



Oct. 11, 2012 08:13 UTC

Presentati alla Conferenza nordamericana sulla fibrosi cistica dati ottenuti da uno studio di combinazione di fase 2 di VX-809 e Ivacaftor in persone affette da fibrosi cistica che presentano la più comune mutazione genetica (F508del)

-- Ulteriori presentazioni relative alla fase di sperimentazione di KALYDECO™ (ivacaftor) per la FC sottolineano l'impegno di Vertex nel far progredire il trattamento della FC concentrandosi sulla causa sottostante della malattia --

ORLANDO, Florida--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha annunciato oggi che i dati di uno studio di fase 2 di VX-809 combinato con ivacaftor in persone che presentano la più comune mutazione nel gene del regolatore di conduttanza transmembranica della fibrosi cistica (*CFTR*), F508del, saranno presentati dal principale ricercatore dello studio, Michael P. Boyle, M.D., F.C.C.P., Professore Associato, Direttore del Centro Johns Hopkins per la fibrosi cistica negli adulti, in occasione della 26a Conferenza nordamericana sulla fibrosi cistica (NACFC) che si terrà a Orlando, Florida, dall'11 al 13 ottobre 2012.

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:

Dawn Kalmar
Zach Barber
Megan Goulart
617-444-6992
mediainfo@vrtx.com

oppure

Investitori:

Michael Partridge, 617-444-6108
oppure
Kelly Lewis, 617-444-7530

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

View this news release online at:

<http://www.businesswire.com/news/home/20121011000000/it>

