

Första hundarna doserade i Vivestos PK/toxikologistudie med Cantrixil

Solna den 13 mars 2026 – Vivesto AB, ett onkologifokuserat utvecklingsbolag, meddelar idag att de första hundarna har doserats i bolagets pågående farmakokinetiska (PK) och toxikologiska studie med Cantrixil, som genomförs inom ramen för bolagets utvecklingsprogram inriktat mot hematologiska cancerformer.

Den explorativa PK/toxikologistudien utgör en viktig del av det prekliniska utvecklingsprogrammet för Cantrixil och förväntas ge avgörande information om exponering, tolerabilitet och doseringsstrategi. Tidiga observationer indikerar att behandlingen tolereras väl. Totalt i studien ingår fyra hundar som får ökande dos i tre omgångar. Resultat förväntas under sommaren 2026.

"PK/toxikologistudien är av stor betydelse för Cantrixil-programmet och har två huvudsakliga syften. För det första ska den generera preklinisk dokumentation som stöd inför vidare klinisk utveckling i människa inom akut myeloisk leukemi (AML). För det andra ska den generera viktig farmakokinetisk och säkerhetsrelaterade data inför en pilotstudie i cancersjuka hundar, som skulle kunna startas i slutet av året", säger Erik Kinnman, vd för Vivesto.

Cantrixil är en läkemedelskandidat under utveckling för behandling av långt framskriden cancer och består av den aktiva molekylen TRX-E-002-1, en potent och selektiv tredje generationens bensopyran, inkapslad i cyklodextrin. Cantrixil har, förutom starka effekter på tumörens bulkceller, även effekter på cancerstamceller, vilka anses spela en central roll i tumöråterfall och behandlingsresistens.

Cantrixil-programmet förbereds för klinisk utveckling i människa. Efter att pågående och återstående prekliniska aktiviteter slutförts är nästa steg att förbereda för initiering av en klinisk fas I-studie i AML i människa, parallellt med fortsatt CMC-utveckling med syfte att ta fram kliniskt prövningsmaterial.

Mot bakgrund av Cantrixils unika verkningsmekanism, lovande säkerhetsprofil och de starka synergier mellan bolagets veterinär- och humanprogrammen, har Vivesto beslutat att bredda indikationsområdet för Cantrixil till att även omfatta hundar med cancer. En pilotstudie kommer att planeras under andra halvåret 2026.

För ytterligare information:

Erik Kinnman, vd Vivesto
Telefon: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Om Vivesto AB

Vivesto är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag som ska erbjuda nya behandlingsalternativ för svårbehandlade cancerformer där det finns stora medicinska behov och betydande marknadspotential. Projektportföljen består av cancerprogrammet Cantrixil, som utvecklas för blodcancer, samt veterinäronkologi-programmet Paccal Vet (paklitaxel micellar) som utvärderas i en klinisk pilotstudie i hundar med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi och i en dosbestämningsstudie i katter med solida tumörer.

Vivestos aktier handlas på Nasdaq Stockholm (ticker: VIVE). Besök www.vivesto.com för mer information om Vivesto.

Bifogade filer

[Första hundarna doserade i Vivestos PK/toxikologistudie med Cantrixil](#)