



Feb. 27, 2013 01:22 UTC

Vertex annuncia l'avvio del programma cardine di fase III condotto sul farmaco VX-809 in combinazione con ivacaftor per il trattamento di pazienti con fibrosi cistica che presentano due copie della mutazione F508del

-Studi internazionali per valutare due diverse dosi di VX-809 in combinazione con ivacaftor-

-Dati di efficacia e sicurezza a 24 settimane e domanda di autorizzazione del nuovo farmaco previsti nel 2014-

CAMBRIDGE, Massachusetts (USA)--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha annunciato oggi l'avvio di un programma globale di sviluppo di fase III delle combinazioni a dose fissa di VX-809 (lumacaftor) e ivacaftor in pazienti affetti da fibrosi cistica (FC) che presentano due copie (omozigosi) della mutazione F508del del gene *CFTR* (Cystic Fibrosis Transmembrane Conductance Regulator).

Il testo originale del presente annuncio, redatto nella lingua di partenza, è la versione ufficiale che fa fede. Le traduzioni sono offerte unicamente per comodità del lettore e devono rinviare al testo in lingua originale, che è l'unico giuridicamente valido.

Contacts

Vertex Pharmaceuticals Incorporated

Media:

Megan Goulart, 617-341-6992

mediainfo@vrtx.com

o

Investitori:

Michael Partridge, 617-341-6108

o

Kelly Lewis, 617-961-7530

o

Informazioni per pazienti e medici:

Nell'America Settentrionale

1-877-634-VRTX (8789)

medicalinfo@vrtx.com

o

Negli altri Paesi

44 (0) 1923 437 672

EUmedicalinfo@vrtx.com

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

View this news release online at:

<http://www.businesswire.com/news/home/20130226007103/it>

