

## Presseinformation

### **Ethypharm hat in Deutschland, Frankreich und dem Vereinigten Königreich die Marktzulassung für die ersten orodispersiblen Morphin-Tabletten mit sofortiger Wirkstoff-Freisetzung erhalten**

**Saint-Cloud, Frankreich – 02. Dezember 2021 – Ethypharm hat erfolgreich ein europäisches dezentralisiertes Verfahren angewandt, um die Marktzulassung für die ersten orodispersiblen Morphin-Tabletten mit sofortiger Wirkstoff-Freisetzung in einer breiten Palette von Dosierungen zu erhalten. Diese vollständige Eigenentwicklung ermöglicht es Ethypharm, in den drei größten europäischen Morphinmärkten, in Deutschland, Frankreich und im Vereinigten Königreich, auf die spezifischen Bedürfnisse von Patienten im Bereich der Schmerztherapie einzugehen.**

Das zentrale Nervensystem (ZNS) bildet einen der beiden Schwerpunktbereiche von Ethypharm. In seinem Engagement für die Unterstützung der Behandlung starker Schmerzen vertreibt das Unternehmen bereits mehrere Analgetika, darunter Morphinprodukte mit sofortiger und verzögerter Wirkstoff-Freisetzung.

Die Möglichkeit, zwischen verschiedenen Dosierungen und Darreichungsformen zu wählen, ist für die verschreibenden Ärzte von entscheidender Bedeutung, um die Schmerztherapie an die Bedürfnisse ihrer Patienten anzupassen. In dieser Hinsicht haben bestimmte Patientengruppen besondere Anforderungen, die derzeit möglicherweise nicht vollständig erfüllt werden. Beispielsweise benötigen sowohl ältere Menschen und Kinder niedrigere Dosierungen als die derzeit auf dem Markt erhältlichen festen oralen Darreichungsformen. Diese beiden Patientengruppen haben möglicherweise auch Schluckbeschwerden.

"Wir sind stolz auf die erfolgreiche Entwicklung der ersten orodispersiblen Morphintablette mit sofortiger Wirkstoff-Freisetzung", erklärt Marianne Henrion, Group R&D Director bei Ethypharm. "Unser neu zugelassenes Produkt bietet eine breite Palette von Dosierungen und führt die niedrigsten Dosierungen von oralem Morphin in fester Form auf dem europäischen Markt ein (1 mg und 2,5 mg)."

"Diese Marktzulassung bestätigt unsere Fähigkeit, den Anforderungen der Patienten nachzukommen", sagt Jean Monin, Chief Commercial Operations Officer bei Ethypharm. "Unser Produkt ist für alle Patienten geeignet - von Kindern im Alter von über sechs Monaten bis hin zu älteren Menschen. Das wird voraussichtlich in der ersten Jahreshälfte 2022 unsere erste Produkteinführung durch unsere Tochtergesellschaften auf europäischer Ebene sein."

## Über Ethypharm

Ethypharm ist ein europäisches Pharmaunternehmen, das sich auf zwei Bereiche konzentriert: das zentrale Nervensystem und Injektionslösungen für Krankenhäuser. Ethypharm vertreibt seine Arzneimittel direkt in Europa und China sowie mit Partnern in Nordamerika und im Nahen Osten, wo seine Arzneimittel sehr gefragt sind. Die Group beschäftigt circa 1.750 Mitarbeiter, hauptsächlich in Europa und China. Ethypharm arbeitet eng mit Behörden und Fachleuten des Gesundheitswesens zusammen, um den

angemessenen Gebrauch und den Zugang zu seinen Arzneimitteln für so viele Menschen wie möglich zu gewährleisten.

Für weitere Information besuchen Sie [www.ethypharm.com](http://www.ethypharm.com) und folgen uns auf [LinkedIn](#).

### **Pressekontakt**

#### **Ethypharm Deutschland**

Christine Vogl-Kordick, [vogl-kordick.christine@ethypharm.com](mailto:vogl-kordick.christine@ethypharm.com), +49 172 86 50 982

Markus Gladbach, [gladbach.markus@ethypharm.com](mailto:gladbach.markus@ethypharm.com), +49 157 71 44 60 98