



Pressmeddelande 4 april 2012

Medivir tillkännager att fyra TMC435-abstrakt accepterats för presentation på EASL-mötet

~ Innefattande en muntlig presentation av slutanalysen av fas IIb-studien, ASPIRE (C206) av TMC435, som valts till att uppmärksammas under EASL:s officiella medieaktiviteter vid konferensen ~

Huddinge – Medivir AB (OMX: MVIR), ett forskningsbaserat specialistläkemedelsbolag med fokus på infektionssjukdomar, meddelar i dag att fyra abstrakt som rör bolagets läkemedelskandidat TMC435 som utvecklas i samarbete med Janssen R&D Ireland för hepatit C, administrerad en gång dagligen, accepterats för presentation vid EASL:s (European Association for the Study of the Liver) 47:e årsmöte som äger rum 18–22 april i Barcelona, Spanien.

Följande abstrakt kommer att presenteras muntligt:

- TMC435 FÖR PATIENTER INFEKTERADE MED HCV AV GENOTYP 1 SOM TIDIGARE INTE SVARAT PÅ BEHANDLING MED PEGYLERAT INTERFERON/RIBAVIRIN: VIROLOGISKA ANALYSER FRÅN ASPIRE-STUDIEN
- TMC435 FÖR PATIENTER INFEKTERADE MED HCV AV GENOTYP 1 SOM TIDIGARE INTE SVARAT PÅ BEHANDLING MED PEGYLERAT INTERFERON/RIBAVIRIN: SLUTLIGA SVR24-RESULTAT FRÅN ASPIRE-STUDIEN
- JÄMFÖRELSE AV TVÅ KVANTITATIVA ANALYSER AV HCV-RNA HOS PATIENTER SOM FÅTT BEHANDLING BASERAD PÅ PROTEASHÄMMARE: IMPLIKATIONER FÖR RESPONSSTYRD BEHANDLING

Följande abstrakt kommer att presenteras som poster:

- INGEN POTENTIELL FOTOSENSITIVITET MED TMC435 HOS FRISKA FRIVILLIGA

Abstrakten kommer att finnas tillgängliga på EASL:s hemsida, www.easl.eu från och med idag

För mer information om Medivir, vänligen kontakta:

Medivir

Rein Piir, EVP Corporate Affairs & IR

M:Communications

Europa: Mary-Jane Elliott, Amber Bielecka, Hollie Vile

Mobil: +46 708 537 292

medivir@mcomgroup.com

+44(0)20 7920 2330

Om Medivir

Medivir är ett växande forskningsbaserat specialistläkemedelsbolag som fokuserar på behandling av infektionssjukdomar inom värdepålitliga stora sjukdomsområden. Medivir har expertis av världsklass på området inhibition av polymeraser och proteasenzym, samt när det gäller läkemedelsutveckling inom detta område, vilket har resulterat i en bred FoU-portfölj inom området infektionssjukdomar. Bolagets nyckelproduktkandidat är TMC435, en proteashämmare som är i klinisk fas III-utveckling för behandling av hepatit C. TMC435 utvecklas i samarbete med Janssen Pharmaceuticals.

I juni 2011 förvärfvade Medivir specialistläkemedelsbolaget BioPhausia i syfte att kommersialisera TMC435 på de nordiska marknaderna när läkemedlet blir godkänt.

Medivirs första produkt, den unika munsårsprodukten Xerese®/Xerclear®, lanserades på den amerikanska marknaden i februari 2011. Xerese®/Xerclear®, som är godkänt både i USA och Europa, lanseras i samarbete med GlaxoSmithKline för receptfri försäljning i Europa, Japan och Ryssland. Rättigheterna i Nordamerika, Kanada och Mexico såldes till Meda AB i juni 2011. Medivir har behållit rättigheterna för försäljning av Xerclear® i Sverige och Finland.

För mer information om Medivir, vänligen se bolagets webbplats: www.medivir.com