



Pressmeddelande den 29 april 2009

Vd och koncernchef Elisabeth Lindner kommenterar andra kvartalet:

Diamyd Medical fullföljer produktstrategin – behandla, förebygga och bota

Diamyd Medicals vd och koncernchef kommenterar i bolagets halvårsrapport idag det goda nyhetsflöde som bolaget har levererat under kvartalet och som berör fem parallella studier i totalt tio länder. Bolaget har efter periodens slut tillförts ett kapitaltillskott om totalt 28 MSEK, i och med att nya aktier tecknades med stöd av teckningsoptionen DIAM TO 2B.

- Vi fortsätter vårt intensiva arbete med att behandla och förebygga och nu även med att bota typ 1-diabetes. Tre strategier som kompletterar varandra ur ett livscykelperspektiv och som har stor betydelse för bolagets långsiktiga utveckling, säger **Elisabeth Lindner, vd och koncernchef** för Diamyd Medical.

Fas III-studien i Europa har blivit godkänd i stora länder som Tyskland, Frankrike och Italien, vilket nu accelererar patientrekryteringen.

Två av varandra oberoende forskarinitierade preventionsstudier har godkänts av läkemedelsmyndigheterna i Sverige och Norge. Syftet är att både undersöka sjukdomsförloppet vid typ 1-diabetes och att förhindra sjukdomen, hos personer med hög risk att få typ 1-diabetes.

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkände även under perioden en kombinationsstudie där Diamyd[®]-vaccinet utvärderas tillsammans med läkemedel som anses stimulera tillväxten av nya insulinproducerande betaceller. Denna studie innebär att Diamyd Medical utöver att behandla och förebygga diabetes nu även utvärderar vaccinets potential att bota sjukdomen.

Den europeiska fas III-studien, där Diamyd[®]-vaccinet testas på barn och ungdomar som nyligen har insjuknat i typ 1-diabetes, är nu godkänd i samtliga ansökta nio länder i Europa. Diamyd Medical för parallellt även diskussioner med läkemedelsmyndigheterna om att slå ihop den amerikanska fas III-studien med den europeiska, till en global studie. Syftet är att sänka kostnaderna och att fullt ut nyttja de länder där patientrekryteringen går som snabbast.

Diamyd Medical har under kvartal två även fått svenska Läkemedelsverkets godkännande att fortsätta följa de barn med typ 1-diabetes som vaccinerades med Diamyd[®] för fyra år sedan i syfte att bekräfta Diamyd[®]-vaccinets långsiktiga effekter.

För ytterligare information kontakta:

Elisabeth Lindner, vd och koncernchef Diamyd Medical AB (publ.)
Tel: +46 8 661 0026

För bilder och pressmaterial kontakta:

Alexandra Fleetwood, kommunikationschef Diamyd Medical AB (publ.),
alexandra.fleetwood@diamyd.com
Tel: +46 8 661 0026

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical är ett svenskt biofarmaceutiskt företag med fokus på utveckling av läkemedel för behandling av autoimmun diabetes och dess komplikationer. Bolagets längst komna projekt är det GAD-

baserade läkemedlet Diamyd® mot typ 1-diabetes, för vilket fas III-studier pågår i Europa och USA. Utöver detta har företaget startat kliniska studier i USA inom kronisk smärta med sitt Nerve Targeting Drug Delivery System (NTDDS) samt utlicensierat användningen av GAD för behandling av Parkinsons sjukdom.

Diamyd Medical har kontor i Sverige och i USA. Aktien är noterad på Nasdaq OMX First North (ticker: DIAM B) samt på OTCQX-listan i USA (ticker: DMYDY) som administreras av Pink OTC Markets och Bank of New York (PAL). Mer information finns på bolagets hemsida; www.diamyd.com.

Denna information offentliggörs enligt lagen om värdepappersmarknaden, lagen om handel med finansiella instrument eller krav ställda i noteringsavtal.

Diamyd Medical AB (publ.)

Linnégatan 89 B, SE-115 23 Stockholm, Sverige. Tel: +46 8 661 00 26, Fax: +46 8 661 63 68

E-post: info@diamyd.com. VATno: SE556530-142001.

(www.omxnordicexchange.com ticker: DIAM B; www.otcqx.com ticker: DMYDY)