



Pressemelding

Bayer AB
Bayer Schering Pharma
Box 606
SE-169 26 Solna
www.bayer.se
www.bayerscheringpharma.se

Ny, målsøkende behandling kan forlenge livet for alvorlig syke brystkreftpasienter

Oslo, 23. september 2009 – **Nye studieresultater framlagt i dag viser at kvinner med HER-2 negativ brystkreft som har spredt seg, kan leve lenger med en ny behandlingsmetode. Med en kombinasjon av cellegift og det målsøkende legemidlet Nexavar kan den progresjonsfrie overlevelsen øke med 56 prosent.**

De nye studieresultatene som i dag ble presentert på den internasjonale kreftkongressen ECCO/ESMO i Berlin, bygger på en fase II-studie med totalt 229 pasienter. Kvinnene i studien ble delt i to forskjellige grupper, der den ene gruppen fikk cellegiftbehandling i tablettform sammen med placebo, mens den andre gruppen fikk cellegiftbehandling sammen med legemidlet Nexavar.

Resultatene fra studien viser en statistisk signifikant økt progresjonsfri overlevelse (6,4 måneder sammenlignet med 4,1 måneder)¹ for de kvinnene som fikk den nye behandlingkombinasjonen. Alle kvinnene som deltok i studien hadde lokalt spredt, eller metastasert, HER-2-negativ brystkreft.

- Resultatene er positive og viser for første gang signifikante fremskritt for behandlingen av spredt HER-2-negativ brystkreft med målsøkende behandling. Det er en aggressiv form for kreft, der behandlingsoalternativene hittil har vært svært begrensede. Dessuten gis behandling i tablettform, noe

¹ (HR=0,576, p=0,0006)

som gjør det lettere for den alvorlig syke pasienten, sier Mats Gudmundsson, medisinsk rådgiver hos Bayer Schering Pharma.

Samtidig viser resultatene at Nexavar ble tolerert godt uten noen nye tidligere ukjente bivirkninger. De vanligste bivirkningene er: diaré, uvelhet, generell tretthet, høyt blodtrykk og hudreaksjoner, blant annet med såkalt hånd/fot-reaksjon, som er en inflammatorisk hudreaksjon i håndflater og på fotsåler.

HER-2-negativ brystkreft er en aggressiv form for kreft med økt risiko for tilbakefall og dårligere prognose.

Om fase II-studien

En randomisert, dobbeltblindet fase II-studie som har vurdert Nexavar sammen med den orale cellegiftbehandlingen capecitabin hos 229 pasienter. Alle kvinnene hadde lokalt avansert eller metastasert HER-2-negativ brystkreft, og hadde tidligere gjennomgått høyst én behandling med cellegift. Det primære endepunktet for studien var progresjonsfri overlevelse, og det sekundære var total overlevelse, tid før progresjon samt sikkerhet. Pasientene i studien er randomisert til behandling med 400 mg Nexavar i tablettform, eller placebo, to ganger daglig sammen med 1000 mg/m² capecitabin to ganger daglig gjennom 14 dager, fulgt av 7 dagers opphold fra capecitabin. Deltakende land er Spania, Frankrike og Brasil. Studien er sponset av Bayer AG og Onyx Pharmaceuticals Inc i fellesskap, som sammen produserer og markedsfører Nexavar.

Om Nexavar

Nexavar er en tyrosinkinasehemmer og representerer en ny måte å bekjempe kreft på – gjennom såkalt målsøkende behandling. Nexavar tas i tablettform og fungerer som en bremsemedisin gjennom å angripe tumoren fra to kanter – dels gjennom å direkte hemme veksten av tumorceller, delvis gjennom å forhindre dannelse av de blodkarene som forsyner voksende tumorer. Ny kardannelse er en forutsetning for at kreftcellene skal kunne dele seg og spre seg videre.

Mer informasjon kan fås fra:

Anna Cohen PR Manager, Scandinavia

Bayer Schering Pharma

Tlf: + 46 709 – 85 40 51

E-post: anna.cohen@bayerhealthcare.com

Bayer Schering Pharma er et forskningsbasert, globalt legemiddelforetak innen spesialistbehandlinger. Forsknings- og forretningsvirksomheten er rettet mot områdene Oncology, Hematology/Cardiology, Women's Healthcare, Primary Care, Specialized Therapeutics og Diagnostic Imaging. Med sine innovative produkter sikter Bayer Schering Pharma på å innta en ledende stilling på markedet for spesialistbehandlinger. Bayer Schering Pharma arbeider for å, ved hjelp av nyskapende ideer, forbedre menneskers livskvalitet og bidra til medisinske fremskritt.

I de skandinaviske landene inngår Bayer Schering Pharma i **Bayer Norden**, som er en regional enhet i det internasjonale konsernet Bayer AG. Bayer Norden omfatter Danmark, Sverige, Norge og Island samt Estland, Latvia og Litauen. Vi har 449 ansatte, samt en nettoomsättning på 503 millioner euro og et driftsoverskudd på 15,8 millioner euro (2008).

Bayer Schering Pharmas hovedkontor ligger i Berlin. Det skandinaviske hovedkontoret ligger i Stockholm. I 2006 lå den totale omsætningen på over 10 milliarder euro globalt, og totalt ble det investert 1,4 milliarder euro i forskning og utvikling. Bayer Schering Pharma er blant de ti fremste spesialiserte legemiddelforetakene i verden. Foretaket er i dag markedsledende innen hormonbaserte prevensjonsmidler og er blant de fremste aktørene på områdene multipel sklerose, hematologi og kardiologi, samt onkologi og bildediagnostikk.

Forward-Looking Statements

This pressrelease may contain forward-looking statements based on current assumptions and forecasts made by Bayer Group or subgroup 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 Bayer's public reports which are available on the Bayer website at www.bayer.com. The company assumes no liability whatsoever to update these forward-looking statements or to conform them to future events or developments.