



Pressemelding

Bayer AS
Bayer Schering Pharma AS
Postboks 14
N-0212 Oslo
www.bayer.no
www.bayerscheringpharma.no

Stort fremskritt for pasienter med leverkreft

OSLO, 25. september 2007: En ny banebrytende medisinsk behandling til pasienter med leverkreft har nettopp fått "positive opinion" fra Den europeiske komité for humanmedisinske legemidler (CHMP)*. Behandlingen Nexavar gir en signifikant forlenget overlevelse på 44 prosent i overall survival (OS) sammenlignet med placebo.

CHMPs anbefaling (positive opinion) betyr at EU-kommisjonen i løpet av kort tid ventes å gi markedsføringstillatelse til Nexavar, noe som automatisk vil innebære godkjenning også i Norge. Dermed vil Nexavar bli det første legemiddel noensinne som er godkjent til behandling av leverkreft.

- For første gang noensinne får nå pasienter med primær leverkreft mulighet til behandling med en medisin som i forsøk har vist markante resultater. En stor undersøkelse har vist at Nexavar forlenger median-levetiden for denne pasientgruppen, som har en meget dårlig prognose, med tre måneder, og den kommende godkjenning er et stort fremskritt for pasientene, uttaler Oncology Manager i Bayer Schering Pharma, Niclas Ringberg.

Unik virkningsmekanisme

Nexavar er en ny generasjon kreftmedisin som virker helt annerledes enn tradisjonell behandling. Nexavar er en såkalt targettert, målsøkende medisin. Den angriper tumoren på to måter - dels ved direkte å hemme tumorcellenes vekst, og dels ved å hindre dannelsen av nye blodkar som er en forutsetning for at kreftcellene deler seg og vokser. Samtidig har behandlingen relativt få bivirkninger sammenlignet med tradisjonelle medisinske kreftbehandlinger.

Nexavar er i dag godkjent til behandling av nyrekreft i 50 land. I årene som kommer forventes Nexavar å bli godkjent til behandling av ikke bare leverkreft, men også andre krefttyper. For tiden gjennomføres studier på blant annet lungekreft.

Sjansene for å overleve leverkreft er meget små. 131 personer i Norge fikk diagnosen primær leverkreft i 2005 (Kreftregistret). 134 døde av sykdommen i 2004 (Kreftregisteret). Bare 6,7 prosent av menn og 9 prosent av kvinner som får primær leverkreft, er i live fem år etter at diagnosen ble stillet (Kreftregistret).

CHMPs (Den europeiske komité for humanmedisinske legemidler) anbefaling bygger på fase tre-resultatene fra den såkalte SHARP¹-studien. Denne studien viser at pasienter med primær leverkreft som mottar behandling med Nexavar, har en forlenget overlevelse på 44 prosent. Forlengelsen i overlevelse var statistisk signifikant. Pasientene i studiet fikk forlenget medianlevetiden med tre måneder sammenlignet med de pasienter som mottok placebobehandling.

*CHMP er et utvalg under den europeiske legemiddelmyndighet (EMA).

For ytterligere informasjon, vennligst kontakt:

Niclas Ringberg, BU Manager Oncology,
Bayer Schering Pharma
Tlf. +46 706 34 42 33
E-post niclas.ringberg@bayerhealthcare.com

Anna Björlin, Communications Officer
Bayer Schering Pharma
Tlf: + 46 8 728 42 91
E-post: anna.bjoerlin@bayerhealthcare.com

Bayer HealthCare er et delkonsern i Bayer AG og er en av verdens ledende innovative bedrifter innen helse og medisinalvarer. Hovedkvarteret ligger i Leverkusen i Tyskland. Bayer HealthCare samler de globale aktivitetene til divisjonene Animal Health, Consumer Care, Diabetes Care og Pharmaceuticals. Den farmasøytiske divisjonen opererer under navnet Bayer Schering Pharma AG. Bayer HealthCare har som målsetting å utvikle og fremstille produkter som forbedrer menneskers og dyrs helse på verdensplan.

Bayer Schering Pharma er en av verdens ledende farmasøytiske bedrifter innen spesialbehandling. Forsknings- og forretningsaktivitetene er fokusert på følgende områder: Oncology, Hematology/Cardiology, Women's Healthcare, Primary Care, Specialized Therapeutics og Diagnostic Imaging. Med innovative produkter sikter Bayer Schering Pharma mot en ledende posisjon i markedet for spesialbehandling. Ved bruk av nye ideer vil Bayer Schering Pharma bidra til medisinske fremskritt og bedre livskvalitet.

Forward-Looking Statements

This news release contains forward-looking statements based on current assumptions and forecasts made by Bayer Group management. Various known and unknown risks, uncertainties and other factors could lead to material differences between the actual future results, financial situation, development or performance of the company and the estimates given here. These factors include those discussed in our public reports filed with the Frankfurt Stock Exchange and with the U.S. Securities and

¹ SHARP: Sorafenib HCC Assessment Randomized Protocol Trial.
09-07-0263 NO

Exchange Commission (including our Form 20-F). The company assumes no liability whatsoever to update these forward-looking statements or to conform them to future events or developments.