

Ad hoc Meldung

Ad-hoc-Meldung nach § 15 WpHG

FDA erteilt Zulassung für Ameluz® in USA

Leverkusen, den 11. Mai 2016 – Die Biofrontera AG (FSE: B8F) teilt mit, dass die amerikanische Zulassungsbehörde FDA (Food and Drug Administration) heute die Zulassung von Ameluz® in Verbindung mit der PDT-Lampe BF-RhodoLED® für die Läsions-gerichtete und Feld-gerichtete Behandlung von milden und moderaten aktinischen Keratosen im Gesicht und auf der Kopfhaut zur uneingeschränkten Vermarktung in den USA erteilt hat. Die FDA hat keine Auflagen erteilt, die nach der Zulassung erfüllt werden müssen.

Weitere Einzelheiten werden in Kürze in einer gesonderten Mitteilung bekannt gegeben.

Leverkusen, 11. Mai 2016

Der Vorstand

Biofrontera AG, Hemmelrather Weg 201, 51377 Leverkusen
ISIN: DE0006046113
WKN: 604611

Kontakt: Biofrontera AG
Tel.: +49 (0214) 87 63 2 0, Fax.: +49 (0214) 87 63 290
E-mail: press@biofrontera.com