



Feb. 27, 2013 12:43 UTC

Vertex start fase 3-programma VX-809 voor behandeling patiënten met cystische fibrose

CAMBRIDGE, Mass.--([BUSINESS WIRE](#))-- Vertex Pharmaceuticals start met het wereldwijde fase 3-ontwikkelingsprogramma voor de combinatie VX-809 (lumacaftor) en ivacaftor bij patiënten met cystische fibrose (CF) die twee kopieën (homozygous) hebben van de F508del mutatie in de 'cystic fibrosis transmembrane conductance regulator' (CFTR) gen.

Vertex start met de uitvoer van twee fase 3-studies om de goedkeuring te ondersteunen van de combinatie van VX-809 en ivacaftor bij patiënten met CF die ouder zijn dan 12 jaar.

De studies TRAFFIC en TRANSPORT bevatten elk een behandelingsgroep die VX-809 (600mg QD of 400mg q12h) in combinatie met ivacaftor (250mg q12h) evalueren vergeleken met een placebogroep.

Deze bekendmaking is officieel geldend in de originele brontaal. Vertalingen zijn slechts als leeshulp bedoeld en moeten worden vergeleken met de tekst in de brontaal welke als enige juridische geldigheid beoogt.

Source: Vertex Pharmaceuticals Incorporated

View this news release online at:

<http://www.businesswire.com/news/home/20130227005769/nl>

