

Sanofi-aventis ve Wellstat Therapeutics Tip II Diyabet tedavisinde yeni bir oral ajan için Dünya Çapında İnhisari Lisans Anlaşması Yapıyor

Paris, Fransa– Sanofi-aventis (EURONEXT: SAN ve NYSE: SNY) ve Wellstat Therapeutics Corporation, Tip II Diyabet tedavisi için kendi sınıfında ilk olan, yeni bir oral insülin sensitizörü PN2034 için global lisans anlaşması yaptıklarını duyurdu. Bir sensitizör olan bu ajanın diyabetik hastaların karaciğerinde insülinin etkisini artırarak normalize etmesi bekleniyor. Bileşik, halen Faz II klinik testlere tabi tutuluyor.

Bu anlaşma altında, sanofi-aventis PN2034 ve ilgili bileşikleri geliştirme, üretme ve ticaretini yapmak için dünya çapında inhisari lisans almış olacak.

“Etkili diyabet tedavisinde 80 yılı aşkın araştırma, geliştirme ve ticaret deneyimimizle diyabet tedavisinde yeni bir yolu keşfetme olasılığı için çok heyecan duyuyoruz” açıklamasını yapan sanofi-aventis, Ar-Ge'den Sorumlu Başkan Yardımcısı Marc Cluzel, *“Özellikle dünyanın lider insülini olan Lantus® ile diyabette yeni tedavilerin ön cephesindeyken PN2034 bize, diyabet portföyümüzü oral terapi için yeni bir insülin sensitizörü ile tamamlama imkanı verecek”* dedi.

Bu anlaşma şartları altında, Wellstat Therapeutics geliştirme, üretime ve satış hakları için peşin ödeme alacak ve geliştirme ve ruhsatlandırma aşamalarında ödemelere hak kazanacak. Bu ödemelerin toplamı 350 milyona dolara ulaşabilir. Wellstat Therapeutics dünyadaki ürün satışlarına ve satış rakamlarına dayalı performansa göre imtiyaz ücretleri de alacak.

Lisans anlaşması *Hart-Scott-Rodino Antitröst Yasası'na* göre antitröst iznine sahiptir.

Diabetes Mellitus hakkında

Diyabet vücudun insülin üretmediği veya insülini uygun şekilde kullanamadığı kronik bir hastalıktır. İnsülin, glukozun (şeker) enerji sağlaması için kandan hücrelere taşınması için gereken bir hormondur. Dünyada 230 milyonu aşkın kişi bu hastalıkla yaşamakta olup rakamın 20 yıl içinde 350 milyona yükselmesi beklenmektedir. Yaklaşık 24 milyon Amerikalının diyabeti olduğu ve bunun tahminen 5.7 milyonuna tanı konulmadığı hesaplanmaktadır. Aynı zamanda, tanı konulanların ortalama yüzde 40'ında, ADA tarafından önerilen HbA1c <yüzde 7 hedefine ulaşılmamaktadır. HbA1c testi geçen iki üç aylık dönemdeki ortalama kan glukozu düzeylerini ölçmektedir.

Wellstat Therapeutics hakkında

Wellstat Therapeutics Gaithersburg, Maryland'de kurulu özel bir biyofarmasötik firmasıdır. Wellstat Therapeutics onkoloji, metabolik, nörometabolik ve nörodejeneratif hastalıklar alanında yeni ve gelişmiş tedavi ürünleri keşfetmek, geliştirmek ve ticarileştirmek için çalışmaktadır. Wellstat Therapeutics Wellstat Şirketler Grubunun bir parçasıdır. Daha fazla bilgi için lütfen şirketin web sitesini ziyaret ediniz: <http://www.wellstat.com>.

Sanofi-aventis hakkında

Dünyanın önde gelen ilaç şirketleri arasında yer alan sanofi-aventis, tüm insanların yaşamını iyileştirmek için tedavi çözümleri keşfeder, geliştirir ve hizmete sunar. Sanofi-aventis, Paris (EURONEXT: SAN) ve New York (NYSE: SNY) borsalarında işlem görmektedir.

İleriye dönük beyanlar

Bu basın bülteni, 1995 US. Private Security Litigation Reform Act'a göre, ileriye dönük beyanlar içermektedir. İleriye dönük beyanlar, tarihsel gerçekler değildir. Bu beyanlar; finansal projeksiyon ve tahminler ile bunların dayandığı varsayımları; gelecekteki operasyonlar, ürünler ve hizmetler ile ilgili plan, hedef ve beklentilere yönelik beyanları ve gelecek performansa yönelik beyanları kapsamaktadır. İleriye dönük beyanlar, sıklıkla, "beklemek", "öngörmek", "inanmak", "niyetinde olmak", "tahmin etmek", "planlamak" ve buna benzer ifadelerle tanımlanmaktadır. Sanofi-aventis yönetimi ileriye dönük bu beyanatlarda ifade edilen beklentilerin makul olduğuna inanmakla birlikte, yatırımcılar, ileriye dönük bilgi ve beyanların, pek çoğu önceden bilinmesi zor ve sanofi-aventis'in kontrolü dışında olan birçok risk ve belirsizliklere tabi olduğu, gerçek sonuçlar ve gelişmelerin, bu ileriye dönük bilgi ve beyanlar kapsamında ifade veya ima edilen veya projekte edilenlerden farklılık gösterebileceği konusunda uyarılmışlardır. Bu risk ve belirsizlikler, diğerleriyle birlikte, araştırma ve geliştirmeye ilgili belirsizlikleri, pazarlama sonrasında yapılacak olanlar da dahil olmak üzere, gelecekteki klinik veriler ve analizleri, FDA ve EMEA gibi sağlık otoritelerinin, ilaç adayları ile ilgili olarak başvurusu yapılan herhangi bir ilaç, cihaz veya biyolojik uygulamanın onaylanması veya onaylanmamasına dair kararlarını ve bu ilaçların piyasaya verilmesini veya ticari potansiyelini etkileyebilecek ürün bilgisi veya diğer konularla ilgili kararları, onaylanan ürün adaylarının ticari başarısının garanti edilememesini, gelecekte tedavi alternatiflerinin ruhsat onayı alma ve ticari başarıya ulaşma olasılığını ve sanofi-aventis tarafından SEC ve AMF'ye gönderilen dosyalarda tartışılan ve tanımlanmış olanlarla beraber, sanofi-aventis'in Form 20-F'de yer alan, 31 Aralık 2008'de sona eren yıla ait yıllık raporundaki "İleriye Dönük Beyanlarla İlgili Uyarıcı Beyanlar" ve "Risk Faktörleri" başlıkları altında listelenenleri kapsamaktadır. Sanofi-aventis, yürürlükteki yasalarca öngörülenler dışında, ileriye dönük bilgi ve beyanları ile ilgili güncelleme veya düzeltme yapma konusunda bir yükümlülük üstlenmemektedir