

NOTA DE PRENSA

Cellerix incorpora a su Consejo a Eduard E Holdener

Madrid, 3 de marzo de 2009—Cellerix, empresa biofarmacéutica que desarrolla y produce medicamentos innovadores basados en terapia celular, ha nombrado a Eduard Enrico Holdener como nuevo miembro del Consejo de Administración.

Eduard E. Holdener, licenciado en Medicina por la Universidad de Zurich, ha ocupado el puesto de Director Médico y Global Director de la Unidad de Desarrollo de Roche hasta febrero de 2008. Su carrera en la industria farmacéutica comenzó en 1986 después de 14 años trabajando en diversos hospitales e instituciones académicas en Suiza y Estados Unidos. Durante su etapa en Roche, ha sido responsable de la aprobación de un importante número de nuevos medicamentos en las áreas terapéuticas en las que ha colaborado.

“Es un orgullo para mí incorporarme a una empresa tan innovadora como Cellerix, y poder sumar mi experiencia a la de este extraordinario Consejo”, afirmó Holdener. “Estamos en un momento apasionante, con grandes retos que estoy seguro que afrontaremos con éxito”.

Este nombramiento completa un Consejo de Administración que cuenta con miembros de reconocido prestigio internacional. Este peso pesado del sector se une a Joël Jean-Mairet, presidente del Consejo desde octubre del 2008, y a Jacques Theurillat, Mounia Chaoui (General Partner Ventech), Joachim Rothe (General Partner LSP), Eduardo González (Presidente de Genetrix), Luis Oliver (Genera) y Eduardo Bravo (Consejero Delegado de Cellerix).

Joël Jean-Mairet ha señalado *“la incorporación de Eduard Holdener refuerza nuestro ya sólido Consejo de Administración. Su dilatada experiencia en el sector nos ayudará a alcanzar nuestros más ambiciosos objetivos ahora que nos encontramos en las últimas fases de aprobación de nuestro primer producto”.*

NOTA AL EDITOR:

Cellerix es una compañía biofarmacéutica que desarrolla y produce medicamentos innovadores basados en terapia celular. La Compañía cuenta con dos productos en fase de ensayo clínico: Ontaril® (Cx401) para el tratamiento de fístulas perianales, que se encuentra en Fase III, y Cx501 para la regeneración de piel, actualmente en Fase II. Ontaril® y Cx501 cuentan con la designación de Medicamento Huérfano en la Agencia Europea de Evaluación de Medicamentos (EMA).