

CSL Behring: Seit über 100 Jahren führend in der Entwicklung von Plasma-Therapeutika

Über CSL Behring

- Global agierender Hersteller von Plasmaderivaten:
 - Hauptsitz des Unternehmens: King of Prussia bei Philadelphia (USA)
 - Tochter der Unternehmensgruppe CSL Limited aus Melbourne, Australien
 - Weltweit größter Produktionsstandort von CSL Behring befindet sich in Marburg
 - „Centre of Excellence“ für den Bereich Gerinnungsfaktoren
 - Integrierter Forschungs-, Entwicklungs- und Produktionsstandort
 - Weiterer Standort befindet sich in Bern, Schweiz
 - „Centre of Excellence“ für den Bereich Immunglobuline
 - Integrierter Forschungs-, Entwicklungs- und Produktionsstandort
 - Weitere Herstellungs-, Forschungs- und Entwicklungsniederlassungen in den USA und Australien
 - Betreiber eines der weltweit größten Netzwerke von Plasmaspendezentren: ZLB Plasma Services
- Mitarbeiterzahl:
 - Weltweit rund 8.000 in 18 Ländern
 - Davon etwa 1.900 in Deutschland
- Seit mehr als 100 Jahren führende Rolle bei der Entwicklung von Therapien im Bereich Immunologie, Hämophilie und Gerinnungstherapie:
 - Immundefekte
 - Hämophilie
 - Von-Willebrand-Erkrankung
 - Gerinnungsstörungen
 - Genetisch bedingtes Emphysem (Alpha1-Antitrypsin-Mangel)

Wichtige Meilensteine

- 1901: 1. Nobelpreis für Medizin für die Entdeckung der Antikörper und die Entwicklung eines Antikörper-Konzentrates an Emil von Behring
- 1904: Emil von Behring gründet die Behringwerke in Marburg
- 1946: Behringwerke beginnen als erste europäische Firma mit der industriellen Fraktionierung von Plasmaproteinen aus Humanplasma
- 1953: Markteinführung des ersten Humanimmunglobulins zur intramuskulären Verabreichung (Beriglobin®)
- 1962: Markteinführung des ersten Immunglobulins zur intravenösen Anwendung (Gamma-Venin®)
- 1978: Markteinführung des ersten intakten Human-IVIG ohne chemische Veränderung der Immunglobulin-Moleküle (Sandoglobulin®)
- 1981: Markteinführung des ersten pasteurisiertes Faktor-VIII-Medikaments zur Behandlung von Hämophilie-A-Patienten
- 1984: Zulassung der FDA für das erste, natürliche, polyvalente Immunglobulin in den USA (Carimune®)
- 1989: Pionierrolle von CSL Behring bei der Herstellung von chromatographisch aufgereinigtem IVIG in großem Maßstab
- 1999: Einführung der Nanofiltration in den IVIG-Produktionsprozess im Werk Bern
- 2004: Verschmelzung von Aventis Behring und ZLB Bioplasma zu ZLB Behring (seit 2007 CSL Behring)
- 2008: Markteinführung des ersten hochkonzentrierten und bei Raumtemperatur lagerbaren IVIG in den USA, der Schweiz, Deutschland und Schweden: Privigen®

Ausblick: Aktuelle Forschung

- Pipeline:
 - Phase III-Studie: Behandlung von Patienten mit hereditärem Angioödem (HAE) mit humanem pasteurisierten C1-Inhibitor-Konzentrat (C1-INH)

Weitere Informationen:

CSL Behring:
Dr. Peer Lotichius
Produktmanagement Immunologie
Zentral-Europa

Tel.: +49 (0)69 – 305 171 02
Fax: +49 (0)69 – 305 830 13
E-Mail: Peer.Lotichius@cslbehring.com

Agentur:
Pares Nuri
SanCom Creative
Communication Solutions

Tel.: +49 (0)6123 – 705 58 49
Fax: +49 (0)6123 – 705 58 69
E-Mail: nuri@sancom-ccs.de