

EMEA kent weesgeneesmiddel(orphan drug)status toe aan Kiadis Pharma's hoofdproduct ATIR™

Amsterdam, September 22, 2008 – Vandaag kondigt Kiadis Pharma aan dat haar hoofdproduct ATIR™ de weesgeneesmiddel-status (orphan drug designation) heeft ontvangen van de "European Medicines Agency" (EMA). ATIR™ is bedoeld ter voor het voorkomen van Graft Versus Host Disease (GvHD) bij allogene beenmergtransplantatie.

"In navolging van de eerder toegekende weesgeneesmiddelstatus door de FDA, is dit opnieuw een belangrijke stap in de ontwikkeling van ATIR™ als een nieuwe behandelingsaanpak om een veilige en wellicht levensreddende 'mismatched' beenmergtransplantatie mogelijk te maken voor terminale bloedkankerpatiënten" zegt Dr. Manja Bouman, Chief Executive Officer van Kiadis Pharma.

De weesgeneesmiddel-status van de EMA is bedoeld voor nieuwe therapieën die ontwikkeld worden voor de behandeling van levensbedreigende, chronische of slepende ziekten en aandoeningen, die relatief weinig voorkomen in de landen van de Europese Unie en waarvoor nog geen geschikte behandeling mogelijk is. De weesgeneesmiddel-status voorziet in bepaalde voordelen voor onderzoek en ontwikkeling, vrijstelling van bepaalde gebruikers kosten en een exclusiviteitsperiode van tien jaar in de Europese Unie na goedkeuring van het produkt.

ATIR™ is in ontwikkeling om herstel van het immuunsysteem na een transplantatie te bespoedigen zonder dat de levensbedreigende complicatie van acute Graft versus Host Disease (GvHD) optreedt. GvHD is een aandoening waarbij organen en/of weefsel van de patiënt door het nieuwe immuunsysteem van de donor worden afgestoten. Voor de huidige allogene beenmergtransplantaties is het essentieel dat het immuunsysteem van de patiënt en de donor zoveel mogelijk overeenkomen om het risico op GvHD te beperken. Hierdoor is de behandeling afhankelijk van het beschikbaar zijn van een "passende" donor. Door het voorkomen van GvHD maakt ATIR™ het mogelijk om een "niet passende" donor te gebruiken. Daardoor zorgt het produkt voor het opheffen van de grote beperking voor het toepassen van donor beenmergtransplantaties; het tijdig vinden van een passende donor.

Allleen al in de Europese Unie sterven er jaarlijks 70.000 mensen aan bloedkanker. Voor deze groep van terminale bloedkankerpatiënten is een beenmergtransplantatie mogelijk de enige behandelingsmogelijkheid die kans geeft op langere overleving of genezing. Jaarlijks ontvangen ongeveer 9.000 patiënten in de Europese Unie een beenmergtransplantatie van een passende donor. Echter, dat is slechts 1/3 van de patiënten in de Europese Unie die een beenmergtransplantatie nodig hebben. Het merendeel van de patiënten blijft dus van deze mogelijk levensreddende behandeling verstoken.

Over Kiadis Pharma

Kiadis Pharma is een op oncology gericht farmaceutisch bedrijf met drie producten in verschillende fases van klinische ontwikkeling. De onderneming ontwikkelt producten die nieuwe behandelingen mogelijk maken voor terminaal zieke kankerpatiënten die nu nog niet beschikbaar zijn, maar waar aanzienlijk behoefte aan is. Kiadis Pharma



richt zich daarbij voornamelijk op de beperkingen en complicaties van beenmergtransplantatiebehandelingen bij bloedkankerpatienten. Het hoofdkantoor van Kiadis Pharma is gevestigd in Amsterdam. De onderneming heeft daarnaast faciliteiten in Groningen en Montreal, Canada. Voor meer informatie over Kiadis Pharma, verwijzen wij u naar: www.kiadis.com

For more information please contact:

Kiadis Pharma B.V.

Eefje Simpelaar

Director Communications

Email: e.simpelaar@kiadis.com

Tel: +31 203140250

Mob +31 610829344