



Cosmo Pharmaceuticals gibt Erweiterung der Vereinbarung mit Dr. Falk Pharma für Rifamycin SV MMX bekannt

Dublin, Irland – 19. November 2020: Cosmo Pharmaceuticals NV (SIX: COPN) gab heute bekannt, dass der bestehende Lizenzvertrag mit der Dr. Falk Pharma GmbH ("Dr. Falk") erweitert wurde, um Rifamycin SV MMX in die neue 600mg-Formulierung aufzunehmen, welche derzeit in der Indikation IBS-D getestet wird.

Im Rahmen der Vereinbarung mit Dr. Falk erhält Cosmo eine weitere Anzahlung in Höhe von € 2 Mio., zuzüglich der Erstattung eines Teils der Kosten für die Entwicklung der 600mg-Formulierung sowie zuzüglich einem Lieferpreis, der einen hohen zweistelligen Prozentsatz des Umsatzes beinhaltet. Dr. Falk wird auch einen Teil der zukünftigen Kosten für die laufenden Entwicklungen tragen.

Rifamycin SV MMX 200mg ist in den USA und der EU bereits für die Behandlung von Reisedurchfall zugelassen. Es ist für die EU und andere Länder an Dr. Falk lizenziert und wird dort unter dem Markennamen Relafalk® vermarktet; für die USA ist es an RedHill BioPharma Ltd. (NASDAQ: RDHL) lizenziert, wo es unter dem Markennamen Aemcolo® vermarktet wird. Derzeit läuft eine klinische Phase-II-Studie mit Rifamycin 600mg in der Indikation IBS-D, deren Ergebnisse bis zum Ende dieses Jahres erwartet werden.

Rifamycin SV MMX ist ein pharmazeutisches Produkt, das Rifamycin SV enthält und auf der MMX®-Technologie von Cosmo basiert. Rifamycin SV MMX enthält ein halbsynthetisches, oral nicht absorbierbares Breitband-Antibiotikum. Die Anwendung der MMX®-Technologie auf Rifamycin SV ermöglicht es, das Antibiotikum direkt in den Dickdarm zu verabreichen; dadurch werden unerwünschte Auswirkungen auf die nützliche Bakterienflora in den oberen Abschnitten des Magen-Darm-Trakts vermieden.

Alessandro Della Chà, CEO von Cosmo, sagte: *" Wir freuen uns sehr über die Erweiterung unserer Vereinbarung mit Dr. Falk, da wir mit dem Unternehmen bereits eine lange Beziehung pflegen. Wir freuen uns darauf, die Indikationen für dieses sehr wichtige Produkt zu erweitern."*

Über Cosmo Pharmaceuticals

Cosmo ist ein spezialisiertes Pharmaunternehmen, das sich auf die Behandlung ausgewählter gastrointestinaler Krankheiten und die Unterstützung in der Endoskopie konzentriert. Die firmeneigene klinische Entwicklungspipeline des Unternehmens befasst sich speziell mit innovativen Therapien für IBD, Dickdarminfektionen und die Erkennung von Dickdarmverletzungen. Aemcolo wurde kürzlich für die USA an Red Hill Biopharma auslizensiert. Cosmo hat auch Medizinprodukte für die Endoskopie entwickelt und ist kürzlich eine Partnerschaft mit Medtronic für den weltweiten Vertrieb seines neuartigen Gerätes im Bereich der Künstlichen Intelligenz eingegangen, welches in Koloskopien und GI-Verfahren verwendet werden soll. Darüber hinaus ist Cosmo Lizenznehmer für die USA für den neuartigen Wirkstoff zur prozeduralen Sedierung, Remimazolam, und hat diesen kürzlich an Acacia unterlizensiert. Für weitere Informationen über Cosmo und die Produkte besuchen Sie bitte die Website des Unternehmens: www.cosmopharma.com

Finanzkalender

Jefferies, Virtuelle Healthcare Conference
Credit Suisse, Swiss EQ Mid Cap Conference

17.-19. November 2020
18.-20. November 2020

Kontakt

Niall Donnelly, CFO & Head of Investor Relations
Cosmo Pharmaceuticals N.V.
Tel: +353 1 817 03 70
ndonnelly@cosmopharma.com

Disclaimer

Some of the information contained in this press release contains forward-looking statements. Readers are cautioned that any such forward-looking statements are not guarantees of future performance and involve risks and uncertainties, and that actual results may differ materially from those in the forward-looking statements as a result of various factors. Cosmo undertakes no obligation to publicly update or revise any forward-looking statements.

This communication is not an offer of securities of any issuer. Securities may not be offered or sold in the United States absent registration or an exemption from the registration requirement of the US Securities Act of 1933.

This press release constitutes neither an offer to sell nor a solicitation to buy securities and it does not constitute a prospectus within the meaning of article 652a and/or 1156 of the Swiss Code of Obligations or a listing prospectus within the meaning of the listing rules of the SIX Swiss Exchange or any similar document. The offer will be made solely by means of, and on the basis of, a securities prospectus to be published. An investment decision regarding the securities to be publicly offered should only be made on the basis of the securities prospectus.

This press release is made to and directed only at (i) persons outside the United Kingdom, (ii) investment professionals falling within Article 19(5) of the Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005 (the "Order"), and (iii) high net worth individuals, and other persons to whom it may lawfully be communicated, falling within Article 49(2)(a) to (d) of the Order. Any person who is not a relevant person should not act or rely on this press release or any of its contents.

This press release does not constitute an "offer of securities to the public" within the meaning of Directive 2003/71/EC of the European Union (the "Prospectus Directive") of the securities referred to in it (the "Securities") in any member state of the European Economic Area (the "EEA"). Any offers of the Securities to persons in the EEA will be made pursuant to an exemption under the Prospectus Directive, as implemented in member states of the EEA, from the requirement to produce a prospectus for offers of the Securities.