

Rendkívüli tájékoztatás

Budapest, 2009. július 13. – A Richter Gedeon Nyrt. megerősíti, hogy egy új sürgősségi fogamzásgátló, a Plan B® One-Step (1,5 mg levonorgestrel, 1x), amelyet a Richter Gedeon Nyrt. a Teva Pharmaceuticals Ltd-vel együttműködve késztermék formájában fejlesztett ki és gyártott, megkapta az Amerikai Egyesült Államok Élelmiszer- és Gyógyszerügyi hatóságának (FDA) jóváhagyását. A Plan B® One-Step egyetlen, egyszeri adagolású tabletta bevitelével biztosít innovatív lehetőséget a nem kívánt terhesség megelőzésére.

A Tevának Észak-Amerikában kizárólagos joga van a készítmény forgalmazására.

A Richter az 1,5 mg levonorgestrelt tartalmazó sürgősségi fogamzásgátlóját már számos piacon forgalomba hozta, például Magyarországon, a FÁK tagköztársaságokban és az Európai Unió számos országában.

A Richter Gedeon Nyrt. a nőgyógyászati készítmények széles skáláját gyártja és forgalmazza, a terápiás terület egyik elismert, vezető gyógyszeripari vállalata. A Richter kiváló szteroid kémiai ismereteire, valamint az üzletágnak a vállalat stratégiájában elfoglalt kiemelt szerepére alapozva élen járt a sürgősségi fogamzásgátló készítmények kifejlesztésében és piacra vitelében a világ minden táján.

A Plan B® One-Step a Women's Capital Corporation, a Duramed Pharmaceuticals Inc. leányvállalata által bejegyzett védjegy.

Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Nyilvánosan Működő Rt.