

Investor News 2019

Die Newstexte finden Sie auf unserer Webseite www.investor.bayer.de

Datum	News
10. Dezember 2019	<p>Bayer verstärkt seine Anstrengungen für Nachhaltigkeit deutlich</p> <ul style="list-style-type: none"> - Unternehmen will bis 2030 klimaneutral sein - Ambitionierte Ziele für den Zugang zu Medikamenten und Nahrungsmitteln in Entwicklungsländern und unterversorgten Gebieten - Messbare Nachhaltigkeitsziele werden in die Management-Vergütung integriert
29. November 2019	<p>Bayer schließt den Verkauf seiner Currenta-Anteile an Macquarie Infrastructure and Real Assets ab</p> <p>Weiterer Schritt bei der Fokussierung von Bayer auf seine Kernaktivitäten</p>
25. November 2019	<p>Bayer beantragt bei der EMA Zulassung für Rivaroxaban zur Behandlung von Kindern mit venösen Thromboembolien</p> <ul style="list-style-type: none"> - Behandlung von venösen Thromboembolien (VTE) und Prävention von erneut auftretender VTE bei Kindern bis zu 17 Jahren mit bestätigter VTE - Einreichung beruht auf Ergebnissen der Phase-III-Studie EINSTEIN-Jr. Mit überzeugendem Wirksamkeits- und Sicherheitsprofil bei Kindern mit VTE - Suspension zur oralen Einnahme entwickelt; keine Spritzen oder häufiges Monitoring nötig - Verlängerung des Patentschutzes um 6 Monate wird nach Abschluss des Verfahrens beantragt
18. November 2019	<p>Phase-III-Studie VICTORIA mit Vericiguat bei Patienten mit sich verschlechternder chronischer Herzinsuffizienz erreicht primären Endpunkt</p> <ul style="list-style-type: none"> - Vericiguat verringerte das Risiko für kardiovaskulären Tod oder Krankenhauseinweisung aufgrund von Herzinsuffizienz gegenüber Placebo in Kombination mit verfügbaren Medikamenten zur Behandlung der Herzinsuffizienz - Als Stimulator der löslichen Guanylatcyclase (sGC) ist Vericiguat der erste Vertreter dieser Therapiekategorie, der zur Behandlung der sich verschlechternden chronischen Herzinsuffizienz entwickelt wird
07. November 2019	<p>NICHT ZUR VERTEILUNG IN DEN VEREINIGTEN STAATEN VON AMERIKA, AUSTRALIEN, KANADA, SÜDAFRIKA ODER JAPAN</p> <p>Bayer refinanziert Hybridanleihe über 1,75 Milliarden Euro</p> <ul style="list-style-type: none"> - Neuemission von zwei Tranchen mit Kündigungssperrfrist von 5,5 und 8 Jahren kombiniert mit Rückkaufangebot für bestehende Hybridanleihe
04. November 2019	<p>Bayer schließt Verkauf von Dr. Scholl's an Yellow Wood Partners ab</p>
30. Oktober 2019	<p>3. Quartal 2019</p> <p>Bayer: Erfreuliche Geschäftsentwicklung in allen Divisionen - Veräußerung von Currenta und Animal Health vereinbart</p> <ul style="list-style-type: none"> - Konzernumsatz wpb. um 5,4 Prozent auf 9,830 Milliarden Euro gesteigert - EBITDA vor Sondereinflüssen um 7,5 Prozent auf 2,291 Milliarden Euro erhöht - Crop Science mit Umsatzwachstum und deutlichem Ergebnisplus - Pharmaceuticals erzielt Umsatzzuwachs - Ergebnisrückgang durch Einmalertrag im Vorjahr - Consumer Health mit wpb. Umsatzplus und Ergebniszuwachs - Konzernergebnis um 63,9 Prozent auf 1,036 Milliarden Euro zurückgegangen - Vorjahr durch hohen Veräußerungsgewinn beeinflusst - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 6,4 Prozent auf 1,16 Euro gesteigert - Konzernausblick bestätigt und übergeleitet auf fortzuführendes Geschäft

14. Oktober 2019 **US-Gesundheitsbehörde FDA lässt Rivaroxaban zur Prävention von Thromboembolien bei akut internistisch erkrankten Patienten zu**
- Neue orale Behandlungsoption für Patienten in den USA mit akuten internistischen Erkrankungen, sofern ein Risiko für thromboembolische Komplikationen und kein hohes Blutungsrisiko besteht
 - Xarelto ist das einzige der nicht-Vitamin-K-abhängigen oralen Antikoagulantien (NOAK), das in den USA für das gesamte Spektrum der venösen Thromboembolien (VTE) zugelassen ist - von der Prävention über die Behandlung bis hin zur dauerhaften Prävention rezidivierender VTE
01. Oktober 2019 **Ertharin Cousin wird Mitglied des Aufsichtsrats der Bayer AG**
- International anerkannte Expertin im Bereich Ernährung und Landwirtschaft
 - Cousin folgt auf Thomas Ebeling, der sein Amt zum Ende September niedergelegt hat
28. September 2019 **Jahrestreffen der European Society for Medical Oncology (ESMO) 2019 Aktualisierte Analyse zu Larotrectinib bestätigt hohe Ansprechrate mit dauerhaftem Ansprechen von drei Jahren bei Kindern und Erwachsenen mit TRK-Fusionstumoren**
- Gesamtansprechrate (ORR) von 79% bei 153 erwachsenen und pädiatrischen Patienten (Stichtag der Auswertung 19. Februar 2019); Ergebnisse im Einklang mit früheren Publikationen
 - Gesamtansprechrate von 75% bei Patienten mit Hirnmetastasen vergleichbar zu früheren Publikationen zur Aktivität von Larotrectinib bei Tumoren des Zentralnervensystems (ZNS)
 - Medianes progressionsfreies Überleben (mPFS) von 28,3 Monaten und medianes Gesamtüberleben (mOS) von mehr als drei Jahren (44,4 Monate); mediane Ansprechdauer (mDOR) von fast drei Jahren
 - Der bislang umfangreichste Datensatz mit der längsten Beobachtungsdauer für einen TRK-Inhibitor unterstreicht das günstige Sicherheitsprofil bei den verschiedenen Altersgruppen und Tumorarten
23. September 2019 **Vitakvi® (Larotrectinib) erhält erste tumor-unabhängige Zulassung in der EU**
- Präzisionsonkologisches Arzneimittel Vitakvi® (Larotrectinib) zugelassen für die Behandlung von Erwachsenen und Kindern mit lokal fortgeschrittenen oder metastasierten soliden Tumoren, die mit der so genannten NTRK-Genfusion eine seltene Genom-Veränderung aufweisen
 - Vitakvi wurde exklusiv zur Behandlung von TRK-Fusionstumoren entwickelt und ist das erste Arzneimittel in der EU mit tumor-unabhängiger Indikation
 - Larotrectinib erreichte bei Erwachsenen und Kindern mit TRK-Fusionstumoren (auch ZNS-Primärtumoren und Hirnmetastasen) ein ausgeprägtes und dauerhaftes Ansprechen
 - In Studien erzielte Larotrectinib eine Gesamtansprechrate von 72%, darunter 16% Vollremissionen, und 75% der Patienten setzten ihre Behandlung nach einem Jahr noch fort
 - Larotrectinib zeigte ein vorteilhaftes Sicherheitsprofil: Die Mehrzahl der unerwünschten Ereignisse (UE) war vom Grad 1 oder 2, und nur 3% der Patienten mussten die Behandlung aufgrund unerwünschter Arzneimittelwirkungen abbrechen
20. September 2019 **European Society for Medical Oncology (ESMO) Congress 2019 Neue Daten zur Krebsforschung von Bayer beim ESMO 2019**
- Neue Analyse für Larotrectinib zur Dauer des Ansprechens bei Patienten mit TRK Fusionstumoren wird am 28. September in einer Poster-Diskussion vorgestellt
 - Präsentation von Daten zu Wirkstoffen aus dem Prostatakrebsportfolio von Bayer, darunter eine Analyse zur klinischen Relevanz von Wechselwirkungen mit Darolutamid bei Männern mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs sowie Ergebnisse aus der klinischen Praxis zu Radium-223-Dichlorid
 - Ergebnisse der Phase II REGOBONE mit Regorafenib bei Patienten mit seltenen Knochentumoren (Chondrosarkom) werden in einem Vortrag am 30. September vorgestellt
10. September 2019 **Weiterentwicklung der Vorstandsorganisation zum 1. Januar 2020: Bayer verkleinert Vorstand von sieben auf fünf Mitglieder**

02. September 2019 **Neue Richtlinien der Europäischen Gesellschaft für Kardiologie (ESC) Xarelto® (Rivaroxaban) 2,5 mg plus ASS empfohlen für Patienten mit koronarer Herzerkrankung und hohem Risiko für Herzinfarkt, Schlaganfall und Tod**
 - Die klinische Praxisleitlinie der Europäischen Gesellschaft für Kardiologie (European Society of Cardiology, ESC) empfiehlt, bei Patienten mit chronischer koronarer Herzerkrankung (KHK) eine Behandlung mit der vaskulären Dosis von Xarelto (2,5 mg zweimal täglich) in Kombination mit niedrigdosierter Acetylsalicylsäure (einmal täglich) in Betracht zu ziehen
 - Eine weitere Empfehlung gilt für Patienten mit Diabetes und arterieller Verschlusskrankheit in den unteren Extremitäten
 - Die aktualisierten Leitlinien beinhalten eine Änderung der Nomenklatur: Die "stabile koronare Herzerkrankung" wird nun als "chronisches Koronarsyndrom" bezeichnet, um zu verdeutlichen, dass für diese Patienten weiterhin ein hohes Risiko für Herzinfarkte, Schlaganfälle und Tod besteht
02. September 2019 **Bayer schließt Verkauf der Markenikone Coppertone™ an Beiersdorf ab**
 Durch den Verkauf kann sich Bayer auf das Kerngeschäft mit rezeptfreien Marken fokussieren
20. August 2019 **Bayer veräußert seine Geschäftseinheit Animal Health für 7,6 Milliarden US-Dollar an Elanco**
 - Trennung vom Tiergesundheitsgeschäft schließt vorzeitig eine Reihe von Portfoliomaßnahmen ab, die Bayer im November 2018 angestoßen hatte
 - Fokus von Bayer als führendes Life-Science-Unternehmen gestärkt
08. August 2019 **Bayer baut führende Position in der Zelltherapie durch Akquisition von BlueRock Therapeutics auf**
 - Unternehmenswert von BlueRock Therapeutics könnte rund eine Milliarde US-Dollar betragen, inklusive 40,8 Prozent bereits Bayer gehörender Anteile
 - Fokus auf Neurologie, Kardiologie und Immunologie. Beginn der klinischen Phase I in Parkinson im weiteren Jahresverlauf erwartet
 - BlueRock Therapeutics wird als eigenständiges Unternehmen weitergeführt
06. August 2019 **Bayer und LANXESS verkaufen ihre Currenta-Anteile an Macquarie Infrastructure and Real Assets**
 Bayer und LANXESS verkaufen ihre Currenta-Anteile an Macquarie Infrastructure and Real Assets
31. Juli 2019 **Bayer erhält Zulassung in den USA für Darolutamid für Patienten mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakrebs**
 - Zulassung durch amerikanische Gesundheitsbehörde FDA basiert auf der klinischen Phase-III-Studie ARAMIS, in der Darolutamid plus Androgendepressionstherapie (ADT) die Zeit bis zum Auftreten von Metastasen (metastasis free survival, MFS) signifikant verlängern konnte
 - Zulassung in den USA erfolgte in einem beschleunigten Zulassungsverfahren (Priority Review), drei Monate vor Ablauf der Frist dieses Verfahrens
 - Zulassungen in der Europäischen Union, in Japan und bei weiteren Gesundheitsbehörden wurden beantragt
30. Juli 2019 **2. Quartal 2019: Bayer operativ auf Kurs**
 - Konzernumsatz wpb. um 0,9 Prozent auf 11,485 Milliarden Euro erhöht
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 24,7 Prozent auf 2,927 Milliarden Euro gesteigert
 Crop Science in schwierigem Umfeld mit Umsatzrückgang (wpb. und pro forma), aber mit deutlichem Ergebnisanstieg durch das akquirierte Geschäft
 - Pharmaceuticals erzielt Umsatzanstieg und kräftigen Ergebniszuwachs
 - Consumer Health mit Umsatz- und Ergebnisplus
 - Konzernergebnis um 49,1 Prozent auf 404 Millionen Euro gesunken - belastet durch Sondereinflüsse aus Restrukturierung und Wertminderungen
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 5,9 Prozent auf 1,62 Euro gesteigert
 - Konzernausblick bestätigt, aber zunehmend ambitioniert

26. Juli 2019 **Larotrectinib von Bayer erhält als erstes präzisionsonkologisches Arzneimittel eine EU-Zulassungsempfehlung in einer tumor-unabhängigen Indikation**
- Empfehlung zur EU-Zulassung für die Behandlung von erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit lokal fortgeschrittenen oder metastasierten soliden Tumoren, die eine NTRK-Genfusion aufweisen, oder die chirurgisch nicht entfernt werden können und für deren Behandlung keine zufriedenstellenden Therapieoptionen zur Verfügung stehen
 - Larotrectinib wäre das erste Medikament in der EU mit einer tumor-unabhängigen Indikation
 - Zulassungsempfehlung basiert auf gepoolten Daten, die eine hohe und andauernde Wirksamkeit von Larotrectinib bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit TRK-Fusionstumoren zeigen, darunter auch Tumore des zentralen Nervensystems
 - Larotrectinib zeigte in klinischen Studien ein günstiges Sicherheitsprofil, wobei die Mehrzahl der unerwünschten Ereignisse (UEs) vom Grad 1 oder 2 waren und die Rate der UEs vom Grad 3 oder 4 sehr gering war
 - Endgültige Entscheidung der Europäischen Kommission wird in den nächsten Monaten erwartet
22. Juli 2019 **Yellow Wood Partners erwirbt Markenikone Dr. Scholl's™ von Bayer**
18. Juli 2019 **Bayer, Bristol-Myers Squibb und Ono Pharmaceutical untersuchen Stivarga™ (Regorafenib) und Opdivo™ (Nivolumab) als Kombinationstherapie bei Patienten mit kolorektalem Karzinom**
- Kombination von Regorafenib und Nivolumab im Vergleich zu Regorafenib allein soll bei Patienten mit Mikrosatelliten-stabilem metastasierten Kolorektalkarzinom (metastatic colorectal cancer, mCRC) untersucht werden
 - Unternehmen planen eine zulassungsrelevante Studie in mCRC
08. Juli 2019 **Wichtiger Schritt zur besseren Behandlung von Kindern mit venösen Thromboembolien**
- Studie belegt Wirksamkeits- und Risikoprofil von Rivaroxaban bei Kindern mit venöser Thromboembolie**
- Die Phase-III-Studie EINSTEIN-Jr. schließt das größte Studienprogramm mit Kindern und Thromboembolien mit vergleichbaren Ergebnissen wie bei Erwachsenen ab
 - Die Studie zeigt bei Kindern, die mit Rivaroxaban behandelt werden, das gleiche niedrige Risiko für eine erneut auftretende venöse Thromboembolie (VTE) wie beim Therapiestandard, mit niedrigem Blutungsrisiko / Erste Phase-III-Studie zum Einsatz eines Nicht-Vitamin-K-abhängigen oralen Gerinnungshemmers (NOAK) bei Kindern
 - Die Studie untersuchte eine 20 mg Rivaroxaban entsprechende Dosierung (angepasst an das Körpergewicht) zur Prävention von erneut auftretenden VTE bei Kindern vom Neugeborenenalter bis 17 Jahre mit bestätigter VTE
02. Juli 2019 **Die Übernahme des Bayer-Geschäfts mit verschreibungspflichtigen Dermatologika durch LEO Pharma ist abgeschlossen**
01. Juli 2019 **Century Therapeutics startet mit 250 Millionen US-Dollar für eine Plattform zur Therapie mit allogenen induzierten pluripotenten Stammzellen (iPSC)**
- Unternehmensgründung von Versant und Fujifilm zur Entwicklung von Krebstherapien in Form von adaptiven, körpereigenen Immuneffektorzellen auf Basis von iPSC
 - "Leaps by Bayer" beteiligt sich mit 215 Millionen US-Dollar an der Entwicklung von Immunonkologie-Therapien der nächsten Generation
26. Juni 2019 **Bayer-Aufsichtsrat beschließt konkrete Maßnahmen zum Umgang mit dem Rechtskomplex Glyphosat und begrüßt die Ernennung von Ken Feinberg als Mediator**
21. Juni 2019 **Bayer startet Phase-III-Studie mit Aflibercept zur Vermeidung von Frühgeborenen-Blindheit**

19. Juni 2019

Regorafenib wird als erster Wirkstoff in einer mehrarmigen Kooperations-Studie bei Hirntumor-Patienten getestet

- In den USA beginnt die Rekrutierung von Patienten in die GBM AGILE-Studie, eine von der Global Coalition for Adaptive Research (GCAR) gesponserte internationale Plattform-Studie
- Ziel der Studie ist die Prüfung mehrerer Therapien für Patienten mit neu diagnostizierten oder rezidierten Glioblastomen, wobei im ersten Studienarm Regorafenib getestet wird
- Ergebnisse der Phase-II-Studie REGOMA stützen eine weiterführende Untersuchung von Regorafenib als Behandlung von Patienten mit neu diagnostizierten oder rezidierten Glioblastomen, der aggressivsten Form von Hirntumoren
- Bei Glioblastomen besteht weiterhin ein großer medizinischer Bedarf, da nur begrenzte Behandlungsoptionen zur Verfügung stehen und sich die Prognose der Patienten in den letzten Jahrzehnten nicht wesentlich verbessert hat

03. Juni 2019

Jahrestagung der American Society of Clinical Oncology (ASCO) 2019

Neue Daten zur Wirksamkeit von Larotrectinib bei Patienten mit TRK-Fusionstumoren und primären ZNS-Tumoren oder Hirnmetastasen werden beim ASCO 2019 vorgestellt

- Bei 5 Patienten mit TRK-Fusionstumoren und Hirnmetastasen mit unterschiedlichen Tumorhistologien lag die Gesamtansprechrate bei 60%, wobei bei allen Patienten eine Krankheitskontrolle erreicht wurde
- Bei 14 erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit primären TRK-Fusionstumoren des zentralen Nervensystems (ZNS) (einschließlich hochgradiger Gliome) lag die Gesamtansprechrate bei 36%, darunter 2 Fälle von vollständigem Ansprechen
- Bei 71% der Patienten mit primären ZNS-Tumoren, die in die Auswertung einbezogen wurden, wurde eine Krankheitskontrolle von mindestens 24 Wochen erzielt
- Erste prospektive Analyse der Wirkung von Larotrectinib bei Patienten mit TRK-Fusionstumoren und intrakranieller Erkrankung, darunter die ersten Daten für einen TRK-Inhibitor bei erwachsenen Patienten mit TRK-Fusionstumoren und primären CNS-Tumoren

31. Mai 2019

Jahrestagung der American Society of Clinical Oncology (ASCO) 2019

Darolutamid von Bayer verzögert bei Männern mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom die Verschlechterung krankheitsbedingter Symptome und stabilisiert die Lebensqualität über das Ende der Studienbehandlung hinaus

- Die Ergebnisse einer neuen Post-hoc-Analyse aus der Phase-III-Studie ARAMIS zeigten, dass Darolutamid plus Androgendeprivationstherapie (ADT) vs. Placebo plus ADT eine Verschlechterung der Symptome der Harnwege und des Darmtrakts verzögern
- Die expositionsbereinigten Inzidenzraten der behandlungsbedingten unerwünschten Ereignisse (TEAEs), insbesondere die TEAEs in Verbindung mit Androgenrezeptor Antagonisten (AR-Antagonisten), waren für Darolutamid plus ADT vergleichbar zu Placebo plus ADT
- Darolutamid plus ADT ermöglicht bei Männern mit nicht-metastasiertem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom (nmCRPC) eine Erhaltung der Lebensqualität über das Ende der Studienbehandlung hinaus mit Werten vergleichbar zu Placebo plus ADT
- Ergebnisse der Analyse der lebensqualitätsbezogenen Endpunkte aus der zulassungsrelevanten Phase-III-Studie ARAMIS werden am 31. Mai 2019 auf der Jahrestagung der American Society of Clinical Oncology (ASCO) in einem Vortrag vorgestellt
- Darolutamid befindet sich in den USA in einem beschleunigten Zulassungsverfahren (Priority Review) und in Europa, Japan und weiteren Ländern wurden Zulassungsanträge gestellt

15. Mai 2019 **Jahrestagung 2019 der American Society of Clinical Oncology (ASCO):
Neue Daten für Larotrectinib belegen Gesamtansprechräte von 94% bei Kindern und 76% bei Erwachsenen mit TRK-Fusionstumoren; klinischer Nutzen bei Patienten mit primären Tumoren des zentralen Nervensystems und Hirnmetastasen bestätigt**
- Eine aktuelle Analyse des erweiterten Datensatzes von Kindern mit TRK-Fusionstumoren (n=34) zeigt eine Gesamtansprechräte (Overall Response Rate, ORR) von 94%, die von Dauer ist; mediane Behandlungsdauer noch nicht erreicht
 - Bei Erwachsenen mit TRK-Fusionstumoren (n=74) ist die Ansprechräte ebenfalls hoch (ORR = 76%) und von Dauer; mediane Behandlungsdauer noch nicht erreicht.
 - Bei Patienten mit TRK-Fusionstumoren und Hirnmetastasen (n=5) betrug die ORR 60%
 - Verbesserungen der Lebensqualität durch die Behandlung mit Larotrectinib wurden sowohl bei Kindern als auch bei Erwachsenen nachgewiesen.
 - Die meisten unerwünschten Ereignisse waren vom Grad 1 oder 2, wie in früheren Veröffentlichungen berichtet
13. Mai 2019 **Entscheidung der Jury in Glyphosat-Prozess im US-Bundesstaat Kalifornien**
13. Mai 2019 **Beiersdorf erwirbt Markenikone Coppertone™ von Bayer**
- Signifikante Ausweitung des Portfolios stärkt führende Position von Beiersdorf als Sonnenschutz-Spezialist
 - Transaktion ist die erste große Übernahme unter Beiersdorfs neuer Strategie C.A.R.E.+
 - Bayer konzentriert sich verstärkt auf sein Kerngeschäft mit verschreibungsfreien Marken
13. Mai 2019 **Jahrestagung der American Society of Clinical Oncology (ASCO) 2019:
Daten von Bayer bei der ASCO-Jahrestagung 2019 demonstrieren Engagement des Unternehmens für die Weiterentwicklung von Behandlungsparadigmen in der Krebstherapie**
- Zu den vorgestellten Daten aus dem wachsenden Portfolio von Bayer gehören neue Analysen zum präzisionsonkologischen Wirkstoff Larotrectinib, darunter zwei Vorträge zu Patienten mit soliden Tumoren mit NTRK-Genfusion: der eine beschäftigt sich mit Ergebnissen zu pädiatrischen Patienten und der andere mit Daten bei Patienten mit Hirnmetastasen oder primären Tumoren des zentralen Nervensystems
 - Weiterhin werden detaillierte Daten zur Lebensqualität aus der Phase-III-Studie ARAMIS zu Darolutamid, einem in der Entwicklung befindlichen Hemmstoff des Androgenrezeptors, bei Patienten mit nicht metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs vorgestellt
 - Vortrag zu BAY 1895344, einem in Entwicklung befindlichen ATR-Inhibitor bei verschiedenen Tumorarten
 - Langzeitdaten von Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem follikulärem Lymphom, die mit Copanlisib behandelt wurden
29. April 2019 **Die US-amerikanische Behörde FDA nimmt Zulassungsantrag an und gewährt beschleunigtes Prüfverfahren für Darolutamid**
29. April 2019 **Studie untermauert Sicherheit und Effektivität von Xarelto® zur Schlaganfall-Prophylaxe bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern**
- Die Studie RELOADED zeigt als erste Datenbankanalyse deutscher Krankenkassen, dass nicht-Vitamin-K-abhängige orale Antikoagulantien (NOAK) wie Xarelto die Nierenfunktion besser aufrechterhalten als der Vitamin-K-Antagonist (VKA) Phenprocoumon
 - Die Daten der retrospektiven Studie aus dem Versorgungsalltag in Deutschland zeigen im Vergleich zu Phenprocoumon bei der Behandlung von Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern eine bessere Sicherheit bei vergleichbarer Wirksamkeit; auch bei Patienten mit Niereninsuffizienz(1)
27. April 2019 **Nach Nicht-Entlastung des Vorstands durch die Hauptversammlung:
Bayer-Aufsichtsrat steht geschlossen hinter dem Vorstand**

26. April 2019 Vorstandsvorsitzender Werner Baumann auf der Hauptversammlung der Bayer AG:
"Wir haben sowohl operativ wie auch strategisch viel erreicht"
 - Bayer heute das führende Unternehmen im Agrarbereich
 - Klagen und erste Urteile zu Glyphosat belasten
 - Umsatz und Ergebnis im Jahr 2018 gesteigert
 - Dividende von 2,80 Euro vorgeschlagen - Rekordausschüttung von Bayer
 - Erfolgreicher Start in das Geschäftsjahr 2019 - Ausblick bestätigt
25. April 2019 1. Quartal 2019:
Bayer operativ stark ins Jahr gestartet
 - Konzernumsatz wpb. um 4,1 Prozent auf 13,015 Milliarden Euro gesteigert
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 44,6 Prozent auf 4,188 Milliarden Euro erhöht
 - Crop Science akquisitionsbedingt mit deutlichen Umsatz- und Ergebnissteigerungen
 - Pharmaceuticals mit erfreulichem Umsatz- und Ergebnisplus
 - Consumer Health unter Vorjahr, Jahresausblick bestätigt
 - Konzernergebnis erwartungsgemäß durch akquisitions- und restrukturierungsbedingte Sondereinflüsse um 36,5 Prozent auf 1,241 Milliarden Euro gemindert
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 13,8 Prozent auf 2,55 Euro gestiegen
 - Geschäftsausblick 2019 bestätigt
27. März 2019 **Abschluss der zweiten Phase in US-Glyphosatprozess**
25. März 2019 **Bayer schließt Vergleich im Rechtsstreit um Xarelto™**
19. März 2019 **Abschluss der ersten Phase in US-Glyphosatprozess**
08. März 2019 **Bayer reicht Zulassungsantrag für Darolutamid in Europa ein**
 - Mit dem dritten Zulassungsantrag für Darolutamid innerhalb von zwei Wochen unterstreicht Bayer sein weltweites Engagement für neue Therapien bei Männern mit nicht-metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs
 - Der Zulassungsantrag stützt sich auf positive Daten aus der Phase-III-Studie ARAMIS
05. März 2019 **Bayer stellt Zulassungsantrag für Darolutamid in Japan**
 Der Zulassungsantrag stützt sich auf positive Daten aus der Phase-III-Studie ARAMIS
27. Februar 2019 Geschäftsjahr 2018:
Bayer mit Umsatz- und Ergebnisplus - Agrargeschäft nach Akquisition führend
 - Konzernumsatz wpb. um 4,5 Prozent auf 39,586 Milliarden Euro gestiegen
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 2,8 Prozent auf 9,547 Milliarden Euro erhöht - Währungseinflüsse von 457 Millionen Euro belasten
 - Pharmaceuticals mit wpb. Umsatzwachstum bei leichtem Ergebnisrückgang
 - Consumer Health: Umsatz wpb. auf Vorjahresniveau, Ergebnis rückläufig
 - Crop Science mit Umsatzplus, Ergebnis akquisitionsbedingt deutlich gestiegen, Integration auf gutem Weg
 - Sicherheitsprofil von Glyphosat unverändert positiv - Bayer wehrt sich entschieden gegen Klagen
 - Konzernergebnis von 1,695 Milliarden Euro durch Einmaleffekte geprägt
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie mit 5,94 Euro über Erwartung
 - Nettofinanzverschuldung mit 35,679 Milliarden Euro deutlich besser als geplant
 - Konzernausblick 2019 und Ziele für 2022 bestätigt
27. Februar 2019 **Bayer beantragt Zulassung für Darolutamid in den USA**
26. Februar 2019 **Bayer schlägt für 2018 Dividende von 2,80 Euro je Aktie vor**
 Ausschüttungssumme mit 2,611 Milliarden Euro auf Rekordniveau

15. Februar 2019 **Bayer hat Option für den Erhalt der vollständigen Lizenzrechte an Larotrectinib und BAY 2731954 (LOXO-195) ausgeübt**
- Bayer hat seine Option auf der Grundlage einer Bestimmung zum Kontrollwechsel in der Kooperationsvereinbarung mit Loxo Oncology ausgeübt
 - Bayer wird alleinige Verantwortung für die globale Entwicklung und Vermarktung von Larotrectinib und LOXO-195 übernehmen
 - Der bisherige gemeinsame Vertrieb in den USA wird zukünftig allein durch Bayer erfolgen
 - Larotrectinib erhielt im November 2018 in den USA die Zulassung unter dem Markennamen VITRAKVI® als erster TRK-Inhibitor für Patienten mit fortgeschrittenen soliden Tumoren, die eine NTRK-Genfusion aufweisen; Zulassungsanträge in Europa und anderen Regionen laufen
14. Februar 2019 ASCO-GU Kongress 2019 **Darolutamid plus Androgendeprivationstherapie (ADT) verlängert signifikant das metastasenfrem Überleben im Vergleich zu Placebo plus ADT mit einem positiven Sicherheitsprofil beim nicht metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakarzinom**
- Statistisch signifikante Verbesserung des metastasenfrem Überlebens (Metastasis Free Survival, MFS), mit einem mittleren MFS von 40,4 Monaten unter Darolutamid plus Androgendeprivationstherapie (ADT) im Vergleich zu Placebo plus ADT (18,4 Monate)
 - Positiver Trend beim Gesamtüberleben mit Reduktion des Sterberisikos um 29 % zum Zeitpunkt der Zwischenanalyse (P=0,045)
 - Durch die Behandlung verursachte unerwünschte Ereignisse traten bei Darolutamid plus ADT ähnlich häufig auf wie bei Placebo plus ADT
 - Die gesundheitsbezogene Lebensqualität wurde unter Darolutamid aufrecht erhalten
 - Erste Ergebnisse der Phase-III-Studie ARAMIS für den Androgenrezeptor Antagonisten Darolutamid beim ASCO-GU Kongress (American Society of Clinical Oncology Genitourinary Cancers Symposium) vorgestellt und gleichzeitig in The New England Journal of Medicine veröffentlicht
08. Januar 2019 Neue Technologie im Jahr 2018 mit guten Ergebnissen: **Bayer baut Innovations-Pipeline der Climate Corporation aus - bahnbrechende digitale Lösungen für mehr Landwirte**