

Presseinformation

Berlin, Januar 2005



NeuroBiotec führt Kapitalerhöhung durch

Kapitalerhöhung um 10 Millionen Euro sichert Wachstumsstrategie weiter ab.

Der NeuroBiotec GmbH, Berlin, fließen 10 Millionen Euro aus einer Kapitalerhöhung zu. Die Düsseldorfer Beteiligungsgesellschaft HighTech Beteiligungen GmbH & Co. KG, die bereits 2002 die erste Finanzierungsrunde der Gesellschaft strukturiert hat, fungierte auch diesmal als Leadinvestor, der zusammen mit einer Gruppe von privaten Investoren die entsprechenden Mittel für die weitere Geschäftsentwicklung der Gesellschaft bis Ende 2008 zur Verfügung stellt.

„Die finanziellen Mittel aus der Kapitalerhöhung versetzen uns in die günstige Lage, die für das Zulassungsverfahren geforderten klinische Phase III - Studien in beiden Leadindikationen ohne finanzielle Unterstützung Dritter durchführen zu können. Die planmäßige Entwicklung unserer Produktkandidaten bis zur Einreichung der Zulassungsunterlagen wird dadurch sichergestellt“, bestätigt Dr. Tack, Geschäftsführer von NeuroBiotec. „Außerdem können wir erste eigene Forschungs- und Entwicklungskonzepte bei entsprechend positivem Verlauf der präklinischen Versuchsreihen bis zur klinischen Phase I mit dem uns zur Verfügung stehenden Kapital realisieren.“

NeuroBiotec, ein Spin-off der Schering AG, Berlin, entwickelt neuartige Medikamente gegen die Parkinsonsche Krankheit und das Restless Legs Syndrom (RLS). Zur Zeit läuft eine multizentrische placebo-kontrollierte Phase II Studie des Lisurid-Pflasters in 9 europäischen Ländern in der Indikation Morbus Parkinson und eine zweite Phase II/III Studie in der Indikation „Restless-Legs.“ Die Auswertung dieser Studie hat bereits begonnen. Zwei weitere Phase III Studien sind in der konkreten Vorbereitung. Das Lisuridpflaster erweist sich für Parkinson- und „Restless Legs“ Patienten als einfach in der Anwendung, und dies bei guter Wirksamkeit und sehr guter Verträglichkeit, die u.a. auf eine individuelle Steuerbarkeit der Therapie zurückgeführt werden kann.

Parallele Entwicklungen und klinische Studien in den USA und Kanada wurden von Prestwick Pharmaceuticals Inc., Washington DC, dem US-amerikanischen Lizenzvertragspartner von NeuroBiotec, bereits begonnen. Nach Vorliegen der Daten wird NeuroBiotec eine erste Zulassung bei der europäischen Zulassungsbehörde (EMA) voraussichtlich im Jahre 2006 beantragen.

Kontakt:

Thomas Fröhlich

NeuroBiotec GmbH
Tegeler Straße 6
13353 Berlin
Germany

Tel: +49 (0)30 46 06 19 17
Fax: +49 (0)30 46 06 19 22

Email:
t.froehlich@neurobiotec.com

Internet:
www.neurobiotec.com