



Comunicato stampa, Vienna, 14 marzo 2017

AOP Orphan Pharmaceuticals AG annuncia l'inizio della procedura di autorizzazione alla commercializzazione da parte dell'EMA del ropeginterferone alfa-2b nella policitemia vera:

- L'EMA ha intrapreso la procedura centralizzata di autorizzazione alla commercializzazione per il ropeginterferone alfa-2b per il trattamento della policitemia vera (PV) il 23 febbraio 2017.
- Il ropeginterferone alfa-2b è un nuovo interferone mono-pegilato con un migliorato schema di applicazione ogni due settimane e designazione di farmaco orfano in Europa e negli U.S.A.
- Il programma di sviluppo di AOP nella PV ha dimostrato in maniera consistente efficacia, sicurezza, tollerabilità, convenienza e compliance convincenti.
- I dati del programma di sviluppo di AOP saranno presentati alla statunitense FDA per l'approvazione alla commercializzazione negli U.S.A. da parte di PharmaEssentia.
- PharmaEssentia ha scoperto il ropeginterferone alfa-2b e ha accordato in esclusiva ad AOP Orphan i diritti di sviluppo e commercializzazione per le neoplasie mieloproliferative nei mercati europei, del CIS e del Medio Oriente.

Per ulteriori informazioni rivolgersi a:

AOP Orphan Pharmaceuticals AG
Wilhelminenstrasse 91/IIlf
1160 Wien
Dr. Christoph Klade, Chief Scientific Officer
christoph.klade@aoporphan.com