

PRESS RELEASE

DATE 4. Januar 2018
KONTAKT Media Relations: Victoria Maier, Senior Manager External Communications
Investor Relations: Julien Vignot, Head of Investor Relations
SEITE 1/2

VELTASSA[®] IN DER SCHWEIZ ZUR BEHANDLUNG VON HYPERKALIÄMIE ZUGELASSEN

SWISSMEDIC HAT PATIROMER UNTER DEM MARKENNAMEN VELTASSA[®] ZUR BEHANDLUNG VON HYPERKALIÄMIE (ERHÖHTE SERUMKALIUMWERTE) BEI ERWACHSENEN IN DER SCHWEIZ ZUGELASSEN.

Veltassa[®] ist ein natriumfreier Kaliumbinder, der zur Behandlung von Hyperkaliämie bei Erwachsenen zugelassen wurde. Das Medikament kann auch Patienten zur Verfügung gestellt werden, die eine Hyperkaliämie im Zuge einer Therapie mit Renin-Angiotensin-Aldosteron-System-Inhibitoren (RAASi) entwickeln. RAASi sind z.B. Angiotensin-Converting Enzyme (ACE)-Hemmer, Angiotensin-Rezeptorblocker (Sartane) und Aldosteron-Antagonisten, die oft zur Therapie der Hypertonie oder Herzinsuffizienz eingesetzt werden. Nahezu alle der im Rahmen des klinischen Phase-II/III-Programms mit Veltassa[®] behandelten Patienten wurden bei Beginn der Studien mit einem Renin-Angiotensin-Aldosteron-System-Inhibitor therapiert. Veltassa[®] wird voraussichtlich in der ersten Jahreshälfte 2018 für Patienten verfügbar sein.

«Mit Veltassa[®] steht den Patienten in der Schweiz eine einfach einzunehmende Therapieoption zur langfristigen K⁺-Kontrolle zur Verfügung. Dank Veltassa[®] ist es möglich, ihre optimale RAASi-Dosierung beizubehalten, um bestmöglich von ihrer Therapie zu profitieren», sagt Stefan Schulze, President of the Executive Committee und COO der Vifor Pharma Gruppe. «Mit Veltassa[®] sind wir in der Lage, ein effektives Medikament anzubieten, das mit unserem Ziel in Einklang steht, innovative und patientenorientierte Lösungen anzubieten».

Das von Relypsa entwickelte Medikament Veltassa[®] wurde im Oktober 2015 von der US-amerikanischen Gesundheitsbehörde FDA zur Behandlung von Hyperkaliämie zugelassen und wird seit Dezember 2015 Patienten in den USA zur Verfügung gestellt. Veltassa[®] wurde im Juli 2017 in der EU sowie in Norwegen, Liechtenstein, Island und in Australien im Dezember 2017 zugelassen. Weltweit sollen weitere Länder folgen.

WEITERE INFORMATIONEN

Media Relations

Victoria Maier
Senior Manager External Communications
Tel.: +41 58 851 80 16
E-mail: media@viforpharma.com

Investor Relations

Julien Vignot
Head of Investor Relations
Tel.: +41 58 851 66 90
E-mail: investors@viforpharma.com

Die **Vifor Pharma Gruppe**, ehemals **Galenica Gruppe**, ist ein globales Spezialitäten-Pharmaunternehmen. Sie hat sich zum Ziel gesetzt, globale Marktführerin in den Bereichen Eisenmangel, Nephrologie und kardiorenale Therapien zu werden. Das Unternehmen ist der bevorzugte Partner für Spezialitäten-Pharmaprodukte und innovative, patientenorientierte Lösungen. Die Vifor Pharma Gruppe will Patienten mit schweren und chronischen Krankheiten auf der ganzen Welt dabei helfen, ein Leben in besserer Gesundheit zu führen. Das Unternehmen entwickelt, produziert und vermarktet pharmazeutische Produkte für eine optimale Patientenversorgung. Die Vifor Pharma Gruppe nimmt in allen ihren Kerngeschäften eine führende Position ein und besteht aus folgenden Unternehmen: Vifor Pharma, Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma (ein gemeinsam mit Fresenius Medical Care geführtes Unternehmen), Relypsa und OM Pharma. Die Vifor Pharma Gruppe hat ihren Hauptsitz in der Schweiz und ist an der Schweizer Börse (SIX Swiss Exchange, VIFN, ISIN: CH0364749348) kotiert. Weitere Informationen finden Sie auf www.viforpharma.com.

Vifor Pharma, ein Unternehmen der Vifor Pharma Gruppe, ist eine der weltweit führenden Gesellschaften in der Erforschung, Entwicklung, Herstellung und Vermarktung von pharmazeutischen Produkten zur Behandlung von Eisenmangel. Das Unternehmen bietet zudem ein diversifiziertes Portfolio an verschreibungspflichtigen und rezeptfreien Medikamenten an. Vifor Pharma mit Managementstandort in Zürich, Schweiz, baut seine globale Präsenz laufend aus und verfügt über ein umfassendes, weltweites Netzwerk aus Tochtergesellschaften und Partnern.

Die Niederlassung **Vifor Pharma Schweiz** ist in Villars-sur-Glâne ansässig. Weitere Informationen finden Sie auf www.viforpharma.com und www.viforpharma.ch.

Über Hyperkaliämie

Hyperkaliämie, oder ein ungewöhnlich hoher Kaliumspiegel im Blut, ist eine schwere Erkrankung, die eine lebensbedrohliche Herzrhythmusstörung auslösen und zum plötzlichen Tod führen kann. Sie tritt häufig bei Patienten auf, die an chronischer Niereninsuffizienz (CKD), Hypertonie, Diabetes und/oder Herzinsuffizienz leiden. Bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz oder Herzinsuffizienz ist das Risiko einer Erkrankung an Hyperkaliämie besonders hoch. Dies ist insbesondere der Fall, wenn sie mit Hemmern des Renin-Angiotensin-Aldosteron-Systems (RAAS) behandelt werden, deren Einnahme zur Erhöhung des Serumkalium-Spiegels führen kann. Oftmals gibt es keinerlei Warnsignale, d.h., ein Patient kann wiederholt überhöhte Kaliumwerte aufweisen, ohne es zu wissen, und dem Risiko dieser kardialen Ereignisse ausgesetzt sein. Einige der Medikamente, die häufig CKD-Patienten mit Herzinsuffizienz verschrieben werden, um die Progression ihrer zugrunde liegenden Krankheit zu verlangsamen, können als Nebenwirkung Hyperkaliämie verursachen. Dazu gehören Hemmer des Renin-Angiotensin-Aldosteron-Systems (RAAS) wie Angiotensin-Rezeptorblocker (ARB), Aldosteron-Antagonisten (AA) und Angiotensin Converting Enzyme (ACE)-Hemmer.

Über Veltassa®

Veltassa® ist ein natriumfreier Kaliumbinder, der zur Behandlung von Hyperkaliämie zugelassen ist. Veltassa® sollte nicht als Notfallbehandlung bei lebensbedrohlicher Hyperkaliämie eingesetzt werden. Veltassa® wird als Pulver aus glatten, runden Kügelchen angeboten, das einmal täglich mit Wasser vermengt zu einer Mahlzeit eingenommen wird. Veltassa® wird im Darm nicht absorbiert und wirkt, indem es primär im Kolon Kalium bindet und gegen Kalzium austauscht. Das Kalium wird anschliessend über die normale Exkretion aus dem Körper ausgeschieden.