



Investor News 2013

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

Datum	News
19. Dezember 2013	<p>Bayer will norwegisches Pharmaunternehmen Algeta übernehmen</p> <ul style="list-style-type: none"> - Erfolgreiche Zusammenarbeit bei Krebsmedikament Xofigo™ - Transaktion würde Bayer vollständige Kontrolle über Xofigo™ geben - Öffentliches Übernahmeangebot zum Preis von 362 NOK je Algeta-Aktie in bar geplant - Verwaltung von Algeta unterstützt das Angebot einstimmig - Vereinbarung über Andienung von rund 14 Prozent der Aktien
18. Dezember 2013	<p>Kemal Malik zum neuen Innovationsvorstand der Bayer AG berufen Prof. Dr. Wolfgang Plischke geht am 30. April 2014 in den Ruhestand</p>
12. Dezember 2013	<p>Relaunch der Bayer Investor Relations Webseite in responsivem Design</p>
28. November 2013	<p>Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Myopiebedingte choroidale Neovaskularisation</p> <p>Bayer beantragt Zulassung für VEGF Trap-Eye (Aflibercept zur Injektion ins Auge) zur Behandlung der myopiebedingten choroidalen Neovaskularisation in Japan</p>
22. November 2013	<p>Nicht für US- und UK-Medien bestimmt</p> <p>Nexavar® zur Behandlung von differenziertem Schilddrüsenkrebs in den USA zugelassen</p> <ul style="list-style-type: none"> - Erste und einzige FDA-zugelassene Behandlungsoption für Patienten mit diesem speziellen Schilddrüsenkrebs - FDA-Zulassung basiert auf Ergebnissen der klinischen Phase-III-Studie DECISION - DECISION-Ergebnisse belegten signifikant verlängerte progressionsfreie Überlebenszeit der mit Nexavar behandelten Patienten im Vergleich zur Placebo-Gruppe
22. November 2013	<p>Nicht für US- und UK-Medien bestimmt</p> <p>Bayer erhält weitere Zulassung für EYLEA® in Japan Zulassung erfolgt zur Behandlung des durch einen Zentralvenenverschluss der Netzhaut bedingten Makula-Ödems</p>
15. November 2013	<p>Nicht für US- und UK-Medien bestimmt</p> <p>Bayer erhält EU-Zulassung für neues Krebsmedikament Xofigo®</p> <ul style="list-style-type: none"> - Neue Behandlungsoption für Erwachsene mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom, symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen - Xofigo® zeigte in der Phase-III-Studie ALSYMPCA eine signifikante Verlängerung der Gesamtüberlebenszeit
11. November 2013	<p>Portola Pharmaceuticals veröffentlicht erste Ergebnisse einer Phase-II-Studie zur dosisabhängigen Aufhebung der gerinnungshemmenden Wirkung von Bayer's Xarelto® durch Andexanet Alfa (PRT4445) Ergebnisse weiterer Studiengruppen werden auf dem 55. Jahreskongress der American Society of Hematology präsentiert</p>

07. November 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt Zulassung von VEGF Trap-Eye (Aflibercept zur Injektion ins Auge) zur Behandlung des diabetischen Makula-Ödems in der Europäischen Union
31. Oktober 2013 3. Quartal 2013:
Bayer mit weiterhin erfreulicher Geschäftsentwicklung
 - Life Sciences weiter dynamisch, MaterialScience auf Vorjahresniveau
 - Neue Pharma-Produkte mit hervorragendem Wachstum
 - Konzernumsatz bei 9,643 Milliarden Euro (minus 0,2 Prozent, wpb. plus 6,0 Prozent)
 - EBIT um 47,5 Prozent auf 1,221 Milliarden Euro verbessert
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 7,7 Prozent auf 1,984 Milliarden Euro erhöht
 - Konzernergebnis um 42,1 Prozent auf 733 Millionen Euro gesteigert
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 8,5 Prozent auf 1,27 Euro gewachsen
 - Konzernausblick 2013 beibehalten
09. Oktober 2013 **Bayer erhält US-Zulassung für Adempas® (Riociguat), den ersten Stimulator der löslichen Guanylatcyclase, zur Behandlung zweier Formen des Lungenhochdrucks**
 - Adempas ist in den USA als erstes und einziges Medikament zur Behandlung der chronisch-thromboembolischen pulmonalen Hypertonie (CTEPH) zugelassen
 - Adempas erhält auch die Zulassung für pulmonal-arterielle Hypertonie (PAH)
 - Adempas wirkt auf einen zentralen molekularen Mechanismus, der dieser schweren Herz- und Lungenerkrankung zugrundeliegt
08. Oktober 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beschleunigt klinische Entwicklung vielversprechender neuer Arzneimittelkandidaten
 - Fünf neue Wirkstoffe sollen bis 2015 in Phase III der klinischen Entwicklung überführt werden
 - Im Fokus steht ungedeckter medizinischer Bedarf in den Bereichen Onkologie, Kardiologie und Frauengesundheit
 - Weitere Studien mit neu eingeführten Präparaten in zusätzlichen Anwendungsbereichen geplant
30. September 2013 **Bayer beantragt Zulassung für Nexavar® (Sorafenib) zur Behandlung von Schilddrüsenkrebs in Japan**
 - Sorafenib hat in Japan den "Orphan Drug Status" zur Behandlung von Patienten mit Schilddrüsenkrebs erhalten
 - Ergebnisse der klinischen Phase-III-Studie DECISION zeigten signifikant verlängertes progressionsfreies Überleben der Patienten mit Sorafenib im Vergleich zu Placebo
30. September 2013 **Olivier Brandicourt zum Vorstandsvorsitzenden von Bayer HealthCare berufen**
20. September 2013 **Bayer erhält Empfehlung für die Zulassung von Radium-223-dichlorid zur Behandlung von Patienten mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom und Knochenmetastasen in der Europäischen Union**
05. September 2013 Steigende Nachfrage nach innovativen und nachhaltigen Agrarlösungen
Bayer CropScience will von 2013 bis 2016 2,4 Milliarden Euro in den Ausbau seiner Kapazitäten investieren
 - Produktion wichtiger Wirkstoffe wird deutlich ausgeweitet
 - Umsatzsteigerung Richtung 10 Milliarden Euro im Jahr 2015 liegt gut im Plan
05. September 2013 **Bayer beantragt Zulassung für Regorafenib zur Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren (GIST) in der EU**
 EMA Antrag folgt der EU-Zulassung von Stivarga® (Regorafenib) zur Behandlung von metastasierendem Kolorektalkrebs
30. August 2013 **Bayer erhält Zulassung für Stivarga® (Regorafenib) zur Behandlung von metastasierendem Kolorektalkarzinom in der Europäischen Union**

29. August 2013 **Bayer erhält weitere Zulassung für EYLEA® in Europa**
Zulassung erfolgt zur Behandlung des Sehschärfenverlustes infolge eines Makula-Ödems aufgrund eines Zentralvenenverschlusses der Netzhaut in Europa
27. August 2013 **FDA gewährt Nexavar® (Sorafenib) vorrangige Prüfung bei differenziertem Schilddrüsenkrebs**
Keine Behandlung für Radiojod-refraktäre differenzierte Schilddrüsenkarzinome bislang verfügbar
20. August 2013 **Bayer Krebsmedikament Stivarga® erhält Zulassung zur Behandlung von Patienten mit gastrointestinalen Stromatumoren in Japan**
06. August 2013 Chronisch-thromboembolische pulmonale Hypertonie und pulmonal-arterielle Hypertonie:
Beratergremium der US-Gesundheitsbehörde FDA empfiehlt einstimmig die Zulassung für Riociguat von Bayer bei zwei Formen des Lungenhochdrucks
06. August 2013 **Aflibercept (VEGF Trap-Eye) zur Behandlung des diabetischen Makula-Ödems erreicht in zwei Phase-III-Studien den primären Endpunkt**
31. Juli 2013 2. Quartal 2013:
Bayer: Kräftiges Wachstum bei Life Sciences
- HealthCare und CropScience wachsen dynamisch, MaterialScience schwach
- Neue Pharma-Produkte deutlich über den Erwartungen
- Konzernumsatz um 1,9 (wpb. 4,6) Prozent auf 10,360 Milliarden Euro gewachsen
- EBIT um 73,9 Prozent auf 1,287 Milliarden Euro verbessert
- EBITDA vor Sondereinflüssen um 1,2 Prozent auf 2,195 Milliarden Euro erhöht
- Konzernergebnis um 74,8 Prozent auf 841 Millionen Euro gestiegen
- Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 6,2 Prozent auf 1,54 Euro gesteigert
- Konzernausblick für 2013 beibehalten
26. Juli 2013 **Bayer erhält Empfehlung zur Zulassung von VEGF Trap-Eye (Aflibercept zur Injektion ins Auge) in Europa zur Behandlung des Sehschärfenverlustes infolge eines Makula-Ödems aufgrund eines Zentralvenenverschlusses der Netzhaut**
01. Juli 2013 **Bayer schließt Übernahme von Steigerwald ab**
Christian Sarto zum Geschäftsführer ernannt
01. Juli 2013 **Zulassung von Sorafenib (Nexavar®) zur Behandlung von Schilddrüsenkrebs bei FDA und EMA beantragt**
- Bisher keine spezifische Therapiemöglichkeit zur Behandlung des Radiojod-refraktären differenzierten Schilddrüsenkarzinoms verfügbar
- Ergebnisse der klinischen Phase-III-Studie DECISION zeigten signifikant verlängertes progressionsfreies Überleben der Patienten mit Sorafenib im Vergleich zu Placebo
28. Juni 2013 **FDA erteilt "Complete Response Letter" für Xarelto® von Bayer zur Prävention von Stentthrombosen bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom**
28. Juni 2013 **Bayer erhält Zulassungsempfehlung für Regorafenib zur Behandlung von metastasiertem Darmkrebs in der EU**
Ergebnisse zulassungsrelevanter Phase-III-Studie belegen längere Überlebenszeit von Patienten, die mit Stivarga behandelt wurden, nachdem ihre Erkrankung trotz vorheriger Behandlungen weiter fortgeschritten war
06. Juni 2013 **Positive Phase-III-Daten für VEGF Trap-Eye (Aflibercept Lösung zur Anwendung im Auge) bei der myopiebedingten choroidalen Neovaskularisation**
05. Juni 2013 Übernahmeangebot erfolgreich:
Bayer übernimmt Mehrheit bei Conceptus
- 96,4 Prozent der Conceptus-Aktien angedient
- Vollständige Übernahme von Conceptus steht unmittelbar bevor

02. Juni 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Lokal fortgeschrittener oder metastasierter differenzierter Schilddrüsenkrebs:
Phase-III-Studie zu Sorafenib (Nexavar®) zeigt signifikante Verlängerung des progressionsfreien Überlebens bei Patienten mit Schilddrüsenkrebs
 - Derzeit existieren keine zugelassenen Therapiemöglichkeiten bei Radiojod-refraktärem differenziertem Schilddrüsenkrebs
 - Sorafenib verlängerte das progressionsfreie Überleben signifikant. Das mediane progressionsfreie Überleben betrug unter Sorafenib 10,8 Monate gegenüber 5,8 Monaten unter Placebo
 - Ergebnisse der zulassungsrelevanten Phase-III-Studie DECISION werden auf dem Kongress der American Society of Clinical Oncology präsentiert
24. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Xarelto® von Bayer erhält EU-Zulassung für die Sekundärprävention nach akutem Koronarsyndrom
 - Einer von zehn ACS-Patienten erleidet innerhalb des ersten Jahres ein erneutes Ereignis (kardiovaskuläre Sterblichkeit, Myokardinfarkt oder Schlaganfall)
 - Xarelto 2,5 mg zweimal täglich in Kombination mit Standardtherapie kann durch umfassenderen Langzeitschutz helfen atherothrombotische Ereignisse zu verhindern
 - Xarelto ist für mehr venöse und arterielle thromboembolische Indikationen zugelassen als jeder andere neuartige orale Gerinnungshemmer
20. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Internationaler Kongress der American Thoracic Society in Philadelphia:
Bayer stellt positive Zwischenergebnisse der Langzeitstudie PATENT-2 mit Riociguat vor
 - Riociguat zeigt ein gutes Sicherheitsprofil in der Langzeitbehandlung
 - Riociguat führt bei Patienten mit pulmonal-arterieller Hypertonie (PAH) zu signifikanter und nachhaltiger Verbesserung beim Sechs-Minuten-Gehtest (6MWD) und bei der Funktionsklasse nach WHO
17. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt Zulassung für Entwicklungspräparat Riociguat für die Behandlung von Patienten mit chronisch-thromboembolischem Lungenhochdruck in Japan
16. Mai 2013 Strategischer Schritt zur Stärkung des Consumer-Care-Geschäfts:
Bayer will Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH übernehmen
 Übernahme schließt Marken Iberogast® und Lai® mit ein
16. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: 49. Jahreskongress der American Society of Clinical Oncology (ASCO):
Bayer präsentiert neue Daten zu Onkologie-Portfolio auf dem ASCO-Kongress 2013
 - Erste Ergebnisse der Phase-III-Studie DECISION mit Nexavar bei Patienten mit differenziertem Schilddrüsenkrebs in Plenary Session
 - Datenpräsentationen für drei Onkologieprodukte in fünf verschiedenen Tumorarten
15. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält US-Zulassung für Krebsmedikament Xofigo® (Radium 22 Dichlorid)
 - Medikament mit neuartigem Wirkmechanismus zur Behandlung von Patienten mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom (CRPC) mit Knochenmetastasen
 - Signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens bei mit Xofigo behandelten Patienten in zulassungsrelevanter Phase-III-Studie nachgewiesen
15. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beginnt Phase-III-Studie mit Regorafenib bei Patienten mit fortgeschrittenem Leberzellkarzinom

08. Mai 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Internationaler Kongress der American Thoracic Society 2013:
Bayer stellt Daten zur Lungenhochdruck-Forschung auf dem internationalen Kongress der ATS in Philadelphia vor
 - Interimsanalyse der Langzeitstudie PATENT-2 (Phase III)
 - Hämodynamische Daten und klinische Korrelation aus der CHEST-1-Studie (Phase III)
 - Neue Daten aus der Zulassungsstudie PATENT-1 (Phase III)
07. Mai 2013 Nicht für UK-Medien bestimmt
Bayer veröffentlicht Übernahmeangebot für Conceptus-Aktien
03. Mai 2013 Nicht für UK-Medien bestimmt
Bayer führt Phase II/III-Studie mit neuem rFVIIa Produkt (BAY 86-6150) nicht weiter
29. April 2013 Nicht für UK-Medien bestimmt - Strategische Erweiterung des Geschäftsbereichs "Women's Healthcare":
Bayer will US-Unternehmen Conceptus, Inc. übernehmen
 Essure®-Verfahren zur dauerhaften Verhütung ohne Operation komplettiert Bayer-Portfolio im Bereich Kontrazeption
26. April 2013 Vorstandsvorsitzender Dr. Marijn Dekkers auf der Hauptversammlung der Bayer AG:
"Bayer ist ein Innovationsunternehmen von Weltrang"
 - Geschäftsjahr 2012 operativ sehr erfolgreich
 - Höchster Umsatz der 150-jährigen Unternehmensgeschichte
 - Erhöhung der Dividende für 2012 auf 1,90 Euro je Aktie vorgeschlagen
 - Mitarbeiter werden mit über 700 Millionen Euro am Unternehmenserfolg beteiligt
 - Life-Science-Geschäfte erfolgreich ins Jubiläumsjahr gestartet
25. April 2013 1. Quartal 2013:
Bayer: Life Sciences erfolgreich ins Jubiläumsjahr gestartet
 - HealthCare wächst mit neuen Pharma-Produkten - CropScience weiter stark - Kostendruck bei MaterialScience
 - Konzernumsatz um 2,1 Prozent auf 10,266 Milliarden Euro gesteigert
 - EBIT um 8,6 Prozent auf 1,771 Milliarden Euro verbessert
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 0,4 Prozent auf 2,453 Milliarden Euro erhöht
 - Konzernergebnis um 11,5 Prozent auf 1,160 Milliarden Euro gestiegen
 - Erfreuliche Entwicklung in den Wachstumsmärkten
 - Konzernausblick für 2013 bestätigt
16. April 2013 **Bayer CropScience und Monsanto schließen wechselseitige Lizenzabkommen für Technologien der nächsten Generation**
 - Vereinbarungen eröffnen Landwirten mehr Möglichkeiten
 - Zusätzliche Marktchancen für fortschrittliche Technologien
16. April 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer rekrutiert ersten Patienten für Phase-III-Studienprogramm mit Amikacin Inhale bei intubierten und mechanisch beatmeten Patienten mit gram-negativer Pneumonie
 Hohe Sterblichkeit erfordert dringend zusätzliche Therapien zur Standardbehandlung
08. April 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
FDA prüft Riociguat von Bayer im beschleunigten Zulassungsverfahren zur Behandlung von zwei lebensbedrohlichen Formen des Lungenhochdrucks
28. März 2013 **Bayer CropScience und Syngenta schlagen umfangreichen Aktionsplan zur Auflösung der Pattsituation in der EU bei der Bienengesundheit vor**
25. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Zulassung für Bayer Krebsmedikament Stivarga® in Japan zur Behandlung von fortgeschrittenem oder erneut auftretendem Darmkrebs

22. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer zur EU-Zulassung für die Prävention atherothrombotischer Ereignisse nach akutem Koronarsyndrom (ACS) empfohlen
 - Xarelto 2,5 mg zweimal täglich in Kombination mit Standardtherapie zeigte signifikanten klinischen Nutzen bei Patienten mit ACS
 - Komplementäre Wirkmechanismen von Xarelto 2,5 mg zweimal täglich und Standardtherapie haben das Potenzial eines umfassenderen Langzeitschutzes vor erneuter Gerinnselbildung
 - Entscheidung der EU-Kommission im ersten Halbjahr 2013 erwartet
08. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Neue Studie mit Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer bei Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern, die sich einer perkutanen Koronarintervention mit Stenteinsatz unterziehen
08. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Neue Phase-III-Zulassungsstudie mit Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz und signifikanter koronarer Herzkrankheit
 Niedrig-dosiertes Rivaroxaban erhält als erster neuartiger oraler Gerinnungshemmer den "Fast Track"-Status der FDA für diese Hochrisiko-Patientengruppe
05. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
FDA erteilt "Complete Response Letter" für Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer zur Prävention kardiovaskulärer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom
04. März 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Phase-III-Studie mit Riociguat bei chronisch-thromboembolischer Hypertonie (CTEPH):
Daten der Zwischenanalyse der Langzeitstudie mit Bayers Riociguat belegen die positiven Resultate aus der CHEST-1-Studie
 - Riociguat zeigte eine signifikante und nachhaltige Verbesserung sowohl im Sechs-Minuten-Gehtest als auch bei der funktionalen Klassifizierung nach WHO bei Patienten mit inoperabler oder nach der Operation fortbestehender CTEPH
 - Riociguat zeigte auch in der Langzeitanwendung ein gutes Sicherheitsprofil
28. Februar 2013 Mit neuen Produkten optimistisch für die Zukunft
Bayer: Anhaltende Wachstumsdynamik
 - Konzernziele 2012 erreicht - alle Teilkonzerne mit Zuwachs bei Umsatz und bereinigtem Ergebnis
 - Umsatz um 8,8 Prozent auf 39,760 Milliarden Euro gestiegen
 - EBIT bei 3,960 Milliarden Euro (minus 4,6 Prozent) - Konzernergebnis 2,446 Milliarden Euro (minus 1,0 Prozent)
 - Vorsorge für Rechtsfälle erhöht
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 8,8 Prozent auf 8,284 Milliarden Euro erhöht
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 10,8 Prozent auf 5,35 Euro verbessert
 - Erfreuliche Entwicklung in den Wachstumsmärkten
 - Life-Science-Bereiche durch weitere Fortschritte in der Innovationspipeline gestärkt
 - Ausblick für das Jubiläumsjahr 2013: Fortsetzung des Rekordkurses
26. Februar 2013 **Bayer will Dividende für 2012 auf 1,90 Euro je Aktie erhöhen**
 Ausschüttungssumme steigt um 15 Prozent auf 1,571 Milliarden Euro
26. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Krebsmedikament Regorafenib von Bayer erhält vorrangige Zulassungsprüfung in Japan für die Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren
25. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
US-Zulassung für Bayer-Krebsmedikament Stivarga® (Regorafenib) zur Behandlung von Patienten mit gastrointestinalen Stromatumoren
 Phase-III-Studie mit Stivarga zeigte eine signifikante Verlängerung des progressionsfreien Überlebens bei Patienten mit gastrointestinalen Stromatumoren (GIST), deren Krankheit nach vorheriger Behandlung weiter fortgeschritten war

19. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer und Regeneron beginnen Phase-III-Studie mit Aflibercept (VEGF Trap-Eye) zur Behandlung des diabetischen Makula-Ödems in Asien und Russland
13. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Kastrationsresistenter Prostatakrebs mit Knochenmetastasen:
FDA gewährt Bayer vorrangige Prüfung für Radium-223-Dichlorid
11. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt US- und EU-Zulassung für Riociguat zur Behandlung von zwei Formen des Lungenhochdrucks
Erstes Medikament mit konsistent belegter Wirksamkeit bei zwei lebensbedrohlichen Formen des Lungenhochdrucks - chronisch-thromboembolischer pulmonaler Hypertonie und pulmonal-arterieller Hypertonie
05. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Xarelto® wird mit Faktor-Xa-Inhibitor-Antidot geprüft
Bayer und Janssen vereinbaren klinische Zusammenarbeit mit Portola
01. Februar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - IMCAS Kongress 2013
Positive Phase-III-Studienergebnisse belegen: ATX-101 reduziert unerwünschte Fettdepots am Kinn wirksam und ohne Operation
23. Januar 2013 **Dr. Jörg Reinhardt verlässt Bayer HealthCare**
10. Januar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält US-Zulassung für neues Langzeit-Verhütungsmittel Skyla™
- Neues niedrigdosiertes Levonorgestrel-freisetzendes Intrauterinsystem (IUS)
- Langzeitverhütung von bis zu drei Jahren
07. Januar 2013 Nicht für Medien in den USA und UK
Bayer beantragt Zulassung für VEGF Trap-Eye (Aflibercept) bei Makula-Ödem nach Zentralvenenverschluss der Netzhaut in Japan
04. Januar 2013 Nicht für Medien in den USA
Bayer HealthCare erhält Freigabe zur Übernahme des US-Tiergesundheitsgeschäfts von Teva
Neue Produktlinien stärken Tiergesundheitsgeschäft von Bayer in den USA
03. Januar 2013 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Lokal fortgeschrittener oder metastasierter differenzierter Schilddrüsenkrebs:
Phase-III-Studie mit Nexavar® bei Schilddrüsenkrebs erreicht primären Endpunkt
Statistisch signifikante Verlängerung der progressionsfreien Überlebenszeit