



## Pressemelding

Bayer AS  
Bayer Schering Pharma AS  
Postboks 14  
N-0212 Oslo  
[www.bayer.no](http://www.bayer.no)  
[www.bayerscheringpharma.no](http://www.bayerscheringpharma.no)

---

## Nytt håp for pasienter med lymfekreft

---

Oslo, 20. desember 2007 - **Pasienter med fremskreden follikulær lymfekreft kan forlenge tiden uten tegn på aktiv sykdom med en median på to år sammenliknet med nåværende standardbehandling. Det viser helt nye resultater fra en stor multinasjonal fase III studie blant lymfekreftpasienter, som ble offentliggjort på ASH-kongressen i Atlanta.**

Resultatene fra den helt nye multinasjonalt studien med pasienter som lider av den svært uhelbredelige lymfekreftformen follikulært lymfom, FIT (Zevalin First-Line Indolent Trial) ble lagt frem på den årlige hematologi-kongressen ASH i Atlanta.

Resultatene viser at pasienter som lider av avansert follikulær lymfekreft, i median kan få to års forlenget tid uten tegn på aktiv sykdom ved en ny behandlingsmetode, sammenliknet med den nåværende standardbehandling. I stedet for å følge det tradisjonelle behandlingsregime, viser resultatene at man ved å tilføye konsoliderende behandling umiddelbart etter den tradisjonelle kjemoterapi kan forlenge pasientenes overlevelse. Med den nye behandlingsmetoden oppnådde pasientene en progresjonsfri overlevelse – noe som betyr den tid som går inntil pasienten får sykdomsforverring eller dør – i snitt 37 måneder i forhold til 13,5 måneder hos den gruppen som fikk placebo ( $p < 0,0001$ ).

## **Nytt håp**

I følge Niclas Ringberg, som er sjef for forretningsområdet onkologi hos Bayer Schering Pharma i Skandinavia, er det positivt at det nå er mulig å tilby en behandling til denne gruppe av svært syke pasienter som kan forlenge den progresjonsfrie overlevelse.

- Vi er svært glade for å se FIT-resultatene, siden de jo viser at Zevalin som en del av behandlingen gir vesentlig forbedringer for pasienter som kan få hele to års forlenget tid uten tegn på aktiv sykdom, sier Niclas Ringberg.

Studien er basert på data fra 414 pasienter med follikulært lymfom fra Europa og Canada. Pasientene i studien hadde alle opplevd delvis eller komplett forbedring etter initiell kjemoterapi, deretter mottok halvparten av pasientene Zevalin og den anden halvpart placebo.

Ifølge Kreftregisteret i Norge blir det oppdaget mellom 700 og 800 nye tilfeller av follikulært lymfom hvert år, men dette tallet er stigende. På verdensbasis dør omkring 360.000 mennesker av Non-Hodgkins lymfom hvert år.

### **For mer informasjon, kontakt:**

Anna Björlin, Communication Manager  
Bayer Schering Pharma  
Tfn: +46 8 580 223 91  
e-post: [anna.bjoerlin@bayerhealthcare.com](mailto: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 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.