

FDA godkänner Novartis genterapi för behandling av akut lymfatisk leukemi.

Detta den första genterapiprodukten med godkännande för den amerikanska marknaden och därmed en historisk milstolpe för genterapin i stort.

30 augusti 2017 är en historisk dag för genterapin! FDA (det amerikanska läkemedelsverket) har just godkänt den första genterapin för den amerikanska marknaden. Genom att godkänna Kymriah från läkemedelsbolaget Novartis för vissa pediatrika patienter och ungdomar med en form av akut lymfatisk leukemi har de visat sitt förtroende för säkerheten och behandlingseffektiviteten i en genterapiprodukt.

Detta är högst troligt det första i en rad av godkända genterapier som vi kan förvänta oss under de närmaste åren – både i USA och i Europa.

Om CombiGene AB

CombiGene har genom att kombinera framsteg inom neurovetenskap och modern genteknik utvecklat en behandlingsmetod som i prekliniska studier visat sig kunna förhindra epilepsianfall. Bolaget fokuserar i dagsläget på att vidareutveckla denna behandlingsmetod så att den kan komma epilepsipatienter tillgodo, men metoden kan ha potential att utvecklas så att den även kan användas mot andra neurologiska sjukdomar. CombiGene har kontor på Medicon Village i Lund och bygger på forskningsresultat från Lunds Universitet och Köpenhamns universitet. Bolaget är publikt och är noterat på AktieTorget. www.combigene.com.

För ytterligare information:

CombiGene AB (publ)
Jan Nilsson, vd
Tel: +46 (0)704 66 31 63
E-post: jan.nilsson@combigene.com

MER FRÅN BOLAGET är ett nyhetsbrev från CombiGene som innehåller allmänna nyheter och information som inte bedöms som kurspåverkande. Fler MER FRÅN BOLAGET och PRESSMEDDELANDEN finns på www.combigene.com

www.combigene.com

CombiGene AB (publ) Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sweden
info@combigene.com