

## **PRESSEMELDUNG**

### **ELSA Beteiligungsunternehmen MYELO erhält Genehmigung zur klinischen Prüfung Weiterer Erfolg für den Pharmastandort Berlin**

Berlin, den 15.12.15 – Das ELSA-Beteiligungsunternehmen MYELO THERAPEUTICS GmbH hat vom Bonner Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte die Genehmigung zur klinischen Prüfung am Menschen für seinen Entwicklungskandidaten MYELO-001 erhalten. Die vielversprechende Neuentwicklung für die Linderung von Nebenwirkungen bei Chemotherapien soll ab 2016 in einer Phase-II-Studie an 160 Patienten getestet werden. MYELO-001 stimuliert die Bildung weißer Blutkörperchen in einer völlig neuen Form und kann, im Gegensatz zu herkömmlichem Mitteln, oral eingenommen werden. Erste Studienergebnisse sollen Mitte 2017 vorliegen. Der erst 2013 in Berlin gegründete Medikamentenentwickler MYELO THERAPEUTICS schließt mit Genehmigung zur klinischen Prüfung am Menschen erstmals in den kleinen Kreis der klinisch forschenden deutschen Pharmaunternehmen auf.

Die Genehmigung der klinischen Prüfung bei MYELO ist für ELSA in diesem Jahr bereits der dritte große Erfolg. Im Mai hatte der französische Pharmakonzern IPSEN für 50 Mio. EUR den von ELSA mitfinanzierten Bucher Medikamentenentwickler OCTREOPHAM SCIENCE übernommen, der ein neues, patentgeschütztes Therapeutikum gegen neuroendokrine Tumore zur Zulassung bringt. Etwas später, im Oktober, gelang dem ELSA-Beteiligungsunternehmen GLYCOTOPE ([www.glycotope.com](http://www.glycotope.com)) eine Kapitalerhöhung über 80 Mio. EUR. Sie wurde vom Schweizer Blutplasmaspezialisten OCTAPHARMA gezeichnet und festigte die Position der Glycotope als eines der aussichtsreichsten Unternehmen der deutschen Biotechnologie. Das Bucher Unternehmen hat nunmehr über 200 Mio. EUR von privaten Investoren für die Entwicklung seiner Proteinveredelungstechnologie und die klinische Entwicklung von neuen Krebsmedikamenten erhalten. Grundlegende Ergebnisse zur Wirksamkeit der beiden GLYCOTOPE Entwicklungskandidaten PANKOMAB und CETUGEX werden ebenfalls im Jahr 2017 erwartet. Momentan werden die Präparate in internationalen Phase-II-Studien an etwa 450 Patienten erprobt.

Erfolgreich entwickelt sich auch der Pharmagroßhändler AEP-direkt GmbH ([www.aep-direkt.de](http://www.aep-direkt.de)). Der 2012 von ELSA und lokalen Unternehmern gegründete Discounter hat den deutschen Pharmagroßhandel nachhaltig verändert. Aus seinem Alzenauer Zentrallager beliefert er mittlerweile fast 3.000 deutsche Apotheken, ca. 15% des Gesamtbestandes.

Ihr Ansprechpartner bei Rückfragen:

ELSA Eckert Life Science Accelerator GmbH

Karolin Riehle, Öffentlichkeitsarbeit, Robert-Rössle-Str. 10, D-13125 Berlin

Tel.: +49 (0) 30 / 941084-138, Fax-112, E-Mail: [karolin.riehle@dont-want-spam.ezag.de](mailto:karolin.riehle@dont-want-spam.ezag.de),

<http://www.elsalifescience.com>