



Cosmo gibt europäische Zulassung von Eleview™ bekannt

Dublin, Irland – 15. Juni 2016 – Cosmo Pharmaceuticals N.V. (SIX: COPN) gab heute bekannt, dass die CE-Marke und die Marktzulassung von Eleview™ erteilt worden sind.

Eleview™ ist eine mit Methylen Blau gefärbte flüssige Komposition, die für endoskopische Mukosaresektion (EMR), endoskopische Mukosadisektion (ESD) und Polypektomieprozeduren im gastrointestinalen Trakt verwendet wird. Eleview™ ist vorgesehen für den Gebrauch in endoskopischen Prozeduren im oberen und unteren Verdauungstrakt wie beispielsweise Speiseröhre, Magen, Dünndarm, Dickdarm, Enddarm und Rektum, als Substanz, die zur Entfernung von Polypen, Adenomas, frühen Krebsgeschwüren und anderen pathologischen Läsionen durch EMR, ESD oder Polypektomie in die Submukosa injiziert wird. Eleview™ wird mit einer im Handel erhältlichen endoskopischen Injektionsnadel injiziert, welche in den Arbeitskanal des Endoskops eingefügt wird. Nach der Injektion entsteht unter der zu entnehmenden Läsion ein Kissen, indem die gastrointestinale Mukosa von der Submukosaschicht abgehoben wird. Dies erlaubt dem Endoskopisten, die Resektionsprozedur schnell und einfach durchzuführen. Durch die Färbung können zudem die zu entnehmenden Gewebestrukturen besser identifiziert werden.

Alessandro Della Chà, CEO von Cosmo Pharmaceuticals, kommentierte: “Eine weitere lange Wartezeit kommt somit zum guten Ende, nachdem Eleview™ schon im letzten September in den USA zugelassen wurde. Jetzt, wo wir die europäische Zulassung haben, werden Endoskopisten sowohl in Europa wie auch in den USA Resektionen schneller, besser und sicherer machen können als zuvor. Wir wollen jetzt Eleview™ weltweit vermarkten und werden nun Gespräche mit interessierten Vermarktungspartnern in Europa aufnehmen und die Expansion in den Rest der Welt planen.“

Über Cosmo Pharmaceuticals

Cosmo ist ein Spezialitäten-Pharmaunternehmen, das in optimierten Therapien für ausgewählte Magen-Darm-Erkrankungen weltweit führend werden will. Die proprietäre klinische Entwicklungspipeline von Cosmo fokussiert auf innovative Behandlungen von entzündlichen Darmerkrankungen (IBD) wie zum Beispiel Colitis Ulcerosa und die Morbus-Crohn-Krankheit sowie Dickdarminfektionen. Zusätzlich entwickelt Cosmo ein Diagnostikum zur Erkennung von Dickdarmkrebs, ein Hilfsmittel zur Entfernung von Polypen. Zu Cosmo's MMX-Produkte, die im Markt eingeführt sind, zählen Lialda®/Mezavant®/Mesavancol®, ein Medikament zur Behandlung von leichter bis mittelschwerer Colitis Ulcerosa, das weltweit an Nogra und Shire plc. lizenziert wurde. Cosmo's zweites Produkt ist Uceris®/Cortiment®, ein Steroid mit geringen Nebenwirkungen, welches indiziert ist für die Behandlung von Patienten mit Colitis Ulcerosa, die keinen genügenden Behandlungserfolg haben mit der Behandlung von 5-ASA's, und welches global an Santarus/Salix/Valeant und in der restlichen Welt an Ferring auslizensiert ist. Die patentierte MMX®-Technologie ist für die Produktpipeline des Unternehmens zentral. Sie wurde auf der Basis der Erfahrungen bei der Formulierung und

Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Magen-Darm-Erkrankungen für internationale Kunden in den GMP-konformen (Good Manufacturing Practice) Produktionsstätten in Lainate, Italien, entwickelt. Die Technologie erlaubt die gezielte Darreichung von aktiven Substanzen im Darm. Cosmo ist an der SIX Swiss Exchange kotiert. Weitere Informationen auf www.cosmopharma.com

Finanzkalender

Ergebnisse 1. Halbjahr 2016

29. Juli 2016

Kontakt

Dr. Chris Tanner, Head of Investor Relations
Cosmo Pharmaceuticals N.V.
Tel: +353 (1) 8170 370

ctanner@cosmopharma.com

Some of the information contained in this press release contains forward-looking statements. Readers are cautioned that any such forward-looking statements are not guarantees of future performance and involve risks and uncertainties, and that actual results may differ materially from those in the forward-looking statements as a result of various factors. Cosmo undertakes no obligation to publicly update or revise any forward-looking statements.

This communication is not an offer of securities of any issuer. Securities may not be offered or sold in the United States absent registration or an exemption from the registration requirement of the US Securities Act of 1933.

This press release constitutes neither an offer to sell nor a solicitation to buy securities and it does not constitute a prospectus within the meaning of article 652a and/or 1156 of the Swiss Code of Obligations or a listing prospectus within the meaning of the listing rules of the SIX Swiss Exchange or any similar document. The offer will be made solely by means of, and on the basis of, a securities prospectus to be published. An investment decision regarding the securities to be publicly offered should only be made on the basis of the securities prospectus.

This press release is made to and directed only at (i) persons outside the United Kingdom, (ii) investment professionals falling within Article 19(5) of the Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (the "Order"), and (iii) high net worth individuals, and other persons to whom it may lawfully be communicated, falling within Article 49(2)(a) to (d) of the Order. Any person who is not a relevant person should not act or rely on this press release or any of its contents.

This press release does not constitute an "offer of securities to the public" within the meaning of Directive 2003/71/EC of the European Union (the "Prospectus Directive") of the securities referred to in it (the "Securities") in any member state of the European Economic Area (the "EEA"). Any offers of the Securities to persons in the EEA will be made pursuant to an exemption under the Prospectus Directive, as implemented in member states of the EEA, from the requirement to produce a prospectus for offers of the Securities.