

## **Ad-hoc-Information nach §15 WpHG**

### **Zweites WILEX Produkt in einer Phase III Studie: IND-Genehmigung von der FDA zur Durchführung der Zulassungsstudie mit CA9-SCAN erhalten**

**München, 12. Oktober 2007** – Das Münchener biopharmazeutische Unternehmen WILEX AG (ISIN DE0006614720 / Frankfurter Wertpapierbörse / Prime Standard) hat von der Zulassungsbehörde in den USA („Food and Drug Administration (FDA)“) eine „Investigational New Drug“ („IND“) -Genehmigung zum Start seiner Phase III-Zulassungsstudie mit dem Medizinproduktkandidaten CA9-SCAN erhalten.

In die Studie sollen 190 Patienten mit Verdacht auf Nierenkrebs in circa 17 Zentren in den USA aufgenommen werden. Bei Patienten mit einem Nierentumor wird eine Operation geplant, um die betroffene Niere zu entfernen. Diese Patienten sollen in der Studie mit einem bildgebenden Verfahren unter Verwendung von CA9-SCAN vor der Operation untersucht werden um festzustellen, ob sie an einem klarzelligem Nierenzellkarzinom erkrankt sind. Ergebnisse der Studie werden voraussichtlich Ende 2008 erwartet.

#### **Kontakt**

Juliane Giese  
Manager Public Relations  
WILEX AG  
Grillparzerstr. 16  
81675 München  
Germany  
Tel.: +49 (0)89-41 31 38-29  
Fax: +49 (0)89-41 31 38-99  
Email: [investors@WILEX.com](mailto:investors@WILEX.com)  
Website: <http://www.WILEX.com>