

KONTAKT:

Swedish Orphan Biovitrum (Sobi) AB

Alan Raffensperger
Chief Operating Officer
+46 8 697 20 90

Savient Pharmaceuticals, Inc.

John P. Hamill
Senior Vice President and Chief Financial Officer
information@savient.com
(732) 418-9300

Burns McClellan
Caitlyn Murphy
cmurphy@burnsmc.com
(212) 213-0006

Sobi och Savient Pharmaceuticals tillkännager marknadsföringsavtal för Kineret[®] (anakinra) i USA

Stockholm, Sverige/Bridgewater, New Jersey, USA, den 19 februari 2013 - Sobi (STO: SOBI) och Savient Pharmaceuticals, Inc. (NASDAQ: SVNT) meddelade idag att de har ingått ett avtal om gemensam marknadsföring av Kineret[®] (anakinra) i USA.

Kineret är en rekombinant IL-1-receptorantagonist som i USA är godkänt för behandling av symtom och fördröjning av strukturella ledskador vid måttlig till svår aktiv reumatoid artrit (RA) hos patienter 18 år eller äldre som svarat otillräckligt på behandling med ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARD). Kineret är också godkänt i USA för behandling av barn och vuxna med den svåraste formen av kryopyrinassocierade periodiska syndrom (CAPS), så kallad Neonatal-Onset Multisystem Inflammatory Disease (NOMID).

"Savients organisation kommer att förstärka vår marknadsföring av Kineret i USA", säger Alan Raffensperger, Chief Operating Officer för Sobi. "Samarbetet utökar vår närvaro bland amerikanska läkare som behandlar patienter som lider av reumatoid artrit och förbättrar vår egen förmåga att direkt stödja det pediatrika segmentet. Kineret är en viktig behandling för dessa patientgrupper".

Savient är ett biofarmaceutiskt specialistföretag som utvecklat och kommersialiserat KRYSTEXXA[®] (pegloticase) för behandling av refraktär kronisk gikt i USA. Savients säljkår har starka och etablerade relationer med reumatologer i USA, vilket gör Savient en utmärkt partner för Sobi.

"Vi är glada att tillkännage samarbetet med Sobi", säger Lou Ferrari, VD och koncernchef för Savient. "Kineret kompletterar Savients strategiska inriktning och fokus när vi bygger vidare på våra befintliga relationer med reumatologer och patienter samtidigt som vi marknadsför vår egen produkt, KRYSTEXXA. Vi ser fram emot att samarbeta med Sobi för att göra Kineret mer tillgängligt för patienter med reumatoid artrit."

Enligt villkoren i avtalet har Sobi beviljat Savient exklusiva rättigheter att tillsammans med Sobi marknadsföra Kineret i USA. Savient kommer att börja marknadsföra Kineret från och med den första april 2013. Sobi kommer att fortsätta att ansvara för kommersiell läkemedelstillverkning, leverans, farmakovigilans och regulatoriska aktiviteter för Kineret.

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 sällsynta läkemedel på uppdrag av olika partnerföretag. Intäkterna uppgick 2011 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.

Om reumatoid artrit

Ledgångsreumatism är en vanlig systemisk sjukdom som drabbar bindväv. Ledinflammation är det dominerande kliniska tecknet, särskilt i hand- och fotleder. Förloppet är varierande men ofta långvarigt och progressivt, vilket leder till felställningar och invaliditet. Patienter med ledgångsreumatism producerar stora mängder av inflammatoriska signalsubstanter, bland dem interleukin-1. Detta leder till skadliga effekter, såsom svullnad och vävnadsskada.

Om CAPS och NOMID

Kryopyrinassocierade periodiska syndrom (CAPS) är en grupp sällsynta ärftliga autoinflammatoriska sjukdomar orsakade av autosomala dominant mutationer i en gen som kallas NLRP3. CAPS karakteriseras av en okontrollerad överproduktion av IL-1 beta. IL-1 ger upphov till ett antal inflammatoriska reaktioner, såsom feber, smärtkänslighet, ben- och brosknedbrytning samt frisättning av akutfasproteiner. I sin allvarligaste form, NOMID, i Europa även kallad kroniska infantila neurologiska hud-och artritssyndrom (CINCA), är den associerad med förhöjd dödlighet, feber, hudutslag, kronisk aseptisk hjärnhinneinflammation, hörsel- och synpåverkan, typiska anormala ansiktsdrag och överväxt av benvävnad. Den medelsvåra formen av sjukdomen är vanligen associerad med episoder av intensiva och varaktiga attacker och sjuklighet, bland annat tilltagande hörselnedsättning och njursvikt som en följd av amyloidos (ett tillstånd där amyloidprotein inlagras i organ och/eller vävnader). Den lindrigaste formen av sjukdomen uppträder som köldinducerade attacker av feber, hudutslag och sjukdomskänsla. Förekomsten av CAPS beräknas vara 1:1 000 000 globalt.

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 Savient Pharmaceuticals, Inc.

Savient Pharmaceuticals, Inc. är en specialisläkemedelsföretag som fokuserar på att utveckla och kommersialisera KRYSTEXXA® (peglyticase) för behandling av kronisk gikt hos vuxna patienter som inte svarar på konventionell behandling. Savient har exklusivt licensierade globala rättigheter till den teknik som är relaterad till KRYSTEXXA och dess användningsområden från Duke University ("Duke") och Mountain View Pharmaceuticals, Inc. ("MVP"). Duke utvecklade det rekombinanta urikaset enzymet och MVP utvecklade den PEGylering-teknik som används vid tillverkningen av KRYSTEXXA. MVP och Duke har beviljats amerikanska och utländska patent och hävdar den licensierade tekniken. Dessutom äger eller deläger Savient amerikanska och utländska patent och patentansökningar som tillsammans bildar en bred portfölj av patent som täcker sammansättning, tillverkning och användningsmetoder och förvaltning av KRYSTEXXA. Savient levererar också Oxandrin® (oxandrolontabletter, USP) CIII i USA. För mer information, vänligen besök bolagets hemsida www.savient.com.

Informationen ovan är sådan som offentliggjorts enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 19 februari 2013 klockan 14.30 CET.