



Tisková zpráva, Vídeň, 14. března 2017

Společnost AOP Orphan Pharmaceuticals AG oznamuje, že zahájila proces podání žádosti o registraci ropeginterferonu alfa-2b pro pravou polycytémii u Evropské lékové agentury (EMA):

- EMA zahájila centralizovanou registraci ropeginterferonu alfa-2b pro léčbu polycythemia vera (pravé polycytémie; PV) dne 23. února 2017.
- Ropiginterferon alfa-2b je nový mono-pegylovaný interferon s lepším dávkovacím schématem, podáváním každé dva týdny a designací pro vzácná onemocnění v Evropě a USA.
- Program vývoje společnosti AOP u PV důsledně prokázal přesvědčivou účinnost, bezpečnost, snášenlivost, pohodlnost užití a compliance (dodržení léčebného režimu).
- Data z programu vývoje společnosti AOP budou předložena americké lékové agentuře FDA za účelem schválení pro uvedení na trh v USA společností PharmaEssentia.
- Ropiginterferon alfa-2b objevila společnost PharmaEssentia, která udělila výhradní licenci pro vývoj a obchodní práva pro myeloproliferativní neoplázie společnosti AOP Orphan v Evropě, Společenství nezávislých států a na trzích Blízkého východu.

Pro získání dalších informací prosím kontaktujte:

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