



Oct. 11, 2012 07:55 UTC

Los datos del estudio de combinación de fase 2 de VX-809 e Ivacaftor en personas con fibrosis quística que tienen la mutación genética más frecuente (F508del) han sido presentados en la Conferencia Norteamericana sobre Fibrosis Quística

-- Las presentaciones adicionales sobre productos en fase de investigación en FQ y KALYDECO™ (ivacaftor) destacan el compromiso de Vertex hacia el avance de los tratamientos para la FQ al abordar la causa subyacente de la enfermedad --

ORLANDO, Florida--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha comunicado que los datos de un estudio de fase 2 de VX-809 combinado con ivacaftor en personas con la mutación genética más frecuente en el gen regulador de la conductancia transmembrana de fibrosis quística (*CFTR*), F508del, serán presentados por el investigador principal del estudio, Michael P. Boyle, M.D., F.C.C.P., profesor adjunto y director del Johns Hopkins Adult Cystic Fibrosis Center, durante la 26 edición de la Conferencia anual norteamericana sobre fibrosis quística (NACFC), en Orlando (Florida), del 11 al 13 de octubre, 2012.

Contacts

Vertex Pharmaceuticals Incorporated

Media:

Dawn Kalmar

Zach Barber

Megan Goulart

617-444-6992

mediainfo@vrtx.com

o

Investors:

Michael Partridge, 617-444-6108

o

Kelly Lewis, 617-444-7530

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

