



Pressemeddelelse

Bayer A/S
Bayer Schering Pharma
Nørgaardsvej 32
DK-2800 Kgs. Lyngby
www.bayer.dk
www.bayerscheringpharma.dk

Ny behandling af lymfom er godkendt

København, den 14. maj 2008 - **Lymfomlægemidlet Zevalin er godkendt for ny indikation af den europæiske lægemiddelstyrelse EMEA. Godkendelsen indebærer, at Zevalin kan gives som konsolideringsbehandling af patienter med follikulært non-Hodgkins lymfom, der har reageret på den indledende induktionsbehandling, og som ikke tidligere er blevet behandlet.**

Grundlaget for EMEA's godkendelse er det multinationale fase III-studie FIT (First line Indolent Trial). I studiet blev der – efter den indledende cytostatikabehandling – givet en konsoliderende behandling med Zevalin. Lægemidlet er en såkaldt målsøgende strålebehandling, der har en radioaktiv isotop koblet til et antistof. Traditionelt behandles udbredt follikulært lymfom med cytostatika.

Resultatet af studiet viste, at mediantiden til forværring eller tilbagefald blev forlænget med 37 måneder – sammenlignet med 13 måneder i kontrolgruppen.

Optimering af tidlig behandling

- Det er glædeligt, at Zevalin er blevet godkendt som foreslået. Lægemidlet kan blive et vigtigt værktøj til optimering af behandlingseffekten ved førsteliniebehandling af patienter med follikulært lymfom. Zevalin har vist sig at kunne øge effektiviteten af den tidlige behandling hos disse patienter, og

behandlingen tolereres desuden godt, siger dr. med Francesco d'Amore fra hæmatologisk afdeling på Århus Sygehus.

Om non-Hodgkins lymfom

Follikulært lymfom kan ikke kureres med standardbehandlinger. Sygdommen har en tendens til at blusse op igen på trods af, at behandling med cytostatika og strålebehandling er effektiv. Ifølge Dansk Lymfomgruppe optræder der i Danmark hvert år ca. 150 nye tilfælde med follikulært lymfom, og dette tal er stigende. På verdensplan dør omkring 360.000 mennesker af Non-Hodgkins lymfom hvert år.

EMA's godkendelse betyder, at den nye indikation for Zevalin er godkendt inden for hele EU.

For yderligere information kontakt venligst:

Anna Björlin, Communication Manager
Bayer Schering Pharma
Tfn: +46 8 580 223 91
e-post: anna.bjoerlin@bayerhealthcare.com

Bayer HealthCare er en delkoncern i Bayer AG og er en af verdens førende innovative virksomheder inden for sundhed og medicinalvarer, med hovedkvarter i Leverkusen i Tyskland. Bayer HealthCare har globale aktiviteter inden for divisionerne Animal Health, Consumer Care, Diabetes Care og Pharmaceuticals. Den farmaceutiske division arbejder under navnet Bayer Schering Pharma AG. Bayer HealthCares mål er at udvikle og fremstille produkter, der forbedrer mennesker og dyrs sundhed i hele verden.

Bayer Schering Pharma er en førende verdensomspændende farmaceutisk virksomhed inden for specielle behandlingsområder. Forsknings- og forretningsaktiviteterne fokuserer på områderne: Oncology Hematology/Cardiology, Women's Healthcare, Primary Care, Specialized Therapeutics og Diagnostic Imaging. Gennem innovative produkter stiler Bayer Schering Pharma efter en førende position på markedet for specialbehandling. Det er Bayer Schering Pharmas mål at forbedre livskvaliteten samt at gøre en forskel for den medicinske udvikling gennem nytænkning.

Forward-Looking Statements

This news release contains forward-looking statements based on current assumptions and forecasts made by Bayer Group management. Various known and unknown risks, uncertainties and other factors could lead to material differences between the actual future results, financial situation, development or performance of the company and the estimates given here. These factors include those discussed in our public reports filed with the Frankfurt Stock Exchange and with the U.S. Securities and Exchange Commission (including our Form 20-F). The company assumes no liability whatsoever to update these forward-looking statements or to conform them to future events or developments.