

une 07, 2012 02:01 PM Eastern Daylight Time

Los datos de un estudio de seguimiento de KALYDECO™ (ivacaftor) han revelado unas mejoras duraderas en la función pulmonar y otras medidas de la enfermedad entre pacientes con fibrosis quística con una mutación genética ...

- Los datos de nueve presentaciones en la conferencia de la Sociedad Europea de Fibrosis Quística subrayan el continuo compromiso de Vertex para modificar el tratamiento de la fibrosis quística al centrarse en la causa subyacente de la enfermedad –

DUBLÍN--([BUSINESS WIRE](#))--

Los datos de un estudio de seguimiento de KALYDECO™ (ivacaftor) han revelado unas mejoras duraderas en la función pulmonar y otras medidas de la enfermedad entre pacientes con fibrosis quística con una mutación genética específica (G551D)

- Los datos de nueve presentaciones en la conferencia de la Sociedad Europea de Fibrosis Quística subrayan el continuo compromiso de Vertex para modificar el tratamiento de la fibrosis quística al centrarse en la causa subyacente de la enfermedad –

Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha anunciado hoy nuevos datos del estudio de seguimiento a largo plazo que revela que las mejoras en la función pulmonar (volumen espiratorio forzado en un segundo, FEV₁), síntomas respiratorios y aumento de peso entre pacientes que han sido tratados con KALYDECO™ (ivacaftor) durante 48 semanas en uno de los dos estudios fundamentales (STRIVE o ENVISION) eran duraderas por un periodo máximo de hasta 96 semanas de tratamiento.

El comunicado en el idioma original, es la versión oficial y autorizada del mismo. La traducción es solamente un medio de ayuda y deberá ser comparada con el texto en idioma original, que es la única versión del texto que tendrá validez legal.

Contacts

Vertex Pharmaceuticals Incorporated

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

Zach Barber

Megan Goulart

Dawn Kalmar

o

Investors:

Michael Partridge, 617-444-6108