**Oświadczenie spółki Mabion S.A.**

W dniu dzisiejszym Spółka Sandoz podała informację, o złożeniu wniosku do Europejskiej Agencji Leków (EMA) o rejestrację leku Rituximab GP2013.

Informujemy, że działania Spółki Sandoz zmierzające do rejestracji leku GP2013 są nie są dla nas zaskoczeniem i nie wpłyną na przyjęty przez Spółkę Mabion S.A. harmonogram prac badania klinicznego ani na strategię dotyczącą wprowadzania MabionCD20 na rynek.

Zgodnie z wcześniej przekazywanymi informacjami Mabion S.A. zamierza rozpocząć procedurę rejestracyjną MabionCD20, po ukończeniu badań klinicznych.

Spółka Mabion S.A. biorąc pod uwagę aktualny status prowadzonego przez siebie badania klinicznego, potwierdza, że konstrukcja programu klinicznego Mabion CD20, w tym szczególnie ważny zakres studium bezpieczeństwa był trzykrotnie konsultowany w procesie *scientific advice* z EMA, za każdym razem otrzymując pozytywną opinię. Zatem zaprojektowany przez nas program kliniczny leku MabionCD20 z udziałem przeszło 800 pacjentów jest dostateczny i obarczony minimalnym ryzykiem odrzucenia wniosku rejestracyjnego.

**W imieniu zarządu Spółki Mabion S.A.,**

**Maciej Wieczorek**