

Oasmia har ingått förlikningsavtal i amerikansk grupptalan

Oasmia Pharmaceutical AB (OMAX.GR) har ingått ett omfattande förlikningsavtal med kärandena i den grupptalan som inlämnades mot bolaget i USA 2019.

Förlikningen som nåtts med kärandena är avhängig av godkännande av District Court of the Eastern District of New York. Förlikningen nåddes efter medling och under medverkan av Oasmias försäkringsbolag. Ett slutligt ej överklagbart avslut på domstolsförfarandet förväntas inom någon eller några månader.

Tvisten täcks av bolagets försäkring, och de juridiska kostnaderna har kostnadsförts löpande. Oasmia bedömer sammantaget att förlikningen inte kommer att ha någon väsentlig påverkan på bolagets kassaflöden eller finansiella ställning.

Stämningsansökan inlämnades i slutet av juli 2019, och justerades i november 2019, på begäran av investerare som hade, eller hade haft, amerikanska depåbevis (ADS) i ADR-programmet som Oasmia noterade på Nasdaq Capital Markets i New York 2015. De amerikanska depåbevisen avnoterades i slutet av 2019 på Oasmias begäran. Med hänvisning till olika regler utfärdade av den amerikanska värdepappersmarknadens tillsynsorgan (SEC) riktades ospecificerade skadeståndsanspråk mot Oasmia, liksom mot tidigare styrelseledamöter och revisorer, baserat på ett antal påstått felaktigt publicerade offentlighöranden under perioden för sekundärnoteringen.

Förutsatt att ingen oväntad eller negativ händelse inträffar i samband med domstolens godkännandeprocess avser Oasmia inte ge ytterligare information angående rättstvistens avslutande.

För ytterligare information:

Francois Martelet, VD Oasmia
Michael af Winklerfelt, CFO Oasmia
Telefon: 018-50 54 40
E-post: IR@oasmia.com

Om Oasmia Pharmaceutical AB

Oasmia Pharmaceutical AB utvecklar, tillverkar och marknadsför en ny generation av läkemedel inom human- och veterinär onkologi. Produktutvecklingen syftar till att framställa nya formuleringar innehållande nanopartiklar av väletablerade cytostatika som i jämförelse med befintliga alternativ har förbättrande egenskaper, förbättrad biverkningsprofil samt bredare användningsområden. Produktutvecklingen bygger på egen forskning inom nanoteknik och egna patent. Oasmia har framgångsrikt tagit sin första produktkandidat, Apealea® (paclitaxel micellar) genom klinisk utveckling och har fått marknadsgodkännande i EU och andra territorier. Oasmia är på väg in i kommersialiseringsfasen med Apealea och gör produkten tillgänglig för patienter via sitt partnerskap med Elevar och sina befintliga verksamheter och partnerskap i kvarvarande territorier. Bolagets aktie är noterad på Nasdaq Stockholm (OASM) och Frankfurt Stock Exchange (OMAX.GR).

Bifogade filer

[Oasmia har ingått förlikningsavtal i amerikansk grupptalan](#)