

## **PRESSNYTT**

### **Hopp till alla som löper hög risk att utveckla MS**

#### *Resultaten av BENEFIT-studien bör sätta en ny standard för beslut om tidig behandling – förlängd tid till MS-diagnos*

Thessaloniki, Grekland, 30 september, 2005 – Tidig behandling med Betaferon® (interferon beta-1b) efter ett första skov som tyder på multipel skleros (MS) kan försena utvecklingen av fastställd MS-diagnos. Resultaten av den multinationella BENEFIT\*-studien som presenterades vid kongressenECTRIMS\*\* visade att personer som behandlats med Betaferon var dubbelt så skyddade mot att utveckla MS än de som behandlats med placebo (31 procent jämfört med 15 procent får inte ett andra skov under studiens tvåårsperiod).

Utan behandling får 85 procent av de personer som drabbas av ett första skov diagnosen MS inom två år. Det här är första gången som behandling med läkemedel i hög dos och med hög frekvens har undersökts hos den här patientgruppen.

”I den här Betaferonstudien såg vi att risken att utveckla MS jämfört med placebo var 50 procent mindre. Dessa anmärkningsvärda resultat visar att tidig behandling med interferon i hög dos och med hög frekvens har en otvetydig positiv effekt på patienterna och ger få bieffekter”, sa Ludwig Kappos, professor i neurologi/klinisk neuroimmunologi vid universitetet i Basel, Schweiz, och huvudprövare i BENEFIT-studien. ”Dessa data ger ytterligare stöd för åsikten att ju tidigare man ger effektiv behandling, desto bättre blir utgången. Resultaten bör hjälpa läkare i diskussionerna med patienterna om att inleda behandling så tidigt som möjligt.”

#### **För kontakt med svensk läkare som deltagit i studien, kontakta**

Informationschef Lisa Emilsson, 08-728 42 49; 0706-35 72 20; [lisa.emilsson@schering.de](mailto:lisa.emilsson@schering.de)

BENEFIT-studien visade att personer som är i riskzonen att utveckla MS är villiga att inleda behandling tidigt och fortsätta med den. ”Jag blev först helt förkrossad när min läkare berättade att jag troligen skulle få MS”, sa Lucy Reynolds i Ottawa, Kanada. ”När jag fick chansen att vara med i BENEFIT-studien, var det en positiv möjlighet och det har gett mig hopp för framtiden. Jag upplevde förbättringar under hela studieperioden och jag har kunnat fortsätta med mina vanliga aktiviteter och mår för tillfället bra.”

Betaferon gav mycket få biverkningar i prövningen, och nästan 95 procent av alla patienter genomförde den tvååriga studieperioden. Betaferon var det första sjukdomsmodifierande

läkemedlet (bromsmedicin) mot MS och är en väletablerad behandling runt om i världen. Sexton års uppföljning av personer som behandlats med Betaferon har visat att det är säkert och har få bieffekter.

\* Betaferon®/Betaseron® in Newly Emerging MS For Initial Treatment

\*\* 21st Congress of the European Committee for the Treatment and Research in Multiple Sclerosis/10th Annual Meeting of the Americas Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis, Thessaloniki, Greece

**Schering Nordiska AB**

30 september 2005

**Mer information:** [www.ms-portalen.se](http://www.ms-portalen.se) (MS-nyheter\ Presseextra)

**För kontakt med svensk läkare som deltagit i studien, kontakta**

Informationschef Lisa Emilsson, 08-728 42 49; 0706-35 72 20; [lisa.emilsson@schering.de](mailto:lisa.emilsson@schering.de)

Schering Nordiska AB är ett dotterbolag till Schering AG, ett forskningsbaserat läkemedelsföretag. Företagets verksamhet är fokuserad på fyra affärsområden: Gynekologi & Andrologi, Oncology, Diagnostic Imaging och Specialized Therapeutics för funktionsnedsättande sjukdomar. I egenskap av en global aktör med innovativa produkter strävar Schering efter en ledande ställning över hela världen. Företagets egna starka forsknings- och utvecklingsresurser tillsammans med stödet från ett globalt nätverk av externa partners står som garanti för nya lovande produkter från Schering. Företaget vill genom sin forskning bidra till framsteg inom det medicinska området i strävan efter förbättrad livskvalitet: Making Medicine Work

###