

Til NASDAQ OMX Copenhagen A/S

Selskabsmeddelelse nr. 21/2010

Hørsholm
13. oktober 2010

ALKs nye og forbedrede adrenalinpen, JEXT[®], godkendt i Europa

Side 1/2

Resumé: De europæiske lægemiddelmyndigheder har netop godkendt ALKs nye adrenalinpen, JEXT[®], til behandling af alvorlige, akutte allergiske reaktioner. ALK forventer at lancere JEXT[®] på de første europæiske markeder inden for de kommende måneder som afløser for selskabets eksisterende, indlicenserede produkt.

Som meddelt den 7. oktober 2010 har ALK udviklet en ny og forbedret adrenalinauto-injektor kaldet JEXT[®]. Lægemiddelmyndighederne i 17 europæiske lande har netop godkendt JEXT[®] til behandling af alvorlige, akutte allergiske reaktioner (anafylaksi) forårsaget af eksempelvis fødevarer eller bistik. Godkendelsen er opnået via EU myndighedernes decentrale godkendelsesprocedure. De nationale myndigheder vil herefter udstede de formelle markedsføringstilladelser, hvilket forventes at ske inden for kort tid.

JEXT[®] forventes at være tilgængelig i de første europæiske markeder den 1. januar 2011. ALK besidder de globale produktrettigheder og planlægger at udvide sin geografiske tilstedeværelse med adrenalinprodukter betragteligt. Med introduktionen af JEXT[®] forventer ALK endvidere at forbedre selskabets bruttomargin og inden for få år at øge indtjeningen fra forretningsområdet væsentligt.

ALK-Abelló A/S

Jens Bager
Adm. direktør

Kontaktperson: Jens Bager, adm. direktør, telefon 4574 7576

Om anafylaksi

Anafylaksi er en alvorlig allergisk reaktion, der udvikler sig hurtigt og kan medføre døden, hvis den ikke behandles. Den allergiske reaktion kan udløses af fødevarer eller bi- og hvepsestik. Symptomerne kan være kløe, udslæt, hævelser af læber, hals og tunge, hivende vejrtrækning, kortåndethed, hoste og hæshed, kvalme, opkastning, mavesmerter, hovedpine, dødsangst eller bevidstløshed.

Behandling af anafylaksi sker med indsprøjtninger af adrenalin, eventuel hospitalsindlæggelse og forebyggende foranstaltninger. Patienter i risiko for at udvikle anafylaksi anbefales at bære en selvudløsende engangssprøjte indeholdende adrenalin (adrenalinautoinjektor), som skal tages i brug øjeblikkeligt ved symptomer på anafylaksi. Det vurderes, at der i Europa og USA er op til 4 millioner mennesker, som bærer en adrenalinautoinjektor.

Da anafylaksi skal behandles hurtigt og effektivt, er det vigtigt, at adrenalininjektorerne er pålidelige, nemme at bruge og fungerer korrekt under alle omstændigheder.

Om JEXT®

JEXT® er en ny og forbedret adrenalinpen, som er udviklet for at kunne imødekomme kravene til pålidelighed og funktionalitet. JEXT® har endvidere en væsentlig længere holdbarhed end eksisterende produkter. JEXT® er netop godkendt i Europa til behandling af alvorlige, akutte allergiske reaktioner (anafylaksi). JEXT® er udviklet af ALK og forventes på længere sigt lanceret globalt. Indtil 31. december 2010 forhandler ALK en anden, indicenseret adrenalinpen i en række europæiske lande.

Om ALK

ALK er en global, forskningsbaseret farmaceutisk virksomhed, der fokuserer på behandling, forebyggelse og diagnosticering af allergi. ALK er verdens førende virksomhed inden for allergivaccination (allergiimmunoterapi). Virksomheden har 1.700 medarbejdere og datterselskaber, produktionsfaciliteter og distributører over hele verden. ALK indgår endvidere i et strategisk partnerskab med Merck vedrørende tabletbaseret allergivaccination i Nordamerika. Selskabet har hovedkvarter i Hørsholm og er børsnoteret på NASDAQ OMX Copenhagen A/S. Læs mere på www.alk-abello.com.

For yderligere oplysninger kontakt venligst:

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