

Positiv melding før EU-godkjenning av tidlig behandling med Betaferon ved mistenkt MS

Vitenskapskomiteen i EMEA anbefaler EU-kommisjonen å godkjenne en utvidet indikasjon for Betaferon (interferon beta-1b) til å inkludere behandling av pasienter etter et første anfall av mistenkt MS (multippel sklerose). EU-kommisjonen forventes å treffe beslutning i saken i løpet av sommeren 2006.

Anbefalingen er basert på overbevisende resultater fra en internasjonal, placebokontrollert studie, BENEFIT*, som viste at Betaferon (250 µg annenhver dag) ved behandling av pasienter etter et første anfall, reduserer risikoen for å utvikle klinisk fastslått MS** innen to år med 50 prosent sammenlignet med placebo.

* BENEFIT=Betaferon in Newly Emerging MS For Initial Treatment

** MS fastslås etter et andre klinisk anfall eller i henhold til en definert sykdomsprogresjon, $\geq 1,5$ trinn på EDSS-skalaen.

Schering Norge AS

11. mai 2006

For mer informasjon, vennligst kontakt Lisa Emilsson, informasjonssjef, tlf. +46 (0) 8 728 42 49
Eller gå inn på www.schering.no

Schering Norge AS er et datterselskap av Schering AG, et forskningsbasert legemiddelselskap. Scherings virksomhet er fokusert på fire forretningsområder: Gynecology & Andrology, Oncology, Diagnostic Imaging og Specialized Therapeutics for invalidiserende sykdommer. Som en global aktør ønsker Schering å ha en ledende posisjon på disse områdene. Selskapets sterke forsknings- og utviklingsressurser sammen med et nettverk av eksterne partnere sikrer at Schering kontinuerlig vil utvikle nye lovende produkter. Selskapet vil gjennom forskning bidra til medisinske femskritt i sin streven etter forbedret livskvalitet: Making Medicine Work