



Roskilde, 22. september 2004

## Pressemeddelelse

### Angiox™ godkendt i Europa

Nycomed har sammen med sin amerikanske samarbejdspartner, The Medicines Company, fået EU-markedsføringstilladelse for det nye kardiovaskulære produkt, Angiox™ (bilvalirudin), som i Europa vil blive markedsført af Nycomed.

Angiox™ er et blodfortyndende middel, som anvendes til patienter, der får foretaget en såkaldt perkutan koronar intervention (PCI) - en samlet medicinsk betegnelse for indgreb som ballonudvidelse og stentning.

Europa-kommissionens beslutning følger den positive videnskabelige vurdering af Angiox™, som det europæiske agentur for godkendelse af lægemidler (EMEA) offentliggjorde den 23. juni i år.

"Med den endelige godkendelse af Angiox™ kan vi tilføje endnu et meget lovende produkt til vores støt voksende portefølje af hospitals- og specialist-produkter," siger Nycomeds koncernchef Håkan Björklund. "Vi er overbeviste om, at Angiox™ vil gøre en reel forskel i Europa gennem at forenkle og forbedre behandlingen af patienter, der får foretaget et PCI-indgreb".

Angiox™ er det andet hospitals- og specialistprodukt fra Nycomed, som opnår europæisk markedsføringstilladelse i 2004. Tidligere i år fik Nycomed godkendt TachoSil™ - et kirurgisk vævsplaster til hurtig og pålidelig kontrol af blødninger. De to produkter stryker dermed Nycomeds samlede tilbud til hospitals- og specialistsegmentet.

"Vi har dokumenteret værdien af vores indlicenseringsstrategi om at sikre os tilgang af nye produkter gennem partnerskaber," siger Håkan Björklund. "Nu ser vi frem til at bevise vores evner til at markedsføre disse produkter succesfuldt på tværs af Europa."

Den europæiske markedsføringstilladelse for Angiox™ omfatter alle EU's 25 medlemslande. Nycomed fortsætter nu forberedelserne af en pan-europæisk lancering af Angiox™. De første lanceringer forventes at finde sted i 2004.

### Om Angiox™

Angiox™ er en ny trombin-specifik antikoagulant (blodfortyndende medicin), som anvendes til patienter, der får foretaget perkutan koronar intervention (PCI). Produktet er udviklet af The Medicines Company og blev lanceret med succes i USA i 2001. Nycomed indgik i marts 2002 en samarbejdsaftale med The Medicines Company, som gør Nycomed til ene-distributør af Angiox™ i 33 lande i Europa og Rusland/SNG-landene.

Angiox™ er p.t. også godkendt i USA og i en række andre lande, herunder New Zealand, Canada, Argentina og Israel.

I kliniske forsøg foretaget i moderne kardiologiske laboratorier har bivalirudin vist en reduktion i antallet af komplikationer forårsaget af blødning eller manglende blodcirkulation sammenlignet med heparin som blodfortyndende standard behandling. Denne reduktion i antallet af komplikationer er bekræftet selv blandt høj-risiko patienter.

## Om Nycomed

Nycomed er en lægemiddelvirksomhed, der udmærker sig ved sit fokus på Europa. Koncernens kernekompetencer omfatter indlicensering af nye produkter, kliniske fase 3-studier, produktregistrering, pris- og tilskudsforhandlinger samt håndtering af produkters livscyklus. Dedikerede salgsteams arbejder målrettet over for praktiserende læger, hospitalsspecialister og farmaceuter.

Med 2.800 medarbejdere, fortrinsvis inden for salg og markedsføring, dækker Nycomed 19 europæiske lande inklusive SNG-landene. Produkterne eksporteres desuden til en række andre lande, herunder Japan og USA. Nycomed er en privatejet virksomhed, der i 2003 havde en omsætning på € 635,5 mio.

Yderligere information på: [www.nycomed.com](http://www.nycomed.com)

## For yderligere oplysninger:

Håkan Björklund, koncernchef  
Telefon: 46 77 11 11

Christoffer Jensen, kommunikationsdirektør  
Telefon: 46 77 11 12  
Mobil: 22 43 69 44