



Patente

Die MetrioPharm AG freut sich erneut über Erfolge im Patentbereich. Der Patentschutz unserer Substanz in ausgewählten Zielmärkten ist ein wesentlicher Erfolgsfaktor für die zukünftige Vermarktung und Auslizenzierung unserer Wirkstoffe. Eine breite Aufstellung in den hochregulierten pharmazeutischen Märkten ist für die MetrioPharm AG daher nicht nur ein Qualitätssiegel der Forschungsarbeit sondern auch ein wichtiger Schritt in der Wertschöpfung und Sicherung unserer Erfolge.

Am 07. Mai 2014 wurde nun das Europäische Substanzpatent, wie schon vorab durch das Europäische Patentamt angekündigt, endgültig erteilt und veröffentlicht. Für die MetrioPharm AG ist der Substanzschutz für den europäischen Markt, als Heimat- und Zielmarkt, ein besonderer Meilenstein.

Auch beim US-Patent konnte ein weiterer Erfolg erzielt werden. Nachdem schon die Rückmeldung nach einer ersten Prüfung des United States Patent and Trademark Office im März 2014 positiv ausgefallen war, erklärte das US-amerikanische Patentamt nun, in einer so genannten Notice of Allowance, die Absicht, das Substanzpatent für MP1032 zu erteilen. Diese Erklärung bestätigt die Patentierbarkeit der Substanz für den US-amerikanischen Markt und ist damit ein wichtiger Schritt in Richtung Patentschutz. Nordamerika ist mit einem Anteil von rund 33% am Gesamtumsatz der globalen Pharmabranche eine erklärte Zielregion für die Vermarktung und Auslizenzierung der MP1000 Plattform. Die MetrioPharm AG rechnet noch in diesem Jahr mit der schlussendlichen Erteilung des Patents.

Die Entwicklungen der letzten Monate spiegeln die klare Patentstrategie der MetrioPharm AG wider und unterstreichen die erfolgreiche Forschungsarbeit der letzten Jahre.

Phase I – der nächste Entwicklungsschritt

Die MetrioPharm AG konnte in den vergangenen Monaten die regulatorische Präklinik abschließen und damit die Basis für die klinische Forschungs- und Entwicklungsphase legen. Diese ist ein wesentlicher Bestandteil der Arzneimittelentwicklung, der die Unbedenklichkeit und Wirksamkeit untersucht.

Die bald beginnende Phase I-Studie testet die Verträglichkeit und das Verhalten der Prüfsubstanz im menschlichen Organismus. In dieser Prüfphase wird die Substanz an einer kleinen Gruppe freiwilliger, gesunder Probanden getestet. Unserer Leitlinie folgend, wird auch dieser Abschnitt der Entwicklung gemeinsam mit einem spezialisierten und erfahrenen Partner umgesetzt. Erste Tests zur Validierung der späteren Messmethoden, der sogenannten Bioanalytik, sind bereits in der Durchführung.

Der erfolgreiche Abschluss der Phase I belegt die Unbedenklichkeit einer Prüfsubstanz. Nur bei positivem Ergebnis ist es möglich, die Forschung mit Blick auf eine konkrete Indikation fortzuführen. Die Substanz der MetrioPharm AG erzielte bereits in der präklinischen Forschung ein überragendes Sicherheitsprofil, so dass wir auch in diesem Forschungsschritt mit sehr guten Ergebnissen rechnen.

Die Phase I - der nächste Entwicklungsschritt auf dem Weg zu einem neuen Medikament



Termine

Die diesjährige Generalversammlung der MetrioPharm AG findet am 23.06.2014 in Zürich statt. Der Geschäftsbericht 2013 steht seit dem 02.06.2014 zum Download auf der Internetseite der MetrioPharm AG zur Verfügung.

Copyright © 2014 MetrioPharm AG, All rights reserved.