

Pressemeddelelse, Wien, 14. marts 2017

AOP Orphan Pharmaceuticals AG offentliggør starten på EMA-ansøgningsprocedure for markedsføringstilladelse til Ropeginterferon alfa-2b ved polycythaemia vera:

- EMA indledte den centraliserede procedure for markedsføringstilladelse til Ropeginterferon alfa-2b til behandling af polycythaemia vera (PV) den 23. feb. 2017.
- Ropeginterferon alfa-2b er et nyt mono-pegylet interferon med en forbedret anvendelsesplan: hver anden uge, og designering som speciallægemiddel til behandling af sjældne sygdomme («orphan drug») i Europa og USA
- AOP's udviklingsprogram ved PV viste konsekvent overbevisende effekt, sikkerhed, tolerabilitet, egnethed og komplians.
- Data fra AOP's udviklingsprogram vil blive præsenteret for det amerikanske FDA med henblik på godkendelse til kommercialisering i USA af PharmaEssentia.
- PharmaEssentia opdagede Ropeginterferon alfa-2b og udtog eksklusiv licens til udviklings- og kommercialiseringsrettigheder til myeloproliferative neoplasmer i Europa, SNG og på mellemøstlige markeder til AOP Orphan.

For yderligere information kontakt venligst:

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