



PRESSMEDDELANDE 6 september 2012

REKRYTERING SLUTFÖRD TILL FAS II-STUDIE FÖR LIMTOP

Moberg Derma AB (OMX: MOB) har framgångsrikt slutfört rekryteringen av 97 patienter med aktinisk keratos (AK) på huvudet eller i ansiktet till den pågående fas II-studien för Limtop. Syftet är att utvärdera effekt och säkerhet hos tre olika doseringsscheman av Limtop. Resultaten förväntas under första halvåret 2013.

Limtop är en innovativ formulering av imiquimod för behandling av aktinisk keratos, genitala vårtor och basalcellscancer. Målet är en produkt med kort behandlingstid, förbättrad biverkningsprofil och likvärdig eller bättre effekt än konkurrerande preparat.

"Vi är mycket nöjda med att patientrekryteringen är framgångsrikt slutförd och att studien löper enligt plan. Limtop kan möjliggöra behandling av större hudområden och minska risken för biverkningar", säger Peter Wolpert, VD för Moberg Derma.

Om Limtop och aktinisk keratos

Limtop baseras på en patentsökt formulering av imiquimod, en beprövad läkemedelssubstans, som resulterar i att en optimal dos transporteras in i huden. Bolagets prekliniska resultat visar att Limtop har väsentligt högre kapacitet att transportera den aktiva substansen till målvävnaden i huden jämfört med befintliga preparat. Aktinisk keratos är en solskada som kännetecknas av förtjockning av hornlagret i överhuden. Åkomman har blivit vanligare till följd av ändrad livsstil och ökad exponering för stark sol. Aktinisk keratos kan övergå i skivepitelcancer och bör därför behandlas. Prevalensen varierar eftersom ljushyade individer drabbas i högre utsträckning. Hos befolkningar på det norra halvklotet rapporteras en prevalens mellan 11–25 procent.

För ytterligare information kontakta:

Peter Wolpert, VD

Mobil: +46 (0)70 - 735 71 35

Email: peter.wolpert@mobergderma.se

Magnus Persson, IR

Mobil: +46 (0)73 - 355 26 01

Email: magnus.persson@mobergderma.se

Denna information

Moberg Derma offentliggör denna information enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 6 september, kl 8:30.

Om Moberg Derma

Moberg Derma AB (publ), baserade i Stockholm, utvecklar patenterade topikala (utvärtes) läkemedel för behandling av vanligt förekommande sjukdomar genom användning av innovativ drug delivery teknologi. Bolagets produkter baseras på beprövade substanser, vilket minskar tid till marknad, utvecklingskostnader och risk. Moberg Deras produkt Nalox™/Emtrix® är marknadsledande i Norden avseende behandling av nagelåkommor som t ex nagelsvamp. Lansering på ytterligare marknader pågår. Portföljen spänner över projekt i preklinisk fas till godkända och lanserade produkter. Moberg Deras aktie är noterad på NASDAQ OMX Stockholm, huvudlistan. För mer information: www.mobergderma.se