

17. Juli 2007

## **Evotec gibt Erweiterung seiner Kapazitäten zur Sterilproduktion von Medikamenten nach GMP-Standards bekannt**

### **Für weitere Informationen:**

Jörn Aldag  
Vorstandsvorsitzender

+49.(0)40.560 81-242  
+49.(0)40.560 81-333 Fax  
joern.aldag@evotec.com

Anne Hennecke  
Senior Vice President,  
Investor Relations &  
Corporate Communications

+49.(0)40.560 81-286  
+49.(0)40.560 81-333 Fax  
anne.hennecke@evotec.com

Evotec AG  
Schnackenburgallee 114  
22525 Hamburg  
Germany  
www.evotec.com

**Hamburg, Deutschland | Oxford, England | Glasgow, Schottland** – Evotec AG (Deutsche Börse: EVT) gab heute die Verdoppelung der Produktionskapazität seiner GMP-Anlagen zur Sterilproduktion von Medikamenten in Glasgow, Schottland, bekannt. In den Anlagen werden Arzneimittel für klinische Studien unter sterilen Bedingungen hergestellt. Die erweiterte Kapazität steht ab sofort zur Verfügung.

Evotecs Arzneimittelformulierungsgeschäft bietet pharmazeutische Dienstleistungen rund um die Formulierung von Pharmazeutika für parenterale Anwendungen sowie die Herstellung von Arzneiformen für klinische Phase I und II Studien an. Zu Evotecs Kunden gehören Pharma- und Biotechnologieunternehmen aus der ganzen Welt. Die Gesellschaft in Glasgow hat besondere Erfahrung in der Entwicklung von lyophilisierten (gefriergetrockneten) Formulierungen und der anschließenden Sterilproduktion dieser Arzneiformen. Zudem verfügt sie über spezielle Einrichtungen für die Entwicklung von zytotoxischen Arzneimitteln (Zytostatika).

Mit dieser Kapazitätserweiterung reagiert Evotec auf die gestiegene Nachfrage nach flüssigen und gefriergetrockneten Arzneimittelprodukten zur Unterstützung der klinischen Studien ihrer Kunden. Evotec verfügt über beträchtliche Erfahrung in der Arzneimittelformulierung und der Sterilproduktion von Medikamenten und bietet seinen Kunden höchste Qualität und technische Standards der Spitzenklasse. Die zusätzliche Kapazität erlaubt Evotec kürzere Anlaufzeiten für die Produktion und bietet den Kunden daher einen Zeitvorteil, der ihnen einen schnelleren Einstieg in die Phase der klinischen Entwicklung ihrer Arzneimittelkandidaten ermöglicht.

### **Über Evotec AG**

Evotec ist ein führendes Unternehmen der Wirkstoffforschung und -entwicklung. In eigenen Forschungsprogrammen und in Forschungsk Kooperationen generiert das Unternehmen hochwertige Forschungsergebnisse für seine Partner aus der Pharma- und Biotechnologieindustrie.

In den eigenen Forschungsprogrammen hat sich Evotec auf die Entwicklung neuer Therapien zur Behandlung von Erkrankungen des zentralen Nervensystems spezialisiert. Evotec verfügt über drei Programme in der klinischen Entwicklung: EVT 201, ein partiell-positiver allosterischer Modulator (pPAM) des GABA<sub>A</sub>-Rezeptors zur Behandlung von Schlafstörungen; EVT 101, ein Subtyp spezifischer NMDA-Rezeptor-Antagonist zur potenziellen Behandlung der Alzheimer'schen Erkrankung und/oder Schmerzen; und EVT 302, ein MAO-B-Inhibitor für die Raucherentwöhnung.

In Forschungskollaborationen hat sich Evotec als bevorzugter Partner für pharmazeutische und Biotechnologie-Unternehmen weltweit etabliert. Evotec verfügt über ein vollständig integriertes Angebot innovativer Forschungslösungen vom Target

bis in die Phasen der klinischen Studien. Ihr Leistungsspektrum reicht von der Bereitstellung biologischer Testsysteme und Screening bis hin zur Optimierung von chemischen Substanzen in der medizinischen Chemie und zur Wirkstoffherstellung.

[www.evotec.com](http://www.evotec.com)