



Retigabine - positiva resultat i Fas III studie

Resultat rapporterade vid det årliga American Epilepsy Society mötet i Seattle den 6:e december, visar att Retigabine som kompletterande behandling ger statistiskt signifikant reduktion av antal epilepsi anfall och att den är dos relaterad. Studien (RESTORE 2) är en placebokontrollerad dubbelblind, randomiserad fas III studie (600 mg och 900 mg) jämförande Retigabine mot placebo på patienter som redan står på annan epilepsibehandling.

Retigabine utgör ett nytt sätt att påverka kaliumkanaler i centrala nervsystemet. Produkten har dokumenterats för behandling av epilepsi och har en annan verkningsmekanism än nuvarande epilepsiläkemedel. Enligt GlaxoSmithKline och Valeant förväntas registreringsansökan för den första indikationen, epilepsi, att lämnas in i USA och Europa under början av 2009.

För mer information kontakta:

Anders Larnholt, Vice President Investor Relations, tel: +46 (0)709 458 878

MEDA Aktieföretag (publ) är ett ledande internationellt specialty farmaföretag. Bolaget fokuserar på marknadsföring och läkemedelsutveckling i sen klinisk fas. Förvärv och långsiktiga samarbeten är grundläggande faktorer för bolagets strategi. Meda är representerat med egna organisationer i ca 40 länder. Medas produkter marknadsförs i 120 länder över hela världen. Meda är noterat under Large Cap på OMX Nordic Exchange Stockholm. För mer information, besök www.meda.se.