



2014-08-11

EQL Pharma utser Anna Rytter till RA and QA manager med tillträde 10 september 2014

EQL Pharma rekryterar Anna Rytter och förstärker därmed sin avdelning för regulatoriska frågor och för kvalitetsarbete. Anna Rytter kommer att projektleda arbetet med utveckling av bolagets nisch-generika tillsammans med EQLs utvecklingspartners samt förbereda och skicka in ansökningar till de nordiska läkemedelsmyndigheterna för produktgodkännande. Anna Rytter har en magisterexamen i molekylärbiologi och är medicine doktor i experimentell hjärnforskning vid Lunds Universitet. Närmast kommer Anna från Leo Pharma A/S i Köpenhamn.

”Att tillträda tjänsten som Regulatory Affairs and Quality Affairs manager på EQL Pharma ser jag som en mycket spännande uppgift. EQLs affärsidé att utveckla nisch-generika är högtintressant och jag tror min forskarbakgrund kommer att passa väl in i arbetet med nyutveckling av nisch-generika” säger Anna Rytter.

”EQL Pharma fortsätter sin satsning på att sätta nya strategiska nisch-generika på marknaden. I vårt nära samarbete med våra utvecklingspartners och vid sammansättningen av högkvalitativa produktansökningar till de nordiska läkemedelsmyndigheterna kommer Anna att spela en nyckelroll”, säger Christer Fåhraeus, VD på EQL Pharma.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Christer Fåhraeus

VD EQL Pharma AB (publ)

Telefon: +46 (0) 705 – 60 90 00

E-post: christer.fahraeus@eqlpharma.com

Hemsida: www.eqlpharma.com

EQL Pharma AB (publ) i korthet

EQL Pharma är specialiserat på att utveckla och sälja generika, det vill säga läkemedel som är medicinskt likvärdiga med originalläkemedel. Bolaget har tre (3) nisch-generika på marknaden och en pipe-line som senast under 2015 skall växa med minst fyra (4) ytterligare ”first-in-class generics” (generika utan eller med mycket begränsad konkurrens utöver originalläkemedlet) och under 2016 med ytterligare minst sex (6) nisch-generika. Verksamheten är för närvarande helt inriktad på receptbelagda läkemedel i Norden.