

Pressemitteilung
4. Oktober 2006

NeuroBiotec erreicht wichtigen Meilenstein für die Marktzulassung seines Parkinsonmedikamentes

Nach erfolgreichem Abschluss der klinischen Studien ist die Einreichung des Lisurid TDS für das europäische Zulassungsverfahren Anfang 2007 geplant.

In klinischen Studien der Phase II/III hat die NeuroBiotec Pharma AG (NBT Pharma AG) die Wirksamkeit und Sicherheit des transdermalen Lisurid (Lisurid TDS, „Lisurid-Pflaster“) als Kombinationstherapie bei der Parkinson'schen Erkrankung als 1. Indikation eindrucksvoll belegt. Somit kann eine Zulassung von Lisurid TDS bereits Anfang 2007 für die europäische Union beantragt werden.

Des Weiteren ist die klinische Entwicklung sowohl beim Lisurid TDS bei Restless Legs Syndrome (RLS - Das Syndrom der unruhigen Beine) als auch bei der injizierbaren Form (Lisurid SC) für die Indikation der fortgeschrittenen Parkinson'schen Erkrankung voran gegangen, so dass die behördliche Einreichung beider Indikationen ebenfalls im Jahr 2007 erfolgen wird.

Die NeuroBiotec GmbH, Berlin hat vor kurzem sämtliche Anteile an der Schweizer Axxonis Pharma GmbH in Appenzell, Schweiz übernommen und ist in die NeuroBiotec Pharma AG umgewandelt worden. Das deutsch-schweizerische Unternehmen beschäftigt mehr als 20 Mitarbeiter an den zwei Standorten Berlin und Appenzell. Am 2. Oktober 2006 konnte mit 7 Mio. Euro das erste Closing der laufenden Finanzierungsrunde erreicht werden. Dadurch sind die Vorbereitung des Börsengangs (IPO) und das weitere Wachstum des Unternehmens gesichert.

Die NeuroBiotec GmbH wurde 2001 von Dr. Reinhard Horowski und Dr. Johannes Tack gegründet. Das Unternehmen ist auf dem Gebiet der Arzneimittelentwicklung und -zulassung tätig.

Kontakt:

Thomas Fröhlich

NeuroBiotec Pharma AG
Tegeler Straße 6
13353 Berlin
Germany

Tel: +49 (0)30 460 619 17
Fax: +49 (0)30 460 619 22

Email:
t.froehlich@neurobiotec.com

Internet:
www.neurobiotec.com