



CytoTools AG stellt Ergebnisse der indischen Phase-III-Studie mit großem Erfolg auf einer der größten asiatischen Diabeteskonferenzen vor

- Sehr großes Interesse für den Wirkstoff bei Fachpublikum auf indischer Diabeteskonferenz
- Gespräche zu Produktions- und Vermarktungsstart laufen
- Wannoxyme als wissenschaftlicher Name von DermaPro® bei der WHO beantragt

Darmstadt, 25. September 2013 – Centaur Pharmaceuticals, ein Partner der im Pharma- und Medizinproduktbereich beteiligten Technologieholding CytoTools AG, hat die Ergebnisse der indischen Phase-III-Studie auf der Diabeteskonferenz DFSICON 2013 in Jaipur, Indien, einem breiten Fachpublikum von über 400 Diabetes- und Fachärzten vorgestellt. Neben einem Vortrag von Dr. Sudhir K Jain, einem der behandelnden Ärzte, wurden auf dem Stand von Centaur und in Meetings mit den wichtigsten Fachärzten die hervorragenden Ergebnisse erläutert. Es wurde mit über 85 interessierten Medizinern ausgiebig über diesen erreichten Durchbruch in der Behandlung des diabetischen Fußes diskutiert und Informationen zum neuen Wirkstoff ausgegeben. Weiterhin wurde in speziellen Meetings mit allen wichtigen Meinungsbildnern aus dem Bereich Behandlung chronischer Wunden Einzelergebnisse und besondere Aspekte besprochen.

Hier wurde auch erstmals der für DermaPro® neu bei der WHO beantragte wissenschaftliche Name vorgestellt. Nach der noch ausstehenden Zustimmung wird das neue Molekül den chemischen Namen Wannoxyme tragen. Da diese neue chemische Verbindung auch eine eigene Molekülklasse darstellt, hatte CytoTools hier ein Vorschlagsrecht für den chemischen Namen der Verbindung. Dieser Fakt unterstreicht nochmals die Pionierleistung, die das Unternehmen bei der Forschung und Entwicklung dieses Wirkstoffs in den vergangenen Jahren erbracht hat.

Dr. Dirk Kaiser, Vorstand der CytoTools AG, fasst die Eindrücke der indischen Kollegen zusammen: „Laut unseren Partnern waren die Ärzte auf der Konferenz regelrecht begeistert von den durch unseren Wirkstoff geschaffenen neuen Therapiemöglichkeiten. Nicht nur die absolute Zahl von über 91% der sehr gut ansprechenden Patienten, sondern vor allem auch die sehr schnelle Wirksamkeit, mit einem Median beim kompletten Wundverschluss bereits nach knapp sechs Wochen Behandlung, rief ein sehr positives Echo hervor“, erläutert Dr. Kaiser. Daneben wurde auch das erstklassige Sicherheitsprofil, das bis heute über alle Studien hinweg zu keinem negativen Vorfall führte, als entscheidender Vorteil eingestuft. Ein weiterer marktentscheidender Punkt der Behandlung liegt in der Tatsache begründet, dass die Wirkstofflösung nicht gekühlt werden muss – ein gerade für den indischen Markt gewichtiges Argument.

Dr. Mukund Zarapkar, leitender Arzt der indischen Studie, fasst zusammen: „Mit Wannoxyme haben wir Ärzte erstmals ein patentiertes, extrem wirksames Mittel zur Verfügung, mit dem wir den diabetischen Fuß wirksam behandeln können. Vor diesem Hintergrund sind wir sehr gespannt, was die anstehenden Studien bei weiteren Indikationen für Ergebnisse erzielen, denn wir sehen in dem Wirkstoffmolekül Wannoxyme noch viel größeres Potential.“ Die Zulassungsunterlagen werden in den kommenden Wochen bei den indischen Behörden eingereicht. Dr. Zarapkar ergänzt: „Wir sind sehr stolz, dass wir hiermit erstmals einen innovativen, weltweit patentierten Wirkstoff, der in Deutschland entwickelt wurde, zuerst in Indien anbieten können. Bei der großen Anzahl an betroffenen Patienten in Indien sind wir davon überzeugt, dass dieser Wirkstoff einen eigenen Markt im Bereich der Wundheilung erschließen wird.“

Auch für die Zukunft belegt das große wissenschaftliche Interesse, insbesondere auf dem indischen Markt, das immense Potenzial von DermaPro®. Zur Vorbereitung und zur Koordination der im kommenden Jahr geplanten Markteinführung in Indien finden derzeit Gespräche des Vorstands der CytoTools AG mit dem Management von Centaur Pharmaceuticals statt. Hier wird festgelegt werden, wann mit der Produktion der ersten großen Chargen DermaPro® für den indischen Markt begonnen werden kann und die ersten Bestellungen hierfür auf den Weg gebracht werden.

Diese Mitteilung enthält bestimmte in die Zukunft gerichtete Aussagen. Diese spiegeln die Meinung von CytoTools zum Datum dieser Mitteilung wider. Die von CytoTools tatsächlich erzielten Ergebnisse können von den Feststellungen in den zukunftsbezogenen Aussagen erheblich abweichen. CytoTools ist nicht verpflichtet, in die Zukunft gerichtete Aussagen zu aktualisieren.

Die **CytoTools AG**, vormals CytoTools GmbH, ist ein Technologieholding- und Beteiligungsunternehmen, das Beteiligungen an ihren Tochterfirmen mit Produktentwicklung im Pharma- und Medizinproduktbereich hält: ca. 58% an der DermaTools Biotech GmbH (Therapiebereich Dermatologie, Urologie) und 46% an der CytoPharma GmbH (Therapiebereich Herz-Kreislaufkrankungen, Krebs). Das gesamte Know-how ist durch entsprechende Basispatente geschützt, die von der CytoTools AG weltweit aufrecht erhalten und in Form weltweiter exklusiver Lizenzen an die Beteiligungsunternehmen weitergegeben werden.

PRESSEINFORMATION



CytoTools

Kontakt:

CytoTools AG
Dr. Mark Andre Freyberg
Klappacher Str. 126
64285 Darmstadt
Tel.: +49-6151-95158-12
Fax: +49-6151-95158-13
E-Mail: freyberg@cytotools.de

Pressekontakt:

cometis AG
Ulrich Wiehle
Unter den Eichen 7
65195 Wiesbaden
Tel.: +49-611-205855-11
Fax: +49-611-205855-66
E-Mail: wiehle@cometis.de