



Feb. 27, 2013 12:35 UTC

Vertex inicia programa fundamental de fase 3 de VX-809 en combinación con Ivacaftor para el tratamiento de enfermos de fibrosis quística que tienen dos copias de la mutación F508del

-Los estudios mundiales evaluarán dos dosis diferentes de VX-809 en combinación con ivacaftor-

- Los datos de eficacia y seguridad de 24 semanas y la presentación de la solicitud de nuevo fármaco, están previstos para 2014-

CAMBRIDGE, Massachussets--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals Incorporated (Nasdaq: VRTX) ha anunciado que ha comenzado un programa mundial de desarrollo de fase 3 fundamental para las combinaciones de dosis fija de VX-809 (lumacaftor) e ivacaftor en enfermos de fibrosis quística (FQ) que tienen dos copias (homocigótico) de la mutación F508del del gen regulador de la conductancia transmembrana de la fibrosis quística (*CFTR*).

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.

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

View this news release online at:

<http://www.businesswire.com/news/home/20130227005753/es>

