



Sygdomsmodificerende effekt af GRAZAX® bekræftet

February 08, 2010

Resultaterne fra 5. år af et klinisk langtidsstudie bekræfter den sygdomsmodificerende effekt af GRAZAX®. For første gang nogensinde er der dokumenteret en vedvarende positiv klinisk effekt to år efter afsluttet behandling.

ALK offentliggør i dag hovedresultaterne fra det andet og sidste opfølgingsår i et langtidsstudie (GT-08) med selskabets tabletbaserede vaccine mod græspollenallergi, GRAZAX®. Resultaterne bekræfter, at den sygdomsmodificerende effekt af GRAZAX® fastholdes efter afslutning af det anbefalede treårige behandlingsforløb.

To år efter afslutning af behandlingen gav GRAZAX® en reduktion i høfebersymptomer af samme omfang som i det foregående år af det kliniske studie. Den signifikante reduktion i høfebersymptomer blev opnået samtidig med, at der blev brugt mindre symptomdæmpende medicin, og der blev som følge heraf opnået en signifikant reduktion i den kombinerede symptom- og medicinscore. Desuden viser den immunologiske analyse fortsat en vedvarende positiv effekt på immunforsvaret som udtryk for en blivende tolerance over for græspollen.

De positive resultater blev opnået trods en markant lavere eksponering mod græspollen i 2009 end i de tidligere græspollensæsoner i årene 2005-08.

Myndighederne i Europa har i 2009 godkendt GRAZAX® som sygdomsmodificerende allergibehandling. Godkendelsen var baseret på resultaterne fra det første opfølgingsår i GT-08 studiet, og de seneste resultater styrker således produktets videnskabelige og kliniske rationale. GRAZAX® er den eneste registrerede tabletbehandling mod græspollenallergi med en dokumenteret vedvarende vaccinationseffekt efter afsluttet behandling.

ALK-Abelló A/S

Jens Bager
Adm. direktør

Kontaktperson: Jens Bager, adm. direktør, tlf. 45 74 75 76

Investor Relations: Per Plotnikof, tlf. 45 74 75 27, mobil 22 61 25 25
Presse: Martin Barlebo, tlf. 45 74 79 01, mobil 20 64 11 43