



Positive resultater af GRAZAX® studie med børn

November 22, 2007

Til: Københavns Fondsbørs

Fondsbørsmeddelelse nr. 19 i 2007
22. november 2007

Positive resultater af GRAZAX® studie med børn

Resumé: Det kliniske fase III studie (GT-12) med GRAZAX® til børn nåede sit primære mål. Studiet viser statistisk signifikant klinisk effekt svarende til de resultater, der førte til en europæisk markedsfø-ringstilladelse til voksne i 2006. Studiet bekræfter samtidig den kendte sikkerhedsprofil. ALK-Abelló vil i 2008 ansøge om udvidelse af markedsføringstilladelsen til også at omfatte børn og unge.

ALK-Abelló har afsluttet et klinisk fase III studie (GT-12) med selskabets tabletbaserede allergivaccine mod græspollenallergi, GRAZAX®, til behandling af børn. Studiet blev gennemført med henblik på udvidelse af den europæiske markedsføringstilladelse fra 2006 til også at omfatte børn og unge.

Studiet blev gennemført i Tyskland og omfattede 253 patienter i alderen 5 til 16 år. Studiet nåede sit primære mål og viser statistisk signifikant, klinisk effekt svarende til de resultater, der er opnået i det omfattende europæiske kliniske udviklingsprogram med voksne patienter. Studiet bekræfter samtidig den tidligere dokumenterede sikkerhedsprofil.

ALK-Abelló betragter resultaterne som en vigtig milepæl i selskabets udviklingsprogram for tabletbase-rede allergivacciner til også at omfatte behandling af den store gruppe af børn og unge, der lider af græspollenallergi.

På baggrund af resultaterne forventer ALK-Abelló i 2008 at indsende ansøgning til de europæiske sundhedsmyndigheder med henblik på en udvidelse af markedsføringstilladelsen til også at omfatte behandling af børn og unge.

Denne meddelelse ændrer ikke ALK-Abellós økonomiske forventninger til 2007.

Hørsholm, den 22. november 2007

ALK-Abelló A/S

Jens Bager
Adm. direktør

For yderligere oplysninger kontakt venligst:
Jens Bager, adm. direktør, tlf. 4574 7576