

MEDIENMITTEILUNG

Tillotts Pharma erhält dezentrale Zulassung für Colpermin™ in Europa

RHEINFELDEN, Schweiz, den 29. November 2017 – Tillotts Pharma AG ("Tillotts"), Teil der japanischen Zeria-Gruppe, hat heute bekannt gegeben, dass das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) in Deutschland das dezentrale Zulassungsverfahren für Colpermin™ (Wirkstoff: Pfefferminzöl) abgeschlossen hat. Im Rahmen dieses Verfahrens wurde das rezeptfreie Antispastikum in 18 Mitgliedstaaten der Europäischen Union (EU) gleichzeitig zugelassen¹. Tillotts ist derzeit auf der Suche nach einem geeigneten Partner, der die Vermarktungsrechte für Colpermin in der Europäischen Union übernehmen soll. In der Schweiz erfolgt die Vermarktung bereits seit einigen Jahren durch Tillotts selbst.

„Die Zulassung von Colpermin in 18 europäischen Staaten ist das Ergebnis harter Arbeit der Mitarbeitenden von Tillotts. Sie belegt unser grosses Engagement im Bereich der Magen-Darm-Gesundheit“, sagte Thomas A. Tóth von Kiskér, CEO von Tillotts. „Mit unserem Wachstum im Jahr 2017 sind wir sehr zufrieden. Wir setzen unsere Strategie fort, indem wir Partnerschaften mit Unternehmen eingehen, die ebenfalls an der Behandlung von Magen-Darm-Erkrankungen arbeiten. Wir schätzen die Vorteile solcher Partnerschaften und Kooperationen und sind bestrebt, gemeinsam die Versorgung von Menschen mit Magen-Darm-Erkrankungen weiter zu verbessern.“

Über Colpermin

Colpermin ist ein krampflösendes Mittel mit verzögerter Freisetzung auf der Basis von Pfefferminzöl, das zur symptomatischen Behandlung von schmerzhaften Darmkrämpfen und Blähungen bei Reizdarmsyndrom (RDS), einer chronischen Erkrankung des Verdauungsapparates, eingesetzt wird.

Über das Reizdarmsyndrom (RDS)

RDS ist die am häufigsten diagnostizierte gastrointestinale Erkrankung². Im Jahr 1991 wurde RDS nach der Erkältung als zweithäufigste Ursache für Arbeitsausfälle genannt³. Neuere Daten deuten darauf hin, dass die Inzidenz weiter steigt: Nicht nur hohe wirtschaftliche Auswirkungen, sondern auch eine erhebliche Verschlechterung der Lebensqualität der Patienten sind zu beobachten⁴. Etwa 10-20 Prozent⁵ der Gesamtbevölkerung leiden an Symptomen von RDS, obwohl nur etwa 15 Prozent der Betroffenen tatsächlich medizinische Hilfe in Anspruch nehmen⁶. RDS verursacht Bauchschmerzen und veränderten Stuhlgang⁵. Die Hauptbeschwerden sind entweder häufige, wässrige Stuhlgänge (Diarrhoe) oder Darmträgheit (Obstipation). Bei einigen Patienten können die Symptome auch von Durchfall bis Verstopfung variieren⁵. Obwohl die Krankheit nicht geheilt werden kann, gibt es Behandlungen zur Linderung der Symptome.

Referenzen

1. Tillotts ist Inhaberin der Rechte an Colpermin, einschliesslich der Markenrechte, in zahlreichen Ländern, mit Ausnahme des Vereinigten Königreichs und Irland. In Spanien und Schweden ist Colpermin ein verschreibungspflichtiges Medikament.
2. Brandt LJ et al. An evidence-based systematic review on the management of irritable bowel syndrome. *Am J Gastroenterol.* 2009;104, Suppl 1;S1-S35
3. Schuster MM. Diagnostic evaluation of the irritable bowel syndrome. *Gastroenterol Clin North Am.* 1991;20(2):269-78
4. Canavan C et al. Review article: the economic impact of the irritable bowel syndrome. *Aliment Pharmacol Ther.* 2014 Nov;40(9):1023-34
5. Longstreth GF et al. Functional bowel disorders. *Gastroenterol.* 2006;130:1480-91
6. Hungin APS et al. The prevalence, patterns and impact of irritable bowel syndrome: an international survey of 40 000 subjects. *Aliment Pharmacol Ther.* 2003;17:643-50

Für weitere Informationen kontaktieren Sie bitte Federica Ricatto, Senior Communications Manager, Medical Affairs:

Tel.: +41 61 935 2749
E-Mail: FRicatto@tillotts.com

Über Tillotts

Tillotts Pharma AG, Teil der japanischen Zeria-Gruppe, ist ein schnell wachsendes, hoch spezialisiertes Pharmaunternehmen mit rund 300 Mitarbeitenden in der Schweiz und an anderen Standorten weltweit. Tillotts engagiert sich in der Entwicklung, Ein- und Auslizenzierung und Vermarktung innovativer pharmazeutischer Produkte für den Verdauungstrakt. Tillotts vermarktet erfolgreich in mehr als 65 Ländern eigene Produkte für die Behandlung von chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen sowie einlizenzierte Produkte. Dabei setzt sie auf ihre Tochtergesellschaften in Europa und ein Netzwerk von Partnern im Bereich der Gastroenterologie auf der ganzen Welt. GI-health is our passion™.

Alle verwendeten oder erwähnten Marken sind gesetzlich geschützt.

© Copyright Tillotts Pharma AG. Alle Rechte vorbehalten.

Über Zeria

Zeria Pharmaceutical Co., Ltd., gegründet 1955 und mit Sitz in Tokyo, Japan, konzentriert sich auf die Forschung und Entwicklung sowie die Herstellung und den Vertrieb von verschreibungspflichtigen Medikamenten und OTC-Produkten. Das Unternehmen ist im ersten Abschnitt der Tokyo Stock Exchange kotiert (Börsensymbol: 4559). Zeria nimmt in Japan eine führende Position im Bereich der Gastroenterologie ein und ist international über verschiedene Tochtergesellschaften tätig. Weitere Informationen über Zeria finden Sie unter www.zeria.co.jp.

Foto:



Colpermin™

Quelle: Tillotts Pharma AG, Abdruck honorarfrei. Download des Fotos in Druckqualität:

http://www.tillotts.com/wp-content/uploads/2017/11/Tillotts_Colpermin.jpg