

13.02.2013 – 22:00 Uhr

QIAGEN und Lilly schließen umfangreichen Kooperationsvertrag für die Entwicklung und Vermarktung therapiebegleitender Tests

Hilden (ots) -

- Vereinbarung soll künftige Zusammenarbeit in der personalisierten Medizin erleichtern
- Rahmen für die Entwicklung und Vermarktung therapiebegleitender Tests von QIAGEN in Kombination mit Medikamenten von Lilly zur Verbesserung der Behandlung individueller Patienten
- Baut auf den jüngsten gemeinsamen Erfolgen beider Unternehmen auf

QIAGEN (NASDAQ: QGEN; Frankfurt, Prime Standard: QIA) gab heute den Abschluss eines Rahmenkooperationsvertrags mit Eli Lilly and Company (NYSE: LLY) bekannt. Gegenstand der Vereinbarung ist die Entwicklung und Vermarktung therapiebegleitender Tests sowohl für den Einsatz mit neuen als auch mit bereits zugelassenen Medikamenten von Lilly für alle Therapiefelder. Die neue Vereinbarung stützt sich auf die frühere gemeinsame Zusammenarbeit zwischen QIAGEN und Lilly. Therapiebegleitende Tests helfen bei der Entschlüsselung der molekularen Informationen eines Patienten zur Auswahl der am besten geeigneten Therapie für Krebs und andere Erkrankungen. Finanzielle Details der Vereinbarung wurden nicht bekannt gegeben.

Die Kooperation bietet Lilly und QIAGEN einen standardisierten Rahmen für ihre zukünftige Zusammenarbeit bei Projekten in sämtlichen von Lilly abgedeckten Therapiefeldern und zielt auf die Vermarktung von Lillys Medikamenten in Kombination mit Diagnostika von QIAGEN ab. Damit unterstreicht QIAGEN erneut seine führende Stellung bei der Zusammenarbeit mit globalen pharmazeutischen Unternehmen, um die Vorteile der personalisierten Medizin für Patienten und Gesundheitsdienstleister nutzbar zu machen.

"Maßgeschneiderte Therapien sind ein wesentlicher Bestandteil in der Strategie von Lilly, bessere Ergebnisse für individuelle Patienten zu erzielen. Durch die Zusammenarbeit mit Partnern wie QIAGEN können wir bei einer Reihe maßgeschneiderter Therapeutika Fortschritte erzielen und dafür sorgen, dass das richtige Medikament auch den richtigen Patienten erreicht", sagte Daniel Skovronsky, M.D., Ph.D., Vice President, Tailored Therapeutics bei Lilly und CEO von Avid Radiopharmaceuticals, einer hundertprozentigen Tochtergesellschaft von Lilly. "Die Kooperation mit QIAGEN erweitert unsere Möglichkeiten, innovative, neue Medikamente schneller und kosteneffizienter zu entwickeln und zusammen mit fortschrittlichen Diagnostika Patienten weltweit zur Verfügung zu stellen, die auf diese Produkte warten."

"Der Ausbau unserer Partnerschaft mit Lilly ist die Folge unserer laufenden Zusammenarbeit", sagte Dr. Ulrich Schriek, Senior Vice President Global Business Development bei QIAGEN. "Wir schaffen damit die Voraussetzungen für potenzielle zukünftige Projekte in verschiedenen Behandlungsgebieten mit Lilly. Die Standardisierung von Schnittstellen und Prozessen zwischen unseren Unternehmen wird dazu führen, dass wir bei neuen Entwicklungsprojekten deutlich effizienter zusammenarbeiten können. Mit solchen Partnerschaften eröffnen wir Pharmaunternehmen einen kosteneffizienten Weg, den Wert und Nutzen potenzieller neuer Medikamente in ihrer Pipeline zu maximieren und gleichzeitig Risiken der Medikamentenentwicklung zu senken."

QIAGEN ist weltweit führend bei der Entwicklung und Validierung von Tests für die personalisierte Medizin. Diese Tests stellen Ärzten patientenspezifische Genominformationen zur Verfügung, womit sie ihnen eine Entscheidungshilfe an die Hand geben, die sie bei der Auswahl von Medikamenten für die Behandlung von Krebs und anderen Krankheiten unterstützt. QIAGEN baut seine Pipeline an Tests für wichtige Biomarker weiter aus und plant mehrere Zulassungsanträge für Begleitdiagnostika in den USA einzureichen. Letzten Monat erst kündigte QIAGEN die Einreichung des theascreen® EGFR RGQ PCR Tests als geplantes therapiebegleitendes Diagnostikum für ein neues Krebsmedikament von Boehringer Ingelheim an. Gegenwärtig kooperiert QIAGEN mit führenden Pharma- und Biotechnologieunternehmen in über 15 Projekten zur Entwicklung und Vermarktung therapiebegleitender Tests.

QIAGEN und Lilly haben bereits gemeinsam an Begleitdiagnostika für QIAGENS Rotor-Gene Q-System gearbeitet. Rotor-Gene Q gehört zur QIASymphony-Familie - eine Automationsplattform, die die Arbeitsabläufe in Labors

grundlegend verändert. QIAGEN will in den USA therapiebegleitende Tests mit FDA-Zulassung entwickeln, die auf dieser Plattform verwendet werden können.

Begleitendes Bildmaterial zum Thema personalisierte Medizin ist online unter <http://www.qiagen.com/about/press/photoarchive.aspx> erhältlich.

Über QIAGEN:

QIAGEN N.V. ist eine niederländische Holdinggesellschaft und der weltweit führende Anbieter von Probenvorbereitungs- und Testtechnologien. Diese Technologien dienen der Gewinnung wertvoller molekularer Informationen aus biologischem Material. Probentechnologien werden eingesetzt, um DNA, RNA und Proteine aus biologischen Proben wie Blut oder Gewebe zu isolieren und für die Analyse vorzubereiten. Testtechnologien werden eingesetzt, um solche isolierten Biomoleküle sichtbar und einer Auswertung zugänglich zu machen. QIAGEN vermarktet weltweit mehr als 500 Produkte. Diese umfassen sowohl Verbrauchsmaterialien als auch Automationssysteme, die das Unternehmen an vier Kundengruppen vertreibt: Molekulare Diagnostik (Gesundheitsfürsorge), Angewandte Testung (Forensik, Veterinärdiagnostik und Lebensmitteltestung), Pharma (pharmazeutische und biotechnologische Unternehmen) sowie Akademische Forschung (Life Science Forschung). Stand 31. Dezember 2012 beschäftigte QIAGEN weltweit etwa 4.000 Mitarbeiter an über 35 Standorten. Weitere Informationen über QIAGEN finden Sie unter <http://www.qiagen.com/>.

Einige der Angaben in dieser Pressemitteilung können im Sinne von Paragraph 27A des U.S. Securities Act (US-Aktiengesetz) von 1933 in ergänzter Fassung und Paragraph 21E des U.S. Securities Exchange Act (US-Aktienhandelsgesetz) von 1934 in ergänzter Fassung als zukunftsgerichtete Aussagen ("forward-looking statements") gelten. Soweit in dieser Meldung zukunftsgerichtete Aussagen über QIAGENS Produkte, Märkte, Strategie und insbesondere operative Ergebnisse gemacht werden, einschließlich aber nicht begrenzt auf die zu erwartenden operativen Ergebnisse, neue Produktentwicklungen, neue Produkteinführungen, regulatorische Einreichungen und Finanzplanungen, geschieht dies auf der Basis derzeitiger Erwartungen, die mit gewissen Unsicherheiten und Risiken verbunden sind. Dazu zählen unter anderem: Risiken im Zusammenhang mit Wachstumsmanagement und internationalen Geschäftsaktivitäten (einschließlich Auswirkungen von Währungsschwankungen und der Abhängigkeit von regulatorischen sowie Logistikprozessen), Schwankungen der Betriebsergebnisse und ihre Verteilung auf unsere Geschäftsfelder, die Entwicklung der Märkte für unsere Produkte (einschließlich angewandter Testverfahren, personalisierter Medizin, klinischer Forschung, Proteomik, Frauenheilkunde/ HPV-Testung und molekularer Diagnostik), Veränderung unserer Beziehungen zu Kunden, Lieferanten und strategischen Partnern, das Wettbewerbsumfeld, schneller oder unerwarteter technologischer Wandel, Schwankungen in der Nachfrage nach QIAGEN-Produkten (einschließlich allgemeiner wirtschaftlicher Entwicklungen, Höhe und Verfügbarkeit der Budgets unserer Kunden und sonstiger Faktoren), Möglichkeit die regulatorische Zulassung für unsere Produkte zu erhalten, Schwierigkeiten bei der Anpassung von QIAGENS Produkten an integrierte Lösungen und die Herstellung solcher Produkte, die Fähigkeit des Unternehmens neue Produktideen zu entwickeln, umzusetzen und sich von den Produkten der Wettbewerber abzuheben sowie vor dem Wettbewerb zu schützen, Marktakzeptanz neuer Produkte, den Abschluss von Akquisitionen und die Integration akquirierter Geschäfte und Technologien. Weitere Informationen finden Sie in Berichten, die QIAGEN bei der U.S. Securities and Exchange Commission (US-Börsenaufsichtsbehörde) eingereicht hat.

Kontakt:

Public Relations:

Dr. Thomas Theuringer
Director Public Relations
+49 2103 29 11826

Email: pr@qiagen.com
www.twitter.com/qiagen
www.qiagen.com/about/press

Investor Relations:

John Gilardi
VP Corporate Communications
+49 2103 29 11711

Email: ir@qiagen.com
www.qiagen.com/about/investorrelation

Diese Meldung kann unter <https://www.presseportal.ch/de/pm/100013655/100732773> abgerufen werden.