

ANALYS Stayble Therapeutics: Tar in första patienten i fas 1-studie mot diskbråck

Q2 var behäftad med hög aktivitet. En slutförd företrädesemission, publicering av interimdata från fas 2b-studien med STA363 samt två rekryteringar. Topline-resultat väntas under Q4 2023 och motiverat värde upprepas.

Hög aktivitetsnivå under Q2

Under Q2 har Stayble haft en hög aktivitetsnivå med en slutförd företrädesemission, publicering av interimdata från den pågående fas 2b-studien med STA363 mot degenerativ disksjukdom, samt två viktiga rekryteringar. Som väntat rapporterade Stayble Therapeutics inga intäkter under Q2 och rörelseresultatet uppgick till -6,9 mkr, att jämföra med -6,6 mkr under motsvarande period föregående år. Den företrädesemission som avslutades i april tillförde 31,7 mkr före emissionskostnader. Detta kapital kommer bland annat att användas för slutförande av den pågående fas 2b-studien samt genomförande av fas 1b med STA363 inom diskbråck. Bolaget avser framöver att söka en resursstark partner inför en avgörande och registreringsgrundande fas 3-studie med STA363 mot degenerativ disksjukdom i USA och Europa.

Resultat från fas 1b-studie mot diskbråck i H1 2024

Stayble Therapeutics utvecklar STA363 mot kronisk diskrelaterad ryggsmärta. STA363 injiceras i diskkärnan och gör att det sker en bindvävsomvandling i disken. Därmed åstadkoms en permanent minskning av patientens smärta och ingreppet kräver minimal rehabilitering i jämförelse med kirurgiska ingrepp. Bolaget breddar nu användningen av läkemedelskandidaten STA363 till indikationen kroniskt diskbråck. Detta tillägg ger nu två indikationer för STA363, vilket förstärker projektets värde och sprider risken. I slutet av augusti meddelade bolaget att den första patienten av 24 nu inkluderats i bolagets fas 1b-studie med STA363 mot diskbråck. Resultaten från studien väntas i slutet av H1 2024. I EU4, Storbritannien, USA och Japan tillkommer varje år 10 miljoner patienter med diskbråck, varav ca 1,5 miljoner klassas som kroniska. Av dessa bedöms 60% kunna behandlas med STA363.

Utvecklingen av STA363 löper enligt plan

Givet Staybles vision att behandla patienter i ett tidigt skede finns stora möjligheter att kraftigt minska behovet av opioider och förhindra att patienter hamnar i ett beroende. Idag fokuserar bolaget på att fortsätta den kliniska utvecklingen av STA363 genom en fas 2b-studie för degenerativ disksjukdom, samtidigt som samtal med potentiella partners intensifieras inför en kommande fas 3-studie. Topline-resultat från fas 2b-studien förväntas presenteras under Q4 2023. Vi upprepar motiverat värde 5,50 kr för Stayble Therapeutics baserat på en scenarionanalys.

Ladda ner och läs den fullständiga analysen i PDF-format här:

<https://www.aktiespararna.se/analyser/stayble-therapeutics-tar-in-forsta-patienten-i-fas-1-studie-mot-diskbrack>

Om oss

Detta är ett pressmeddelande från Analysguiden – Aktiespararnas uppdragsanalysverksamhet.

Läs mer här: <https://www.aktiespararna.se/analysguiden>

Bifogade filer

[ANALYS Stayble Therapeutics: Tar in första patienten i fas 1-studie mot diskbråck](#)