

Pressmeddelade 12 november 2008

## **Biovitrum förlänger leveransavtal för ReFacto<sup>®</sup> med Wyeth fram till 31 december 2015**

**STOCKHOLM och MADISON, New Jersey, USA – 12 november 2008.** Biovitrum AB (Publ) (STO:BVT) och Wyeth (NYSE:WYE) offentliggjorde idag en förlängning av leveransavtalet för ReFacto<sup>®</sup> fram till 31 december 2015. Biovitrum fortsätter att vara ensam tillverkare av läkemedelssubstans för ReFacto<sup>®</sup> åt Wyeth, liksom för de efterföljande produkterna Xyntha<sup>®</sup> /ReFacto<sup>®</sup> AF, och fortsätter att erhålla royaltysättningar från Wyeths globala försäljning. Biovitrum behåller sina co-promotionrättigheter i Norden oförändrade.

”Det är mycket tillfredsställande att vi kan tillkännage denna förlängning av vårt långvariga och framgångsrika samarbete med Wyeth. Avtalet gör det möjligt för oss att tillsammans tillhandahålla de nya och förbättrade produkterna Xyntha<sup>®</sup> och ReFacto<sup>®</sup> AF internationellt och därmed främja livskvaliteten för hemofilipatienter.” kommenterar Martin Nicklasson, Biovitrums VD. ”Avtalet utgör också ett kvitto på vår förmåga och expertis när det gäller tillverkning av biotekniska läkemedel.” tillägger Nicklasson.

### **Om ReFacto<sup>®</sup>, Xyntha och ReFacto<sup>®</sup> AF**

ReFacto<sup>®</sup>, Xyntha och ReFacto<sup>®</sup> AF är rekombinanta proteinläkemedel för hemofili A. Vid denna form av blödarsjuka är blodets förmåga att levra sig nedsatt på grund av en brist på koaguleringsfaktor VIII i blodet. Okontrollerade inre blödningar kan ge smärta och svullnader samt bestående skada, särskilt i leder. Med injektioner av faktor VIII och vård kan de flesta personer med hemofili A leva ett normalt liv.

Marknadstillväxten för rekombinanta proteinläkemedel som behandlar hemofili A styrs i första hand av övergången från plasmabaserade produkter och en ökad acceptans av förebyggande behandling. Marknaden för rekombinant faktor VIII som används i behandling av hemofili A i Norden uppgick till cirka 80 miljoner EUR under 2007 varav ReFacto svarade för en marknadsandel om ca 30 procent.

ReFacto<sup>®</sup> AF, godkänt för försäljning i USA och Canada under varumärket Xyntha<sup>®</sup>, tillverkas av Biovitrum med hjälp av en vidareutvecklad reningsprocess utformad för att reducera risken för viruskontamination i en tillverkningsprocess helt utan tillsats av humana eller animala komponenter.

## **Om Biovitrum**

Biovitrum är ett läkemedelsbolag med verksamhet i Sverige och Storbritannien. Bolaget marknadsför ett antal specialistvårdsläkemedel huvudsakligen i Norden. Med kompetens och erfarenhet tar Biovitrum vetenskapliga innovationer hela vägen till marknaden och till patienter med stora medicinska behov. Expertisen och kapaciteten omfattar utveckling och produktion av biotekniska läkemedel, liksom forskning och utveckling av småmolekylära substanser. Med en omsättning på cirka 1,3 miljarder kronor och cirka 500 anställda är Biovitrum en betydande europeisk spelare på specialistläkemedelsmarknaden. Biovitrums aktie är noterad på OMX Nordiska börs i Stockholm. Ytterligare information finns på [www.biovitrum.se](http://www.biovitrum.se)

## **För ytterligare information kontakta:**

### **Biovitrum**

Martin Nicklasson, Verkställande direktör  
Telefon: 08-697 2545

Göran Arvidson, Finans direktör  
Mobil: 070 633 30 42

Erik Kinnman, Informationsdirektör  
Mobil: 073 422 15 40  
[erik.kinnman@biovitrum.com](mailto:erik.kinnman@biovitrum.com)

### **Wyeth**

Doug Petkus, Wyeth Corporate Media  
Telefon: +1 973 660 5218

Danielle Halstrom, Wyeth Corporate Affairs  
Telefon: +1 484 865 2020