



PRESSMEDDELANDE

Ytterligare en terbinafin-leverantör godkänd

STOCKHOLM, den 13 mars 2026. Moberg Pharma AB (OMX: MOB) meddelar idag att en ytterligare leverantör av terbinafin har godkänts för MOB-015, bolagets läkemedel mot nagelsvamp. Den regulatoriska godkännandeprocessen som inleddes i april 2024 är därmed avslutad med positivt resultat.

Moberg Pharma har därmed två alternativa terbinafin-leverantörer säkrade, där varje leverantör har kapacitet att täcka bolagets globala terbinafin-behov. Detta är i linje med bolagets generella kvalitetsarbete och säkerställer en stabil tillgång till den aktiva substansen.

För ytterligare information kontakta:

Anna Ljung, VD, telefon: +46 8 522 307 01, e-post: anna.ljung@mobergpharma.se.

Om denna information

Denna information lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 13 mars 2026 kl. 15.00 CET.

Om Moberg Pharma, www.mobergpharma.se

Moberg Pharma AB (publ) är ett svenskt läkemedelsbolag med fokus på kommersialisering av egenutvecklade läkemedel baserade på beprövade substanser. Bolagets läkemedel MOB-015 är en ny utvärtes behandling av nagelsvamp, med marknadsgodkännande i 13 EU länder. MOB-015 säljs i Sverige och Norge under varumärket Terclara® och finns på samtliga apotekskedjor. Kliniska fas 3-studier av fler än 800 patienter för MOB-015 indikerar att produkten har potential att bli den framtida marknadsledaren inom nagelsvamp. Moberg Pharma har avtal med kommersiella partners på plats i bland annat Europa och Kanada. Moberg Pharma har huvudkontor i Stockholm och bolagets aktie är noterad under Small Cap på Nasdaq Stockholm (OMX: MOB).