

Positiv meddelelse før EU-godkendelse af tidlig behandling med Betaferon ved mistanke om MS

Den videnskabelige komité i EMEA anbefaler Europa-Kommissionen at godkende en udvidet indikation for Betaferon (interferon beta-1b) til også at omfatte behandling af patienter efter et første attack af mistænkt MS (multipel sklerose). Europa-Kommissionen ventes at træffe beslutning om spørgsmålet i løbet af sommeren 2006.

Rekommandationen baseres på overbevisende resultater fra et internationalt, placebokontrolleret studie, BENEFIT*, der viste, at Betaferon (250 µg hver anden dag) til behandling af patienter efter et første attack mindsker risikoen for at udvikle klinisk konstateret MS** inden for to år med 50 procent i forhold til placebo.

* BENEFIT=Betaferon in Newly Emerging MS For Initial Treatment

** MS konstateres efter det andet kliniske attack eller ifølge en defineret sygdomsprogression, $\geq 1,5$ trin på EDSS-skalaen.

Schering AS

11. maj 2006

For flere oplysninger kontakt Lisa Emilsson, informationschef, tlf. +46 (0) 8 728 42 00 eller gå ind på www.schering.dk

Schering AS er et datterselskab til Schering AG – en forskningsbaseret lægemiddelvirksomhed. Dets aktiviteter er fokuserede på fire forretningsområder: Gynecology & Andrology, Oncology, Diagnostic Imaging såvel som Specialized Therapeutics til invaliderende sygdomme. Som en global virksomhed med innovative produkter er det Scherings mål at være markedsledende på de nævnte markeder på globalt plan. Sammen med et globalt netværk af eksterne partnere står virksomhedens allokerede forskningsressourcer som garant for fortløbende udvikling af nye lovende produkter. Gennem forskning er det Scherings mål at bidrage til fortløbende fremskridt på det medicinske område og dermed til øget livskvalitet for mennesker: Making Medicine Work