

I dati provenienti da indagini di controllo su KALYDECOTM (ivacaftor) mostrano stabili miglioramenti delle funzioni polmonari e altri aspetti della malattia in individui affetti da fibrosi cistica derivante da specifica mutazione genetica (G551D)

- I dati emersi da ben nove presentazioni alla conferenza della Società Europea per la Fibrosi Cistica, evidenziano il costante impegno di Vertex nel cambiare l'approccio al trattamento della fibrosi cistica, mirando alle cause di fondo della malattia -

DUBLINO--(<u>BUSINESS WIRE</u>)-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha rilasciato oggi i dati provenienti da indagini di follow-up a lungo termine, i quali mostrano che i miglioramenti delle funzioni polmonari (volume espiratorio forzato in un secondo, FEV₁), i sintomi respiratori e il recupero del peso corporeo in individui a cui era stato somministrato KALYDECOTM (ivacaftor) per 48 settimane in uno dei due studi pivot(STRIVE o ENVISION), rimangono stabili fino a 96 settimane di trattamento.

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: 617-444-6992 or mediainfo@vrtx.com

Zach Barber Megan Goulart Dawn Kalmar oppure Investitori:

Michael Partridge, 617-444-6108

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

