oraz kolejnych leków z portfolio spółki.

PODSTAWA PRAWNA: § 3 ust. 2 pkt. 2) Załącznika Nr 1 do Uchwały Nr 733/2009 Zarządu Giełdy Papierów Wartościowych w Warszawie S.A. z dnia 18 grudnia 2009 r. "Informacje Bieżące i Okresowe w Alternatywnym Systemie Obrotu na rynku NewConnect."

Osoby reprezentujące spółkę:

- Maciej Wieczorek - Prezes Zarządu