



Investor News 2012

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

Datum	News
21. Dezember 2012	Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer beantragt Zulassung für Regorafenib zur Behandlung gastrointestinaler Stroma-Tumore in Japan
19. Dezember 2012	Bayer optimiert Verwendung von flüssigen Mitteln Konzern bringt eine Milliarde Euro in den Bayer Pension Trust e. V. ein
14. Dezember 2012	Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer beantragt US-Zulassung für Radium-223-Dichlorid zur Behandlung von kastrationsresistentem Prostatakrebs mit Knochenmetastasen Zulassungsanträge für Radium-223-Dichlorid in EU und USA eingereicht
14. Dezember 2012	Michael Koenig in den Bayer-Vorstand berufen Dr. Richard Pott geht am 1. Juni 2013 in den Ruhestand
12. Dezember 2012	Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer beantragt Zulassung für Radium-223-Dichlorid zur Behandlung von kastrationsresistentem Prostatakrebs mit Knochenmetastasen in der EU
06. Dezember 2012	Nicht für Medien in den USA und UK Bayer beantragt Zulassung für VEGF Trap-Eye (Aflibercept) bei Makula-Ödem nach Zentralvenenverschluss der Netzhaut in Europa
05. Dezember 2012	Nicht für UK- oder US-Medien Bayer erhält "grünes Licht" für neues Langzeit-Verhütungsmittel in der EU Neues niedrigdosiertes Levonorgestrel-freisetzendes Intrauterinsystem soll unter dem Markennamen "Jaydess" vermarktet werden / Produkt wird zur Schwangerschaftsverhütung von bis zu drei Jahren eingesetzt
27. November 2012	Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer erhält Zulassung für EYLEA® zur Behandlung der feuchten altersbedingten Makula-Degeneration in Europa
21. November 2012	Fusionsvertrag gekündigt: Bayer will Übernahme von Schiff Nutrition International nicht weiterverfolgen Strategie der ergänzenden Akquisitionen soll fortgesetzt werden
20. November 2012	Nicht für US- und UK-Medien bestimmt Bayer erhält EU-Zulassung für Xarelto® zur Behandlung von Lungenembolien sowie zur Prävention von erneut auftretenden tiefen Venenthrombosen und Lungenembolien - Gerinnsel, die den Blutfluss in tiefen Venen oder in der Lunge blockieren, sind pro Tag für den Tod von über 2.300 Menschen verantwortlich. Schnelles Handeln erforderlich, um Leben zu retten - Rivaroxaban wirkt genauso schnell wie subkutan injiziertes Enoxaparin und liefert die notwendige Wirksamkeit für die benötigte Dauer - Rivaroxaban ist das einzige orale Mono-Therapeutikum zur Behandlung von Lungenembolien sowie zur Langzeitprävention von tiefen Venenthrombosen und Lungenembolien, das weder Injektionen noch Gerinnungskontrollen erfordert - Rivaroxaban ist für mehr venöse und arterielle thromboembolische Indikationen zugelassen als jeder andere neuartige orale Gerinnungshemmer

14. November 2012 Innovations-Perspektive 2012:
Bayer: Mit Innovationen das Leben der Menschen verbessern
 - Rund 3 Milliarden Euro für Forschung und Entwicklung im Jahr 2012
 - Mehr als 600 Patente im vergangenen Jahr angemeldet
 - Pharma-Pipeline mit aktuell 35 Projekten in der klinischen Entwicklung
 - Spitzenumsatzpotenzial von fünf Pharma-Produkten in der Größenordnung von mehr als 5,5 Milliarden Euro jährlich
 - Starke CropScience-Pipeline mit Spitzenumsatzpotenzial von mehr als 4 Milliarden Euro
 - Bedeutung von Partnerschaften nimmt zu - mehr als 800 Kooperationen im Bereich der Forschung und Entwicklung
13. November 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Neue Phase-III-Studie mit Xarelto® zur Sekundärprävention von Herzinfarkt und Tod bei Patienten mit Herzerkrankungen
 - Studie mit 20.000 Patienten wird zusammen mit dem Population Health Research Institute durchgeführt
 - Primärer Wirksamkeitsendpunkt umfasst kardiovaskuläre Sterblichkeit, Herzinfarkt und Schlaganfall
 - Rivaroxaban wird als einziger der neuartigen Gerinnungshemmer in dieser Hochrisikogruppe untersucht
02. November 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Weitere US-Zulassung für Xarelto® (Rivaroxaban) zur Behandlung tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien sowie zur Sekundärprävention venöser Thromboembolien
 Einziges orales Mono-Therapeutikum mit Wirksamkeitsnachweis in der Behandlung von tiefen Venenthrombosen und Lungenembolien
30. Oktober 2012 3. Quartal 2012:
Bayer weiter auf Erfolgskurs für 2012
 - Anhaltender Aufwärtstrend bei HealthCare und CropScience
 - Konzernumsatz um 11,5 Prozent auf 9,665 Milliarden Euro gesteigert
 - EBIT von 838 Millionen Euro (minus 23,7 Prozent)
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 2,2 Prozent auf 1,845 Milliarden Euro verbessert
 - Konzernergebnis bei 528 Millionen Euro (minus 17,8 Prozent)
 - Weitere Fortschritte in der Innovationspipeline
 - Konzernausblick für 2012 bekräftigt
30. Oktober 2012 Strategische Akquisition soll Consumer-Care-Geschäft von Bayer deutlich stärken:
Bayer will Schiff Nutrition International für 1,2 Milliarden US-Dollar übernehmen
 Transaktion schließt die Marken MegaRed®, Move Free® und Airborne® ein
29. Oktober 2012 Wechsel zum 1. Dezember 2012:
Liam Condon wird Vorstandsvorsitzender von Bayer CropScience
29. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Gastrointestinale Stroma-Tumore (GIST):
FDA gewährt Stivarga® (Wirkstoff: Regorafenib) von Bayer vorrangige Prüfung für die Behandlung von Patienten mit GIST
26. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt- Jahreskongress der American Heart Association 2012:
Neueste Daten zu Xarelto® (Rivaroxaban) auf dem AHA-Kongress
 - Präsentation verschiedener Sub-Analysen der wichtigen ROCKET-AF-Studie bei Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern und Herzinsuffizienz oder Diabetes
 - Weitere Analysen der Phase-III-Studie ATLAS ACS 2-TIMI 51 zur Sekundärprävention von akutem Koronarsyndrom
25. Oktober 2012 Nicht für UK- oder US-Medien - 68. Treffen der American Society for Reproductive Medicine in San Diego:
Phase-III-Studie belegt Wirksamkeit und gute Verträglichkeit von zwei neuen hormonellen Verhütungsmitteln von Bayer
 99 prozentige Wirksamkeit bei der Verhütung von Schwangerschaften sowie gute Verträglichkeit

23. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Riociguat von Bayer erstes wirksames Medikament bei Patienten mit chronisch-thromboembolischer pulmonaler Hypertonie (CTEPH)
 - Phase-III-Studie CHEST-1 erreicht primären Endpunkt
 - Statistisch signifikante Verbesserung beim Sechs-Minuten Gehstest bei Patienten mit inoperabler oder residueller CTEPH unter Riociguat
 - Gute Verträglichkeit und positives Sicherheitsprofil
22. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Riociguat von Bayer erreicht primären Endpunkt in Phase-III-Studie bei Patienten mit pulmonal-arterieller Hypertonie
 - Statistisch signifikante Verbesserung im Sechs-Minuten-Gehtest, sowohl bei bisher unbehandelten PAH-Patienten als auch bei mit Endothelin-Rezeptor-Antagonisten oder mit nicht-intravenösen Prostanoiden als Monotherapie vorbehandelten Patienten
 - Gute Verträglichkeit und positives Sicherheitsprofil
19. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
EU-Zulassung für Xarelto® (Rivaroxaban) zur Behandlung von Lungenembolien und zur Prävention rezidivierender Thrombosen empfohlen
 - Erstes orales Mono-Therapeutikum zur Initialbehandlung und Langzeitprävention von Lungenembolien
 - Entscheidung der EU-Kommission noch vor Jahresende erwartet
17. Oktober 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - CHEST Kongress 2012 in Atlanta:
Bayer kündigt Vorstellung neuer Studiendaten zu Riociguat gegen Lungenhochdruck an
 Erste Ergebnisse von zwei Phase-III-Studien mit Riociguat bei chronisch-thromboembolischer pulmonaler Hypertonie und pulmonal arterieller Hypertonie als "Late Breaking Abstract"
09. Oktober 2012 Nicht für UK- oder US-Medien
Bayer erhält "Grünes Licht" für EU-Zulassung von Flexyess®
 Erstes kombiniertes orales Kontrazeptivum mit flexiblem, verlängertem Einnahmeschema ermöglicht individuelle Planung der Regelblutung
01. Oktober 2012 Nicht für UK- oder US-Medien
Bayer HealthCare schließt strategische Allianz im Kampf gegen Endometriose
28. September 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Aflibercept (VEGF Trap-Eye) Injektion zur Behandlung der feuchten altersbedingten Makula-Degeneration in Japan unter dem Handelsnamen EYLEA® zugelassen
27. September 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
US-Zulassung für Bayer-Krebsmedikament Stivarga® (Regorafenib) zur Behandlung von metastasiertem Darmkrebs
 Phase-III-Ergebnisse: Längere Überlebenszeit mit Stivarga für Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom, deren Erkrankung trotz vorheriger Behandlungen weiter fortgeschritten war
21. September 2012 Nicht für Medien in den USA oder Großbritannien
Aflibercept (VEGF Trap-Eye) für die Europäische Union zur Zulassung bei feuchter altersbedingter Makula-Degeneration empfohlen
 Entscheidung der Europäischen Kommission zur Zulassung im 4. Quartal 2012 erwartet
20. September 2012 Nur zur Verwendung außerhalb der USA und UK
Bayer beantragt EU-Zulassung für neues transparentes, niedrig dosiertes Verhütungspflaster

20. September 2012 Bayer CropScience setzt auf nachhaltiges Wachstum
Investitions-Programm über 7 Milliarden Euro unterstützt weiteres Wachstum
 - 5 Milliarden Euro für Forschung & Entwicklung zwischen 2011 und 2016
 - 2 Milliarden Euro für neue Produktionskapazitäten und Anlagen zur Saatgutherstellung
 - Starke Pipeline mit einem Spitzenumsatzpotenzial von mindestens 4 Milliarden Euro
 - Anteil des Saatgut-Geschäfts soll sich bis 2016 auf 20 Prozent verdoppeln
14. September 2012 Amtswechsel zum 1. Oktober 2012:
Werner Wenning zum Vorsitzenden des Aufsichtsrats der Bayer AG gewählt
 Dr. Manfred Schneider scheidet nach mehr als zehn Jahren aus dem Gremium aus
14. September 2012 Nicht für US-Medien bestimmt
Bayer HealthCare erwirbt US-Tiergesundheitsgeschäft von Teva Pharmaceutical Industries
 Übernahme vergrößert sowohl Haus- als auch Nutztiergeschäft von Bayer HealthCare
13. September 2012 **Sandra E. Peterson verlässt Bayer CropScience**
11. September 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Krebsmedikament Regorafenib von Bayer erhält vorrangige Zulassungsprüfung in Japan
07. September 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Rivaroxaban: "Complete Response" zur Sekundärprävention sowie Zulassungsantrag zur Prävention von Stentthrombosen bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom bei der FDA eingereicht
30. August 2012 Nicht für U.S. oder UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt US-Zulassung für Regorafenib zur Behandlung gastrointestinaler Stroma-Tumore (GIST)
16. August 2012 Erfolgreicher Kauf von Technologieplattform und passendem Portfolio "grüner" Produkte:
Bayer CropScience schließt Übernahme von AgraQuest ab
31. Juli 2012 Starker Geschäftsverlauf im 2. Quartal 2012:
Bayer erhöht Jahresprognose
 - Umsatz um 10,0 Prozent auf Rekordhöhe von 10,177 Milliarden Euro gesteigert
 - CropScience und HealthCare mit anhaltend hoher Dynamik, MaterialScience weiter verbessert
 - EBIT von 750 Millionen Euro (minus 41,1 Prozent) durch Sondereinflüsse belastet - Risikovorsorge für Rechtsfälle getroffen
 - EBITDA vor Sondereinflüssen um 6,7 Prozent auf 2,172 Milliarden Euro gesteigert
 - Konzernergebnis bei 494 Millionen Euro (minus 33,9 Prozent)
23. Juli 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Kombinationsstudie bei Leberkrebs:
Phase-III-Studie: Kombination von Tarceva® und Nexavar® bringt keinen zusätzlichen Vorteil gegenüber Nexavar als Monotherapie bei Patienten mit Leberkrebs
12. Juli 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Weltkongress der World Federation of Hemophilia, 8.-12. Juli 2012, Paris:
Kogenate® Bayer als Sekundärprophylaxe senkt in Phase-III-Studie Blutungshäufigkeit bei Erwachsenen mit schwerer Hämophilie A
09. Juli 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
FDA gewährt Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer vorrangige Prüfung zur Behandlung tiefer Venenthrombosen oder Lungenembolien sowie zur Sekundärprävention venöser Thromboembolien
 Außerdem: Vorläufige Rücknahme des Zulassungsantrags zur Prävention von Stentthrombosen

08. Juli 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beginnt Phase-III-Studie mit neuem rekombinanten Faktor-VIII-Präparat zur Behandlung der Hämophilie A
 Studie prüft längere Wirksamkeit von BAY94-9027 und mögliche Reduzierung der Injektionsfrequenz
03. Juli 2012 Weiterer Meilenstein zur Stärkung des Obst- und Gemüsegeschäfts:
Bayer CropScience übernimmt US-Spezialisten für biologischen Pflanzenschutz AgraQuest für fast 500 Millionen US-Dollar
 - Einzigartige Technologieplattform und vielversprechende biologische Pipeline
 - Breitgefächertes Angebot an biologischen Markenprodukten
 - Akquisition beinhaltet F&E- und Produktionseinrichtungen
28. Juni 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
FDA gewährt Regorafenib von Bayer vorrangige Prüfung für die Behandlung von Patienten mit metastasiertem Darmkrebs
21. Juni 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
US-amerikanische FDA erteilt "Complete Response Letter" für Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer zur Sekundärprävention nach akutem Koronarsyndrom
04. Juni 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Zulassungsrelevante Phase-III-Studie bei Patienten mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom (CRPC) und Knochenmetastasen
Aktualisierte Phase-III-Ergebnisse bestätigen: Alpharadin (Radium-223-Dichlorid) verbessert Gesamtüberleben bei fortgeschrittenem Prostatakrebs
 - Signifikante Verlängerung des Gesamtüberlebens um 44% bei den mit Radium-223-Dichlorid behandelten Patienten
 - Mittlere Überlebenszeit bei den mit Radium-223-Dichlorid behandelten Patienten 3,6 Monate länger als bei Placebo-Behandlung
 - Zeit bis zum Auftreten der ersten skelettbezogenen Ereignisse mit Radium-223-Dichlorid statistisch signifikant verlängert
 - Aktualisierte Ergebnisse der ALSYMPCA-Studie werden als "Late-Breaking Abstract" in einer Oral Abstract Session vorgestellt
04. Juni 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Ergebnisse von zwei zulassungsrelevanten Phase-III-Studien mit Regorafenib zur Behandlung von gastrointestinalen Tumoren:
Positive Phase-III-Daten zu Regorafenib zeigen eine signifikante Verlängerung des progressionsfreien Überlebens bei Patienten mit Gastrointestinalen Stromatumoren (GIST)
 - Erste Ergebnisse der Phase-III-Studie GRID zu Regorafenib bei gastrointestinalen Stromatumoren (GIST) werden als "Late Breaking Abstract" präsentiert
 - Daten verschiedener Patientenpopulationen der Phase-III-Studie CORRECT zu Regorafenib bei metastasiertem Darmkrebs zeigen einen positiven Trend im Gesamtüberleben und im progressionsfreien Überleben in fast allen analysierten Subgruppen
23. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt Zulassung in der EU und in den USA für Regorafenib zur Behandlung von metastasiertem Darmkrebs
23. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Beratergremium der US-amerikanischen FDA votiert gegen die Zulassung von Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer zur Sekundärprävention nach akutem Koronarsyndrom
22. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom:
Phase-III-Studie mit Nexavar® bei Patienten mit Lungenkrebs verfehlt primären Endpunkt

16. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - 48. Jahreskongress der American Society of Clinical Oncology (ASCO):
Bayer präsentiert Daten zu weit fortgeschrittenen onkologischen Entwicklungspräparaten auf dem ASCO-Kongress 2012
- Erste Ergebnisse einer Phase-III-Studie mit Regorafenib bei gastrointestinalen Stroma-Tumoren als "Late Breaking Abstract"
- Aktualisierte Überlebensdaten aus Phase-III-Studie mit Alpharadin beim kastrationsresistenten Prostatakarzinom ebenfalls als "Late Breaking Abstract"
09. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Weiterer Zulassungsantrag für Bayer-Medikament:
US-Zulassung für Xarelto® (Rivaroxaban) zur Prävention von Stentthrombosen bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom beantragt
02. Mai 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Weitere Zulassungsanträge für Bayer-Produkt:
US-Zulassungen für Xarelto® (Rivaroxaban) zur Behandlung venöser Thromboembolien (VTE) sowie zur Sekundärprävention wiederkehrender VTE beantragt
- Einreichungen basieren auf erfolgreichem globalem EINSTEIN-Studienprogramm
- Erstes orales Mono-Therapeutikum zur Behandlung tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien
27. April 2012 Vorstandsvorsitzender Dr. Marijn Dekkers auf der Hauptversammlung der Bayer AG:
Bayer hat auch in Zukunft ein starkes Potenzial
- Geschäftsjahr 2011 war strategisch und operativ erfolgreich
- Dividende für 2011 soll auf 1,65 Euro je Aktie steigen
- Erfreulicher Jahresauftakt 2012
- Große Fortschritte bei der Entwicklung innovativer Produkte
- Werner Wenning soll zum 1. Oktober Vorsitzender des Aufsichtsrats werden
26. April 2012 1. Quartal 2012:
Bayer mit erfreulichem Jahresauftakt
- Umsatz um 6,8 Prozent auf Rekordwert von 10,056 Milliarden Euro gesteigert
- Operatives Ergebnis (EBIT) um 42,6 Prozent auf 1,637 Milliarden Euro verbessert
- EBITDA vor Sondereinflüssen um 9,4 Prozent auf 2,442 Milliarden Euro erhöht
- Starker Saisonstart bei CropScience - HealthCare mit Zuwächsen – weiterhin Margendruck bei MaterialScience
- Konzernergebnis um 53,5 Prozent auf 1,050 Milliarden Euro gestiegen
- Ausblick für 2012 bekräftigt
25. April 2012 Nicht für Medien in den USA und Großbritannien bestimmt! - Ästhetische Medizin:
Positive Ergebnisse europäischer Phase-III-Studie mit ATX-101 zeigen Reduktion von Fettdepots unter dem Kinn
20. April 2012 Neues fungizides Saatgutbehandlungsmittel für Raps:
EverGo!™ erhält weltweit erste Zulassung für Saatgutbehandlung
Markteinführung in Kanada noch in diesem Jahr geplant
15. April 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer verkauft PET-Tracersubstanzen an Piramal
12. April 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Bayer beantragt EU-Zulassung für Xarelto® (Rivaroxaban) zur Behandlung der Lungenembolie und zur Prävention rezidivierender Thrombosen
- Einreichung basiert auf erfolgreicher EINSTEIN-PE Studie
- Erstes orales Mono-Therapeutikum zur Initialbehandlung und Langzeitprävention von Lungenembolien
11. April 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt:
Bayer aktualisiert die Produktinformationen für Drospirenon-haltige kombinierte orale Kontrazeptiva in den USA

03. April 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Gastrointestinale Stroma-Tumoren (GIST):
Phase-III-Studie mit Regorafenib bei Patienten mit metastasiertem GIST erreicht primären Endpunkt
Statistisch signifikante Verlängerung der progressionsfreien Überlebenszeit
26. März 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Phase-III-Studie EINSTEIN-PE:
Wirksamkeit von Xarelto® (Rivaroxaban) bei Behandlung von Patienten mit Lungenembolien und zur Prävention rezidivierender Thrombosen belegt
- Rivaroxaban zeigt vergleichbare Wirksamkeit zu derzeitiger Standardtherapie
- Verglichen mit derzeitiger Standardtherapie signifikant weniger schwere Blutungen
- Rivaroxaban ist das erste orale Mono-Therapeutikum zur Initialbehandlung und Langzeitprävention von Lungenembolien
- Studienergebnisse als 'Late Breaker' beim ACC Kongress präsentiert und im NEJM veröffentlicht
19. März 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Behandlung der Lungenembolie:
Ergebnisse der Phase-III-Studie EINSTEIN-PE mit Xarelto® (Rivaroxaban) werden auf dem ACC Kongress vorgestellt
15. März 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt
Natazia™ als erstes kombiniertes orales Kontrazeptivum zur Behandlung starker Regelblutungen in den USA zugelassen
14. März 2012 Investorenkonferenz "Meet Management":
Bayer setzt sich ambitionierte Ziele für das Jahr 2014
- Gute Umsatz- und Ergebnisperspektiven für HealthCare und CropScience
- MaterialScience will seine Position als Marktführer weiter ausbauen
28. Februar 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt: Sekundärprävention nach akutem Koronarsyndrom:
FDA gewährt Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer vorrangige Prüfung für Sekundärprävention nach akutem Koronarsyndrom
28. Februar 2012 Finanz- und Innovationsziele 2011 erreicht
Bayer: Umsatz und EBIT auf Rekordniveau
- Umsatz um 4,1 Prozent auf 36,528 Milliarden Euro gestiegen
- Operatives Ergebnis (EBIT) um 52,0 Prozent auf 4,149 Milliarden Euro verbessert
- EBITDA vor Sondereinflüssen um 7,2 Prozent auf 7,613 Milliarden Euro erhöht
- HealthCare und CropScience gewachsen, MaterialScience mit abnehmender Dynamik
- Konzernergebnis um 89,9 Prozent auf 2,470 Milliarden Euro gestiegen
- Erfolge bei neuen Produkten stimmen zuversichtlich für die Zukunft
- Präsenz in Wachstumsländern weiter ausgebaut
- Ausblick 2012: Leichter Anstieg des bereinigten Ergebnisses
23. Februar 2012 Neuwahlen zum Aufsichtsrat bei der Hauptversammlung am 27. April 2012:
Werner Wenning soll Vorsitzender des Bayer-Aufsichtsrats werden
- Dr. Manfred Schneider soll das Amt bis zum 30. September 2012 weiterführen
- Zwei weitere neue Mitglieder als Vertreter der Anteilseigner vorgeschlagen
- Aktionäre entscheiden über neues Vergütungssystem für Aufsichtsratsmitglieder
23. Februar 2012 **Bayer will Dividende für 2011 auf 1,65 Euro je Aktie erhöhen**
Ausschüttungssumme steigt um 10 Prozent auf 1,364 Milliarden Euro
20. Februar 2012 Nicht für Medien in den USA und UK
Ergebnisse einjähriger Phase-III-Studie mit VEGF Trap-Eye bei Zentralvenenverschluss der Netzhaut positiv
14. Februar 2012 Bayer CropScience erhält Registrierung von der EPA:
Neues Fungizid Luna™ in den USA zugelassen
27. Januar 2012 Meilenstein für insektenresistente und herbizidtolerante Baumwolle
TwinLink®-Technologie von Bayer CropScience für Baumwolle in den USA zugelassen

18. Januar 2012 Nicht für US- und UK-Medien bestimmt - Schlaganfallprophylaxe bei Patienten mit Vorhofflimmern:
Xarelto® (Rivaroxaban) von Bayer in Japan zur Schlaganfallprophylaxe bei Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern zugelassen
18. Januar 2012 Nicht zur Verteilung in den USA und UK bestimmt - Ergebnisse zulassungsrelevanter Studie bei Patienten mit metastasiertem Darmkrebs:
Positive Phase-III-Daten zu Regorafenib von Bayer zeigen signifikante Verlängerung der Gesamtüberlebenszeit
Daten der CORRECT-Studie werden erstmalig als "Late Breaking Abstract" beim diesjährigen ASCO-GI-Kongress vorgestellt
10. Januar 2012 Nicht für US-Medien bestimmt: ASCO-GI-Kongress 2012:
Ergebnisse der Phase-III-Studie mit Regorafenib bei fortgeschrittenem Darmkrebs werden auf ASCO-GI-Kongress präsentiert
"Late Breaking Abstract"-Präsentation der Ergebnisse der CORRECT-Studie findet am 21. Januar 2012 statt