

RENDKÍVÜLI TÁJÉKOZTATÁS

Az Egis Gyógyszergyár Nyrt. (Egis) bejelenti, hogy az Egis és üzleti partnere, az Actavis, Inc. (Partner) – korábbi nevén Watson Pharmaceuticals, Inc. – megállapodást kötött az AstraZeneca-val a Crestor® tabletták generikus változatát (rozuvasztatin kalcium) és az Egis által kifejlesztett rozuvasztatin cink terméket érintő szabadalmi per lezárására. A megállapodás szerint a Partner a gyermekgyógyászati szabadalmi kizárólagosság 2016. július 8-ai lejárta előtt 67 nappal – vagy bizonyos körülmények között annál korábban is – piacra hozhatja rozuvasztatin kalcium termékét, a Crestor® generikus változatát.

A megállapodás részeként a Partner számára megengedett, hogy 2016. május 2-ától – vagy bizonyos körülmények között annál korábban is – forgalomba hozza az Egis által kifejlesztett rozuvasztatin cink terméket, amely 2011 augusztusában az FDA-tól (az Egyesült Államok Élelmiszer- és Gyógyszerfelügyelete) feltételes törzskönyvi engedélyt (tentative approval) kapott. Az esetleges forgalombahozatalról ugyanakkor a Partner egyelőre nem döntött. Az Egis és a Partner közötti szerződések alapján az Egis részesülni fog a Partner rozuvasztatin kalcium forgalmazásával keletkező jövedelméből is. E termék 2011 júniusában kapott az FDA-tól feltételes törzskönyvi engedélyt.

Az Egis-ről

A budapesti székhelyű, magyarországi Egis Gyógyszergyár Nyilvánosan Működő Részvénytársaság egyike azoknak a vezető regionális generikus gyógyszergyáraknak, amelyek működése elsősorban Közép-Európára, Oroszországra és a FÁK országokra irányul. Tevékenysége a keringési rendszer, a központi idegrendszer, légző- és emésztőrendszer zavarainak gyógyítására alkalmas gyógyszerhatóanyagok és készgyógyszerek fejlesztésére, gyártására és piaci forgalmazására összpontosul.

A Crestor® az AstraZeneca cégcsoport védjegye.

Budapest, 2013.03.25.

Egis Gyógyszergyár Nyrt.