

Pressmeddelande 28 augusti 2009

Orexo tecknar exklusivt globalt licensavtal för en ny formulering

Uppsala, 28 augusti, 2009 - Orexo (STO: ORX) meddelar idag att man har tecknat ett exklusivt globalt licensavtal med ett bolag inom Novartis-koncernen om utveckling och kommersialisering av en ny produkt baserad på Orexos OX17-program.

Enligt villkoren i avtalet kommer Novartis att finansiera all framtida utveckling för den nya produkten och får en exklusiv licens till alla relaterade immateriella rättigheter. Orexo erhåller ersättningar då utvecklingsmål nås och kommer även att erhålla ersättningar då säljrelaterade mål uppfylls. Vidare kommer Orexo att erhålla royalty på den framtida försäljningen av produkten. De finansiella villkoren i avtalet delges ej.

Torbjörn Bjerke, VD och koncernchef på Orexo, kommenterar "Vårt utvecklingssamarbete med Novartis, ett av världens främsta läkemedelsföretag, har varit enastående och jag är mycket glad att detta har lett till ett fullständigt licensavtal för den nya produkten. Avtalet har potential att bli ett viktigt steg för Orexo mot målet att bli ett lönsamt läkemedelsföretag. Vi är övertygade om att Novartis kommer att göra den nya produkten till en succé."

– Slut –

För ytterligare information, kontakta:

Torbjörn Bjerke, VD och koncernchef
Tel: 0708-66 19 90
E-post: torbjorn.bjerke@orexo.com

Johan Andersson, Investor Relations
Tel: 0702-100 451
E-post: johan.andersson@orexo.com

Till redaktörerna

Om Orexo

Orexo är ett läkemedelsföretag som fokuserar på utveckling av behandlingsformer för smärta och inflammation. Företaget har fyra produkter på marknaden och en bred projektportfölj i sen utvecklingsfas. Försäljning och produktutveckling sker huvudsakligen genom internationella samarbetsavtal med stora läkemedelsföretag. Orexo har 128 anställda och huvudkontoret finns i Uppsala. Mer information finns på www.orexo.se.

Produktportfölj

Kommersialiserade produkter med distributions- och marknadsföringsavtal

Produkt	Indikation	Status
Abstral™	Genombrottsmäta hos cancerpatienter	Lanserad i EU, Fas III i USA och Japan Partneravtal med: ProStrakan, Gedeon Richter, Hospira, Kyowa Hakko Kirin, Neopharm och NovaMed
Edluar™	Insomnia	Godkänd av FDA och lanserad i USA Partner: Meda
Diabact® UBT/ Heliprobe® System	Diagnos av Helicobacter pylori	Marknadsförd i EU och i andra länder*

*Marknadsförs av Kibion AB, ett dotterbolag till Orexo

Utlicensierade projekt

Produkt	Indikation	Utvecklingsfas	Partner
OX-NLA	Rinit	Redo för fas III	Meda
OX-MPI	Smärta, inflammation	Preklinisk fas	Boehringer Ingelheim
OX17	Vissa magsjukdomar	Fas II/III	Novartis

Prioriterade projekt för vilka licensieringsdiskussioner har inletts

Produkt	Indikation	Utvecklingsfas
OX914	COPD/astma	Fas II
Arachidonic Acid Franchise (OX2477/OX-CLI)	Astma/COPD	Preklinisk fas
OX641	Migrän	Preklinisk fas
OX-PKX	Flertal projekt baserade på teknologier från PharmaKodex	Formuleringsfas

Projekt med potential för ytterligare utveckling

OX219	Opioidberoende	Redo för klinisk fas
OX30	Kronisk smärta	Preprojekt

Ytterligare information finns på www.orexo.se.

Notera:

Informationen är sådan som Orexo AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 28 augusti 2009 kl. 08:00.