

## KOMISJA NADZORU FINANSOWEGO

Raport bieżący nr 13 / 2020

Data sporządzenia: 2020-02-26

Skrócona nazwa emitenta

MABION S.A.

Temat

Aktualizacja informacji na temat procedury rejestracyjnej dotyczącej dopuszczenia przez Europejską Agencję Leków leku MabionCD20 do obrotu

Podstawa prawna

Art. 17 ust. 1 MAR - informacje poufne.

Treść raportu:

W nawiązaniu do raportu bieżącego nr 11/2020 z dnia 13 lutego 2020 roku oraz wcześniejszej komunikacji w zakresie aplikowania przez Mabion S.A. „Spółka” o pozwolenie na dopuszczenie do obrotu leku pod roboczą nazwą MabionCD20 przez Europejską Agencję Leków „EMA”, Zarząd Spółki informuje, iż w dniu 26 lutego 2020 roku uczestniczył wraz z zespołem merytorycznym w posiedzeniu Komitetu ds. Produktów Lecznicych Stosowanych u Ludzi „ang. Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP” przedstawiając kwestie wskazane przez EMA w zaproszeniu otrzymanym w dniu 13 lutego br. „ang. oral explanation”.

O dalszych formalnie wiążących i istotnych zdarzeniach w ramach procedury rejestracyjnej leku MabionCD20 w EMA, Spółka będzie informowała na bieżąco.