



BAVARIAN NORDIC

Selskabsmeddelelse

25. februar 2009

## Bavarian Nordic rapporterer yderligere lovende data for PROSTVAC™

De første detaljerede data foreligger nu for PROSTVAC™, siden Bavarian Nordic erhvervede vaccinekandidaten til behandling af fremskreden prostatacancer fra National Institutes of Health (NIH). Dataene, der bekræfter de fortræffelige sikkerheds- og effektivitetsdata, som selskabet tidligere har rapporteret, vil blive præsenteret på den internationale cancerkonference, 2009 Genitourinary Cancers Symposium, i dagene 26. - 28. februar 2009 i Orlando, Florida.

Abstracts med resultater fra tre forskellige studier, hvor PROSTVAC™ er blevet evalueret som monoterapi eller i kombination med øvrige behandlingsformer, vil blive præsenteret på konferencen. Disse resultater understøtter den videre undersøgelse af vaccinen i patienter med fremskreden prostatacancer.

Disse abstracts kan ses i deres fulde længde på American Society of Clinical Oncology's (ASCO) hjemmeside: [www.asco.org](http://www.asco.org).

### Studie I (Abstract nr. 108)

Studiets titel: *"A Phase II study of PROSTVAC-V (Vaccinia)/TRICOM and PROSTVAC-F (Fowlpox)/TRICOM with GM-CSF in Patients with PSA Progression After Local Therapy for Prostate Cancer."*

I dette studie, gennemført af Eastern Cooperative Oncology Group, blev effektiviteten af vaccination med PROSTVAC™ evalueret i patienter med prostatacancer i en tidlig fase.

Resultater fra studiet påviste, at PROSTVAC™, i anvendelse på et tidligt sygdomsstadie, kan reducere stigningsraten i PSA-niveauet hos patienter, hvilket indikerer, at vaccinen har potentiale til at forsinke sygdomsudviklingen. Endvidere viste resultaterne, at vaccinen kan gives sikkert til patienter med tidlig-fase prostatacancer.

### Studie II (Abstract nr. 210)

Studiets titel: *"Comparing the Overall Survival of Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer Patients Treated with Docetaxel, a Vaccine Admixed with one Costimulatory Molecule, and a Vaccine with Three Costimulatory Molecules."*

Studiet, som blev gennemført af National Cancer Institute (NCI), sammenlignede overlevelsen i patienter med fremskreden prostatacancer, der modtog enten kemoterapi (docetaxel), kemoterapi kombineret med en poxvirusvaccine eller PROSTVAC™. Studiet sammenlignede den prognosticerede overlevelse (via anvendelse af Halabi score) med den observerede overlevelse. Patienterne, der modtog kombinationen af kemoterapi og vaccine havde en forbedret overlevelse på ca. 6 måneder i forhold til prognosen, mens den forbedrede overlevelse i de patienter, der blev vaccineret med PROSTVAC™, var ca. 9 måneder, hvilket er i overensstemmelse med de data, som Bavarian Nordic tidligere har rapporteret.

### Studie III (Abstract nr. 184)

Studiets titel: "Phase I Trial of Targeted Therapy with PSA-TRICOM Vaccine (V) and Ipilimumab (ipi) in Patients (Pts) with Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer (mCRPC)."

Dette studie, som blev gennemført af NCI, evaluerede patienter med fremskreden prostatacancer, der blev vaccineret med PROSTVAC™ kombineret med et anti-CTLA4 antistof (Ipilimumab, anvendt under aftale mellem NCI og Bristol-Myers Squibb, Inc.). Kombinationsbehandlingen viste at kunne kontrollere PSA-niveaue, og der blev ikke rapporteret nogen alvorlige bivirkninger.

Flere detaljerede PROSTVAC™ resultater vil blive præsenteret på den årlige ASCO konference (2009 ASCO Annual Meeting) i perioden 29. maj - 2. juni 2009 i Orlando, Florida.

Anders Hedegaard, administrerende direktør i Bavarian Nordic, udtaler: "Vi er glade for, at der nu, for første gang siden erhvervelsen af licensen på PROSTVAC™ fra NIH, præsenteres detaljerede resultater med vaccinen på en større konference. Disse data fra tidlige studier bekræfter den unikke profil af vores førende vaccinekandidat til behandling af cancer, som er på vej i fase III. Vi ser frem til at præsentere flere detaljerede PROSTVAC™ data i løbet af 2009."

Asger Aamund  
Bestyrelsesformand

### Kontakt

Anders Hedegaard, administrerende direktør  
Telefon +45 23 20 30 64

### Udsagn om fremtiden

Denne meddelelse indeholder udsagn om fremtiden ("forward-looking statements"), som er forbundet med risici, usikkerheder og andre faktorer, hvoraf mange er uden for vores kontrol. Dette kan medføre, at faktiske resultater afviger væsentligt fra de resultater, som er omhandlet i ovennævnte udsagn om fremtiden. Udsagn om fremtiden inkluderer udsagn vedrørende vores planer, mål, fremtidige begivenheder, præstation og/eller anden information, som ikke er historisk information. Vi påtager os ingen forpligtelser til offentligt at opdatere eller revidere udsagn om fremtiden således, at disse afspejler efterfølgende begivenheder eller omstændigheder, undtagen i det omfang dette er foreskrevet ved lov.

### Om Bavarian Nordic

Bavarian Nordic A/S er et førende industrielt biotekstelskab, der udvikler og producerer innovative vacciner til forebyggelse og behandling af livstruende sygdomme, hvor der er et stort udekket medicinsk behov. Selskabets forretningsstrategi fokuserer på tre områder: biodefence, cancer og infektionssygdomme. Bavarian Nordics patenterede teknologi, MVA-BN®, er en af verdens sikreste multivalente vaccinevektorer. Bavarian Nordic har igangværende kontrakter med den amerikanske regering, som omfatter sen-fase udvikling samt produktion af selskabets tredje generations koppevaccine, IMVAMUNE®.

Bavarian Nordic er noteret på NASDAQ OMX København under symbolet BAVA.

For yderligere information, besøg venligst [www.bavarian-nordic.dk](http://www.bavarian-nordic.dk)