



Comunicado de prensa, Viena, 14 de marzo de 2017

AOP Orphan Pharmaceuticals AG anuncia el inicio del procedimiento de solicitud de autorización de comercialización ante la EMA de Ropeginterferón alfa-2b en la policitemia vera:

- La EMA inició el procedimiento centralizado de autorización de comercialización de Ropeginterferón alfa-2b para el tratamiento de la policitemia vera (PV) con fecha 23 de febrero de 2017.
- Ropeginterferón alfa-2b es un nuevo interferón monopegilado con un esquema de administración mejorado, cada dos semanas, y la designación de medicamento huérfano en Europa y Estados Unidos.
- El programa de desarrollo de AOP en la PV mostró en todo momento una eficacia, seguridad, tolerabilidad, comodidad y cumplimiento convincentes.
- Los datos del programa de desarrollo de AOP serán presentados ante la FDA de EE. UU. para solicitar la aprobación de su comercialización en EE. UU. por PharmaEssentia.
- PharmaEssentia descubrió Ropeginterferón alfa-2b y licenció a AOP Orphan en exclusiva los derechos de desarrollo y comercialización en las neoplasias mieloproliferativas en los mercados de Europa, CEI y Oriente Próximo.

Para más información, diríjase a:

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