

Investor News 2014

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

| Datum | News |
|-------------------|---|
| 17. Dezember 2014 | Bayer beantragt US-Zulassung für rekombinanten Faktor VIII BAY 81-8973 zur Behandlung der Hämophilie A bei Erwachsenen und Kindern |
| 04. Dezember 2014 | Bayer beantragt EU-Zulassung für rekombinanten Faktor VIII BAY 81-8973 zur Behandlung der Hämophilie A bei Kindern und Erwachsenen |
| 01. Dezember 2014 | 56. Jahrestagung der American Society of Hematology: Bayer präsentiert aktuelle Hämatologie- und Onkologie-Daten auf dem ASH 2014 - Dreijahresdaten der Phase-III-Studie SPINART für Octocog alfa (Kogenate® Bayer) bei Hämophilie A-Patienten - Neue Daten zu Damoctocog alfa pegol (BAY 94-9027) zur Hämophilie A-Behandlung - Datenpräsentationen zu Copanlisib und Sorafenib bei Patienten mit hämatologischen Krebserkrankungen |
| 18. November 2014 | Bayer erhält in Japan Zulassung für EYLEA® zur Behandlung des diabetischen Makulaödems |
| 13. November 2014 | Bayer untersucht sGC-Stimulator Riociguat bei Patienten mit diffuser systemischer Sklerose Phase-II-Studie zur Untersuchung von Riociguat in neuer Indikation außerhalb der pulmonalen Hypertonie gestartet |
| 03. November 2014 | Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer hat Übernahme von Dihon Pharmaceutical in China abgeschlossen Akquisition stärkt Consumer Care Geschäft und macht Bayer HealthCare zu einem führenden OTC-Unternehmen im Wachstumsmarkt China |
| 30. Oktober 2014 | 3. Quartal 2014: Bayer operativ stark - Strategische Fokussierung auf Life-Science-Geschäfte - Alle Teilkonzerne mit Umsatzplus - CropScience und Division Pharma prozentual zweistellig (wpb.) - Konzernumsatz 10,187 Milliarden Euro (plus 5,6 Prozent / wpb. plus 7,4 Prozent) - EBIT um 12,7 Prozent auf 1,376 Milliarden Euro verbessert - EBITDA vor Sondereinflüssen um 1,4 Prozent auf 2,011 Milliarden Euro erhöht - Konzernergebnis um 12,7 Prozent auf 826 Millionen Euro gesteigert - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 6,3 Prozent auf 1,35 Euro gewachsen - Jahresprognose 2014 angehoben - Börsengang von MaterialScience geplant |
| 08. Oktober 2014 | Prof. Dr. Otmar D. Wiestler zum Mitglied des Aufsichtsrats der Bayer AG bestellt Dr. Klaus Kleinfeld konzentriert sich auf Mandate und Ehrenämter u. a. in den USA |
| 02. Oktober 2014 | Bayer begibt Jumbo-Bond über 7 Milliarden US-Dollar - Erfolgreiche Platzierung im Rahmen der Ausfinanzierung der Akquisition des OTC-Geschäfts von Merck & Co, Inc., USA - Sechs Tranchen mit Laufzeiten von 2 bis 10 Jahren |

01. Oktober 2014 **Bayer schließt Übernahme des Consumer-Care-Geschäfts von Merck & Co., Inc. (USA) für 14,2 Milliarden US-Dollar ab**
- Bayer wird führend im Bereich OTC in Nord- und Lateinamerika und nimmt globale Top-Positionen in wichtigen OTC-Kategorien ein
 - Erica Mann leitet das neue Consumer-Care-Geschäft von Bayer
 - Weichen für erfolgreiche Integration gestellt
 - Strategische Pharma-Kooperation von Bayer und Merck & Co., Inc. im Bereich sGC-Modulatoren tritt in Kraft
24. September 2014 **Bayer präsentiert neue Onkologiedaten auf dem Europäischen Krebskongress ESMO 2014**
- Positive Ergebnisse der Phase-III-Studie CONCUR für Regorafenib bei asiatischen Patienten mit metastasierendem Kolorektalkrebs
 - Datenpräsentationen zu Regorafenib, Sorafenib und Radium 223 Dichlorid in sechs verschiedenen Tumorarten
22. September 2014 **Bayer erhält in Japan die Zulassung für EYLEA® zur Behandlung der myopiebedingten choroidalen Neovaskularisation**
18. September 2014 **Strategische Unternehmensentscheidung:**
Bayer-Vorstand beabsichtigt vollständige Ausrichtung auf Life-Science-Geschäfte
18. September 2014 **Bayer plant vollständige Ausrichtung auf Life-Science-Geschäfte**
- Konzentration auf die Bereiche HealthCare und CropScience
 - MaterialScience soll bis spätestens 2016 an die Börse gebracht werden
 - Geplante Trennung vorteilhaft sowohl für Bayer als auch für MaterialScience
 - Zahl der Arbeitsplätze soll in den nächsten Jahren stabil bleiben
 - Verlängerung der bestehenden Beschäftigungssicherung für Bayer und MaterialScience in Deutschland bis Ende 2020 vereinbart
17. September 2014 **Steigender Bedarf an innovativen Lösungen für eine nachhaltige Landwirtschaft treibt Bayer CropScience an**
- CropScience rechnet mit Wachstum des Marktes für Pflanzenschutzmittel und Saatgut auf 100 Milliarden Euro trotz zunehmender Schwankungen
 - Unternehmen investiert weiterhin erheblich in künftiges Wachstum
 - Programm zur Erhöhung der Produktivität des Weizenanbaus weltweit
 - Gesellschaftlicher Dialog - Voraussetzung für erfolgreiche Innovation
16. September 2014 **Bayer und Orion starten Phase-III-Studie mit neuartigem Krebspräparat ODM-201 bei Männern mit kastrationsresistentem, nicht metastasiertem Hochrisiko-Prostatakarzinom**
08. September 2014 Präsentation der Zweijahresdaten auf dem Kongress der European Respiratory Society (ERS) 2014:
Sicherheit und langfristiger Nutzen von Adempas® von Bayer durch Langzeitstudien bestätigt
- Die Auswertung der Langzeitstudien CHEST-2 und PATENT-2 bestätigt das Langzeit-Sicherheitsprofil von Riociguat über zwei Jahre bei Patienten mit chronisch thromboembolischer pulmonaler Hypertonie (CTEPH) und Patienten mit pulmonal arterieller Hypertonie (PAH)
 - Die Ergebnisse zeigen dauerhafte Verbesserungen bei Patienten mit CTEPH oder PAH, die mit Riociguat behandelt werden
04. September 2014 Behandlung des Makulaödems nach retinalem Venenastverschluss (BRVO):
Bayer beantragt Marktzulassung für Aflibercept für die Injektion ins Auge basierend auf Studien mit BRVO-Patienten
Aflibercept Injektionslösung erreichte den primären Endpunkt der Phase-III-VIBRANT-Studie

02. September 2014 **Hot Line Session auf Kongress der European Society of Cardiology (ESC) 2014: Xarelto® einmal täglich von Bayer ist bei Patienten mit Vorhofflimmern und Kardioversion eine wirksame und gut verträgliche Alternative zu Vitamin-K-Antagonisten**
- X-VeRT ist die erste prospektive Studie eines neuartigen oralen Gerinnungshemmers bei Patienten mit Vorhofflimmern, die sich einer Kardioversion unterziehen
 - X-VeRT liefert wichtige Informationen zum klinischen Nutzen und den praktischen Vorteilen von Xarelto im Vergleich zu Vitamin-K-Antagonisten bei früher und verzögerter Kardioversion
 - X-VeRT ist Teil der umfangreichen Erforschung von Rivaroxaban, die mehr als 275.000 Patienten in klinischen Studien und Studien unter Alltagsbedingungen umfasst
02. September 2014 **Bayer schließt Verkauf seines Interventional-Geschäfts an Boston Scientific ab**
29. August 2014 **Bayer startet neue Studien mit Rivaroxaban zur Verbesserung der medizinischen Versorgung von Patienten mit arteriellen Thromboembolien**
Neue Studien erhöhen die Anzahl der mit Rivaroxaban untersuchten Patienten auf über 275.000
25. August 2014 **Kongress der European Society of Cardiology (ESC) 2014 Neueste Daten zu Xarelto® von Bayer werden in ESC Congress 2014 Hot Line Session vorgestellt**
- Ergebnisse von X-VeRT, der ersten prospektiven Studie eines neuartigen oralen Gerinnungshemmers bei Patienten mit Vorhofflimmern und Kardioversion werden als Teil der ESC Hot Line Session vorgestellt
 - Sub-Analysen zu ROCKET AF und ATLAS ACS 2-TIMI 51 liefern weitere Einblicke in klinischen Nutzen von Xarelto
 - Unabhängige Daten-Präsentation des Thrombosis Research Institute zum Bayer-finanzierten GARFIELD-AF-Register
11. August 2014 **Bayer erhält Zulassung für EYLEA® in EU zur Behandlung der reduzierten Sehschärfe infolge eines diabetischen Makulaödems**
30. Juli 2014 **2. Quartal 2014: Bayer setzt positive Geschäftsentwicklung fort**
- Umsatzwachstum bei allen Teilkonzernen
 - Konzernumsatz 10,458 Milliarden Euro (plus 0,9 Prozent, wpb. plus 6,3 Prozent)
 - EBIT um 14,5 Prozent auf 1,473 Milliarden Euro verbessert
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 1,0 Prozent auf 2,217 Milliarden Euro erhöht - trotz Währungseffekten von minus 7 Prozent
 - Konzernergebnis um 13,3 Prozent auf 953 Millionen Euro gesteigert
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie mit 1,53 Euro auf Vorjahresniveau (minus 0,6 Prozent)
 - Konzernausblick für 2014 bestätigt
30. Juli 2014 **Stivarga® (Regorafenib) von Bayer in der EU zur Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren (GIST) zugelassen**
- Zweite EU-Zulassung für Stivarga innerhalb eines Jahres
 - Entscheidung basiert auf den positiven Ergebnissen der Phase-III-Studie GRID, in der Regorafenib das progressionsfreie Überleben signifikant verlängern konnte
25. Juli 2014 **Phase-III-Studie mit Sorafenib als Kombinationstherapie bei Brustkrebs erreicht primären Endpunkt nicht**
18. Juli 2014 **Aflibercept zur Injektion ins Auge: Zweijahresdaten aus Phase-III-Studie bestätigen nachhaltige Verbesserung der Sehkraft bei Patienten mit diabetischem Makulaödem**
27. Juni 2014 **Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer erhält Zulassungsempfehlung für Regorafenib zur Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren in der EU**
Endgültige Entscheidung der Europäischen Kommission im dritten Quartal 2014 erwartet

27. Juni 2014 Aflibercept zur Injektion ins Auge:
Bayer erhält Empfehlung zur Zulassung für die Behandlung des Sehschärfenverlustes infolge eines diabetischen Makulaödems in der EU
25. Juni 2014 Finanzierung der Akquisition des Consumer-Care-Geschäfts von Merck & Co., Inc.:
Bayer begibt Hybridfinanzierung über 3,25 Milliarden Euro
Größte Transaktion dieser Art weltweit
23. Juni 2014 Nicht für UK-Medien bestimmt
Bayer HealthCare entwickelt mit Dimension Therapeutics Gentherapie für Hämophilie A
20. Juni 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält in Japan die Zulassung für Nexavar® (Sorafenib) zur Behandlung von differenzierten Schilddrüsenkarzinomen
Zulassung basiert auf den positiven Ergebnissen der Phase-III-Studie DECISION, in der Sorafenib das progressionsfreie Überleben der Patienten signifikant verlängern konnte
11. Juni 2014 Behandlung des Sehschärfenverlustes bei Makulaödem nach retinalem Venenastverschluss:
Bayer beantragt EU-Marktzulassung für Aflibercept für die Injektion ins Auge in vierter Indikation
05. Juni 2014 **Dieter Weinand übernimmt Leitung von Bayer HealthCare Pharmaceuticals**
03. Juni 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer testet Riociguat in neuer Indikation
Phase IIb-Studie bei Lungenhochdruck als Begleiterkrankung der idiopathischen interstitiellen Pneumonie gestartet
03. Juni 2014 Beschlüsse des Aufsichtsrats der Bayer AG
Vertrag des Vorstandsvorsitzenden Dr. Marijn Dekkers bis Ende 2016 verlängert
- Werner Baumann zum Vorstand für Strategie und Portfoliomanagement ernannt
- Johannes Dietsch wird Finanzvorstand
02. Juni 2014 **Bayer wird mit Orion Corporation neue Behandlung von Prostatakrebs entwickeln und vermarkten**
30. Mai 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält EU-Zulassung für Nexavar zur Behandlung des differenzierten Schilddrüsenkarzinoms
- Nexavar ist in Europa und den USA die einzige zugelassene Therapie für Patienten mit diesem speziellen Schilddrüsenkrebs
- Nexavar verlängerte signifikant progressionsfreies Überleben im Vergleich zu Placebo
28. Mai 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Xarelto™ von Bayer zur Zulassung für die Behandlung tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien sowie zur Prävention wiederkehrender venöser Thromboembolien in Japan eingereicht
- Antrag basiert auf erfolgreichen globalen sowie japanischen EINSTEIN-Studien
- Rivaroxaban als orales Monotherapeutikum wirksam in der Behandlung von tiefen Venenthrombosen und Lungenembolien
28. Mai 2014 **Andreas Fibig verlässt Bayer HealthCare Pharmaceuticals**
15. Mai 2014 **Bayer verkauft Interventional-Geschäft für 415 Millionen US-Dollar an Boston Scientific**
- Verkauf umfasst AngioJet- und Jetstream-Systeme sowie Fetch2-Absaugkatheter
- Division Medical Care von Bayer HealthCare konzentriert sich auf Innovation und Wachstum in Radiologie und Diabetes Care

06. Mai 2014 Akquisition stärkt Position im Consumer-Care-Markt deutlich:
Bayer will Consumer-Care-Geschäft des US-Konzerns Merck & Co., Inc. übernehmen und vereinbart strategische Pharma-Kooperation im Bereich sGC-Modulatoren
 - Kaufpreis von 14,2 Milliarden US-Dollar in bar für das Consumer-Care-Geschäft von Merck & Co., Inc.
 - Bayer wird OTC-Marktführer in Nord- und Lateinamerika und nimmt globale Top-Positionen in wichtigen OTC-Kategorien ein
 - Bayer erhält für strategische Pharma-Kooperation mit Merck & Co., Inc. im Bereich sGC-Modulatoren eine Vorauszahlung von 1 Milliarde US-Dollar sowie erhebliche umsatzabhängige Meilensteinzahlungen
29. April 2014 Vorstandsvorsitzender Dr. Marijn Dekkers auf der Hauptversammlung der Bayer AG:
Bayer will mit innovativen Produkten weiter wachsen
 - Erfolgskurs im Jubiläumsjahr 2013 fortgesetzt
 - Erhöhung der Dividende für 2013 auf 2,10 Euro je Aktie vorgeschlagen
 - Mitarbeiter werden mit über 650 Millionen Euro am Unternehmenserfolg beteiligt
 - Konzern erfreulich ins Jahr 2014 gestartet
28. April 2014 1. Quartal 2014:
Bayer: Sehr erfolgreicher Start in das Jahr 2014
 - Erfreulicher Geschäftsverlauf bei allen Teilkonzernen
 - Neuere Pharma-Produkte mit kräftigem Wachstum
 - Konzernumsatz 10,555 Milliarden Euro (plus 2,8 Prozent, wpb. plus 8,4 Prozent)
 - EBIT um 18,4 Prozent auf 2,096 Milliarden Euro verbessert
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 11,6 Prozent auf 2,738 Milliarden Euro gesteigert - trotz Währungseffekten von minus 8 Prozent
 - Konzernergebnis um 22,7 Prozent auf 1,423 Milliarden Euro erhöht
 - Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 14,7 Prozent auf 1,95 Euro gewachsen
 - Ausblick für 2014 bestätigt
25. April 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält Zulassungsempfehlung für Sorafenib zur Behandlung des differenzierten Schilddrüsenkarzinoms in der EU
 Endgültige Entscheidung der Europäischen Kommission wird für Mitte 2014 erwartet
23. April 2014 **Bayer reicht Zulassungsantrag für Riociguat zur Behandlung der pulmonal-arteriellen Hypertonie in Japan ein**
04. April 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - 105. Jahrestagung der American Association for Cancer Research
Bayer präsentiert neue Daten aus seinem wachsenden Onkologie-Portfolio
 Neue präklinische und frühe klinische Daten zu innovativen Wirkstoffkandidaten
02. April 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer startet Phase-III-Studie mit Radium-223-dichlorid in Kombination mit Abirateron-acetat für Patienten mit metastasiertem kastrationsresistentem Prostatakrebs
31. März 2014 **Adempas® von Bayer erhält EU-Zulassung für die Behandlung von zwei lebensbedrohlichen Formen des Lungenhochdrucks**
 - Adempas® ist zugelassen für Patienten mit chronisch-thromboembolischer pulmonaler Hypertonie (CTEPH) sowie für Patienten mit pulmonal-arterieller Hypertonie (PAH)
 - Adempas® ist das erste und einzige Medikament, das zur Behandlung von CTEPH zugelassen ist
31. März 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Venöse Thromboembolien (VTE):
Bayer startet zwei neue Phase-III-Studien zur Prüfung von Rivaroxaban bei stationär behandelten Patienten und bei Kindern mit hohem Thromboserisiko
 - Die MARINER-Studie untersucht Rivaroxaban zur VTE-Prävention bei Hochrisikopatienten nach der Entlassung aus dem Krankenhaus
 - Die EINSTEIN JUNIOR-Studie untersucht Rivaroxaban zur Behandlung und Prävention von VTE bei Kindern

13. März 2014 Pulmonal-arterielle Hypertonie (PAH):
Bayer beginnt Phase IIIb-Studie RESPITE mit Riociguat bei PAH-Patienten mit unzureichendem Ansprechen auf eine PDE-5 Inhibitortherapie
12. März 2014 Investorenkonferenz "Meet Management":
Bayer strebt weiteres Umsatz- und Ergebniswachstum bis 2016 an
- HealthCare: Deutliche Umsatz- und Margensteigerung vor allem durch neuere Pharma-Produkte
- CropScience will stärker wachsen als der Markt und Marge auf hohem Niveau halten
- MaterialScience erwartet Verbesserung der Rentabilität
11. März 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Phase-III-Studie mit Sorafenib als adjuvante Therapie bei Leberkrebs erreicht primären Endpunkt nicht
11. März 2014 **Bayer investiert mehr als 500 Millionen Euro in die Produktion von zukünftigen Hämophilie-A-Präparaten**
Ausbau der Produktionskapazitäten für innovative Therapieoptionen
10. März 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer verkauft ATX-101-Rechte an KYTHERA
06. März 2014 **Bayer schließt Übernahmeangebot für Algeta ab**
- Bayer hält nach Abschluss des Übernahmeangebots 98,2 Prozent der Algeta-Aktien
- Ausschluss der Minderheitsaktionäre in den kommenden Tagen geplant
03. März 2014 **Bayer beantragt Zulassung von VEGF Trap-Eye (Aflibercept zur intravitrealen Injektion) zur Behandlung des diabetischen Makula Ödems in Japan**
28. Februar 2014 Geschäftsjahr 2013:
Bayer im Jubiläumsjahr weiter auf Erfolgskurs
- Dynamische Entwicklung in den Life-Science-Geschäften, MaterialScience unter Erwartungen
- Neuere Pharma-Produkte mit hervorragendem Wachstum – Spitzenumsatzpotenzial der fünf Produkte jetzt bei insgesamt mindestens 7,5 Milliarden Euro pro Jahr
- Konzernumsatz 40,157 Milliarden Euro (+1,0 Prozent, wpb. +5,1 Prozent)
- EBIT um 25,6 Prozent auf 4,934 Milliarden Euro verbessert
- EBITDA vor Sondereinflüssen um 1,5 Prozent auf 8,401 Milliarden Euro erhöht
- Konzernergebnis um 32,7 Prozent auf 3,189 Milliarden Euro gesteigert
- Bereinigtes Ergebnis je Aktie um 5,8 Prozent auf 5,61 Euro gewachsen
- Ausblick 2014: Weitere Steigerung von Umsatz und Ergebnis
27. Februar 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer will Dihon Pharmaceutical in China übernehmen
Akquisition stärkt Consumer Care Geschäft und macht Bayer HealthCare zu einem führenden OTC-Unternehmen im Wachstumsmarkt China
26. Februar 2014 **Bayer will Dividende für 2013 auf 2,10 Euro je Aktie erhöhen**
Ausschüttungssumme steigt um 10,6 Prozent auf 1,737 Milliarden Euro
26. Februar 2014 Annahmequote bei 97,28 Prozent:
Bayer: Übernahmeangebot für Algeta erfolgreich
- Ausschluss der Minderheitsaktionäre und Delisting beabsichtigt
- Übernahme soll im 1. Quartal 2014 abgeschlossen werden
24. Februar 2014 **Bayer verlängert Annahmefrist für Algeta-Übernahmeangebot**
- Frist endet jetzt am 26. Februar 2014 um 9:00 Uhr MEZ
- Barangebot von 362 NOK je Algeta-Aktie bleibt unverändert
- Vorläufige Annahmequote von 92,17 Prozent der Algeta-Aktien
20. Februar 2014 **Bayer startet Phase-III-Studie mit Regorafenib bei Patienten mit Kolorektalkrebs nach Resektion von Lebermetastasen**

18. Februar 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Lang wirkender rekombinanter Faktor-VIII von Bayer erzielte in Phase-III-Studie bei Hämophilie A wirksame Prophylaxe mit weniger Infusionen
 - In der PROTECT VIII-Studie erreichte BAY94-9027 die primären Studienziele zur Wirksamkeit und Sicherheit bei der Behandlung von Patienten mit Hämophilie A
 - Trotz größerer Infusionsabstände von bis zu sieben Tagen war Schutz vor Blutungen vergleichbar mit herkömmlicher prophylaktischer Therapie
 - Während der 36-wöchigen Behandlung bildete kein Patient Faktor-VIII-Hemmkörper
17. Februar 2014 Langfristige Prävention wiederkehrender venöser Thromboembolien:
Bayer untersucht in Phase-III-Studie mit Rivaroxaban Möglichkeit der Anpassung der Dosis an individuelles Nutzen-Risikoprofil in der Langzeitprävention venöser Thromboembolien
 - Risiko für tiefe Venenthrombosen (DVT) und Lungenembolien (PE) besteht nach akuter Behandlung einer venösen Thromboembolie fort, reduziert sich jedoch bei einigen Patienten mit der Zeit
 - EINSTEIN-CHOICE-Studie untersucht Rivaroxaban in Dosierungen von 10 und 20 mg einmal täglich zur langfristigen Prävention wiederkehrender venöser Blutgerinnsel nach Akutbehandlung wegen DVT oder PE
14. Februar 2014 **Bayer: Übernahmeangebot für Algeta endet am 24. Februar 2014 um 9:00 Uhr MEZ**
 - Angebot beläuft sich auf 362 NOK je Algeta-Aktie in bar
 - Mindestannahmequote von 90 Prozent des Algeta-Aktienkapitals
 - Aktionäre sollten ihre Depotbank unverzüglich ansprechen
14. Februar 2014 Akutes Koronarsyndrom (ACS):
FDA erteilt "Complete Response Letters" zu Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer zur Prävention kardiovaskulärer Ereignisse und Stentthrombosen bei Patienten mit ACS
12. Februar 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer erhält "Grünes Licht" für neues transparentes, niedrig dosiertes Verhütungspflaster in der EU
10. Februar 2014 **VEGF Trap-Eye (Aflibercept zur intravitrealen Injektion) zeigt auch nach zwei Jahren andauernde Verbesserung der Sehschärfe bei Patienten mit diabetischem Makulaödem**
24. Januar 2014 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Riociguat von Bayer erhält Zulassungsempfehlung für die Behandlung von zwei Formen des Lungenhochdrucks in der EU
 - Riociguat zeigt als erstes Medikament Wirksamkeit bei zwei lebensbedrohlichen Formen des Lungenhochdrucks (PH): Bei der chronisch-thromboembolischen pulmonalen Hypertonie (CTEPH) und der pulmonal-arteriellen Hypertonie (PAH)
 - Riociguat setzt an einem zentralen molekularen Mechanismus an, der dieser schweren Herz- und Lungenerkrankung zugrunde liegt
21. Januar 2014 **Bayer begibt Anleihen über 2 Milliarden Euro**
 Transaktion umfasst eine variable Tranche mit zweijähriger Laufzeit sowie zwei Festzins-Tranchen über je 750 Millionen Euro mit Laufzeiten von vier und sieben Jahren
20. Januar 2014 **Bayer veröffentlicht Übernahmeangebot für Algeta-Aktien**
17. Januar 2014 **Bayer erhält in Japan Zulassung für Riociguat zur Behandlung der chronisch-thromboembolischen pulmonalen Hypertonie**
16. Januar 2014 Akutes Koronarsyndrom (ACS):
Beratergremium der FDA votiert gegen die Zulassung von Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer bei Patienten mit ACS

13. Januar 2014

Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Ophthalmologie-Forschung:

Bayer und Regeneron entwickeln neue Therapieoption zur Behandlung der altersbedingten Makula-Degeneration

- Entwicklung eines PDGFR-beta-Antikörpers von Regeneron für eine mögliche Kombinationstherapie
- Bayer erhält exklusive Vermarktungsrechte außerhalb der USA, Gewinne werden mit Regeneron geteilt
- Regeneron hat Vermarktungsrechte für die USA