

PRESSMEDDELANDE

Stockholm, 9 september, 2013



Sobi förvärvar samtliga rättigheter för Kineret® samt kliniska data för Kepivance® från Amgen

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) (Sobi) meddelade idag att de har förvärvat fullständiga rättigheter att utveckla och kommersialisera Kineret (anakinra) från det amerikanska bioteknikbolaget Amgen.

Överenskommelsen gäller för samtliga medicinska användningsområden. Det reviderade avtalet utökar en tidigare uppgörelse som gav Sobi rättigheter till Kineret inom reumatoid artrit (RA) och fyra andra sällsynta diagnoser, inklusive kryopyrinassocierade periodiska syndrom (CAPS).

Sobi förvärvade även rätten till ytterligare data för Kepivance som ger företaget möjlighet att utforska en ny potentiell medicinsk användning baserat på två fas tre-studier som utförts av Amgen. De randomiserade dubbelblinda placebokontrollerade studierna, som har omfattat över 400 patienter, visar att Kepivance har potentialen att minska förekomsten av svår oral mukosit hos patienter som genomgår behandling för framskriden huvud- och halscancer.

"Detta tillägg till vårt befintliga avtal bygger på vårt starka partnerskap med Amgen", sa Geoffrey McDonough, VD och koncernchef för Sobi. "Kineret är redan en viktig produkt för Sobi och denna uppgörelse ger oss möjlighet att undersöka läkemedlets användning inom nya indikationer. Dessutom kan resultaten från fas tre-studierna för Kepivance göra det möjligt för oss att göra denna behandling tillgänglig för en betydligt större grupp av patienter i framtiden."

Enligt villkoren i det ändrade avtalet, har Sobi och Amgen reviderat de ekonomiska villkoren för att inkludera förvärvet av ytterligare rättigheter och data.

PRESSMEDDELANDE

Stockholm, 9 september, 2013



Om Kineret (anakinra)

Kineret är ett rekombinant proteinläkemedel som godkänts för behandling av barn och vuxna med NOMID, samt för minskning av symtom och fördröjning av utvecklingen av strukturella ledskador vid måttlig till svår aktiv reumatoid artrit (RA) hos patienter 18 år eller äldre som svarat otillräckligt på behandling med en eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARD). Kineret blockerar den biologiska aktiviteten hos IL-1 genom att binda till interleukin-1-typ 1-receptorn, som uttrycks i en mängd olika vävnader och organ. IL-1 är en central förmedlare av inflammation och starkt bidragande till autoinflammatoriska sjukdomar hos både vuxna och barn. För mer information om Kineret, se förskrivningsinformationen. (www.kineretrx.com)

Om Kepivance

Kepivance används för reduktion av incidens, duration och svårighetsgrad av svår mukositis hos vuxna patienter med hematologiska maligniteter som får myeloablativ radiokemoterapi, associerad med hög incidens av svår mukositis och som kräver autolog hematopoetisk stamcellssupport. Information om Kepivance finns på: www.kepivance.com

Om Sobi

Sobi är ett internationellt läkemedelsföretag inriktat på att tillhandahålla innovativa behandlingar och service som förbättrar livet för patienter med sällsynta sjukdomar. Produktportföljen är främst inriktad på inflammationssjukdomar och genetiska sjukdomar samt tre projekt i sen klinisk fas inom hemofili och neonatologi. Sobi marknadsför även en portfölj specialist- och särlekemedel på uppdrag av olika partnerföretag. Intäkterna uppgick 2012 till 1,9 miljarder kronor och antalet anställda var cirka 500. Aktien (STO: SOBI) är noterad på OMX NASDAQ Stockholm. Ytterligare information finns på www.sobi.com

För mer information vänligen kontakta (ej för publicering)

Media relations

Oskar Bosson, Head of Communications

T: +46 70 410 71 80

oskar.bosson@sobi.com

Investor relations

Jörgen Winroth, Vice President, Head of Investor Relations

T: +1 347-224-0819, +1 212-579-0506, +46 8 697 2135

jorgen.winroth@sobi.com