



Pressmeddelande

Bayer AB
Bayer Schering Pharma
Box 606
SE-169 26 Solna
www.bayer.se
www.bayerscheringpharma.se

Nytt hopp för patienter med lymfkörtelcancer

Stockholm, den 20 december 2007 - **Patienter med utbrett follikulärt lymfom kan få förlängd tid till återfall eller försämring med i median två år. Detta visar nya data från en stor multinationell fas III-studie bland lymfompatienter som i dagarna presenteras på ASH-kongressen i Atlanta.**

I Sverige insjuknar varje år cirka 2 000 personer i maligna lymfom - av dem har cirka 200 personer follikulärt lymfom.

- Follikulärt lymfom kan inte botas med standardbehandling. De flesta patienter lever länge – mer än tio år. Trots att behandling med cytostatika och strålbehandling är effektivt så brukar sjukdomen återkomma. På grund av detta är det viktigt med nya behandlingsprinciper som hindrar återfall, säger Martin Erlanson, överläkare i onkologi vid Norrlands universitetssjukhus, som har haft med patienter i studien.

Behandling

Traditionellt behandlas utbrett follikulärt lymfom med cytostatika. I den nu presenterade studien har man efter cytostatikabehandlingen gett en konsoliderande behandling med Zevalin. Zevalin är en antikropp till vilken man har kopplat en radioaktiv isotop. Behandlingen innebär en målsökande strålbehandling. Med denna konsoliderande behandling har man i studien visat att man kan förlänga mediantiden till försämring eller återfall med 37 månader, jämfört med 13 månader i

kontrollgruppen.

- Vi är nöjda med resultaten i studien då den visar att man tydligt förbättrar effekten av behandling med en konsoliderande Zevalinbehandling. Resultaten är imponerande då behandlingen också är väl tolererad, säger Martin Erlanson.

Om studien

Den presenterade multinationella studien FIT (Zevalin First-Line Indolent Trial) har genomförts på patienter med follikulärt lymfom och presenterades på den årliga hematologikongressen ASH i Atlanta.

Studien baseras på data från 414 patienter med follikulärt lymfom från Europa och Kanada. I Sverige deltog sex patienter. Alla patienterna i studien hade fått cytostatikabehandling och svarat på behandlingen. Efter avslutad cytostatikabehandling fick hälften av patienterna konsoliderande Zevalinbehandling.

För mer information, vänligen kontakta:

Anna Björlin, Communication Officer

Bayer Schering Pharma

Tfn: +46 8 580 223 91

e-post: anna.bjoerlin@bayerhealthcare.com

Bayer Schering Pharma är ett ledande, världsomspännande läkemedelsföretag inom specialistbehandlingar. Forsknings- och affärsverksamheten inriktas på områdena, Oncology, Hematology/Cardiology, Women's Healthcare, Primary Care, Specialized Therapeutics och Diagnostic Imaging. Med sina innovativa produkter siktar Bayer Schering Pharma på att inta en ledande ställning på marknader för specialistbehandling. Bayer Schering Pharma strävar efter att med hjälp av nyskapande idéer förbättra människors livskvalitet och bidra till medicinska framsteg.

I de skandinaviska länderna ingår Bayer Schering Pharma i **Bayer Norden**, som är en regional enhet i den internationella koncernen Bayer AG. Bayer Norden omfattar Danmark, Sverige, Norge och Island samt Estland, Lettland och Litauen. Vi har 475 anställda samt en nettoomsättning på 731 miljoner euro och ett rörelseresultat på 15,8 miljoner euro (2006).

Bayer Schering Pharmas huvudkontor ligger i Berlin. Det skandinaviska huvudkontoret ligger i Stockholm. Under 2006 uppgick den totala omsättningen till över 10 miljarder euro globalt, och totalt investerades 1,4 miljarder euro i forskning och utveckling. Bayer Schering Pharma är bland de tio främsta specialiserade läkemedelsföretagen i världen. Företaget är i dag marknadsledande inom hormonbaserade preventivmedel och är bland de främsta aktörerna på områdena multipel skleros, hematologi och kardiologi samt onkologi och bilddiagnostik.

Forward-Looking Statements

This news release contains forward-looking statements based on current assumptions and forecasts made by Bayer Group management. Various known and unknown risks, uncertainties and other factors could lead to material differences between the actual future results, financial situation, development or performance of the company and the estimates given here. These factors include those discussed in our public reports filed with the Frankfurt Stock Exchange and with the U.S. Securities and Exchange Commission (including our Form 20-F). The company assumes no liability whatsoever to update these forward-looking statements or to conform them to future events or developments.