



GRAZAX® godkendt i Europa til behandling af børn

November 20, 2008

Sundhedsmyndighederne i 27 europæiske lande har godkendt ALKs tabletbaserede vaccine mod græspollenallergi, GRAZAX®, til behandling af børn og unge mellem 5 og 17 år, som lider af høfeber forårsaget af græspollenallergi.

Godkendelsen af GRAZAX® åbner mulighed for, at en vigtig patientgruppe får adgang til en tabletbehandling af selve årsagen til allergi, og der er derfor tale om en vigtig milepæl i udviklingen af tabletbaserede allergivacciner.

I dag behandles børn med græspollenallergi primært med symptomdæmpende medicin, såsom antihistaminer eller binyrebarkhormoner, der ikke behandler årsagen til allergi. GRAZAX® er den første allergitablen, der behandler den underliggende årsag til græspollenallergi og har dokumenteret vedvarende effekt efter afslutning af behandlingen. GRAZAX® er nu også den første allergitablen af sin art, der er godkendt til behandling af børn.

I september 2006 blev GRAZAX® godkendt i Europa til behandling af voksne.

Meddelelsen ændrer ikke ALKs finansielle forventninger for 2008.

ALK-Abelló A/S

Jens Bager
Adm. direktør

For yderligere information, kontakt venligst:
Jens Bager, adm. direktør, tlf. +45 4574 7576

Investor Relations: Per Plotnikof, tlf. +45 4574 7527, mobil +45 2261 2525
Pressehenvendelser: Jacob Frische, tlf. +45 4574 7551, mobil +45 2224 7551

For yderligere information se venligst vedhæftede pdf-fil.