



Pharmacia & Upjohn

2000-02-24

Pressmeddelande

FDA lämnar ytterligare rekommendation för godkännande av VESTRA

PEAPACK, New Jersey (den 23 februari 2000) – Pharmacia & Upjohn meddelar att US Food and Drug Administration (FDA) har utfärdat ytterligare en rekommendation, ett så kallat "approvable letter" för Pharmacia & Upjohns antidepressiva läkemedel *Vestra* (reboxetin).

Detta innebär att företaget måste genomföra ytterligare en klinisk studie, i USA, för att komplettera den ursprungliga ansökan (NDA) om registrering av *Vestra*. Den ursprungliga ansökan mottogs av FDA i juni 1998 och baserades på studier som genomförts utanför USA. Pharmacia & Upjohn arbetar nu med planeringen av ytterligare en studie i USA.

"Vi är övertygade om att kunna uppfylla detta krav från FDA och ser fram emot att kunna erbjuda marknaden i USA denna viktiga nya klass antidepressiva medel", sade Carrie Cox, Executive Vice President inom Global Business Management.

Vestra marknadsförs för närvarande av Pharmacia & Upjohn i 18 länder, där medlet fyller en viktig roll i behandlingen av depression. I Sverige marknadsförs *Vestra* under namnet Edronax och har funnits tillgängligt på marknaden sedan 1998.

Kontaktperson för media:

Marianne Bäärnhielm, Informationschef Pharmacia & Upjohn
Tel 08 695 72 82 eller 070 319 50 60

Kontaktperson för finansanalytiker:

Craig Tooman
Tel +1(908) -901-8851

Besök Pharmacia & Upjohn på Internet: www.pharmaciaupjohn.se

Vestra är ett registrerat varumärke som ägs av Pharmacia & Upjohn.