

Starka Real World-data kring effekt och säkerhet för Pepaxti publicerade i European Journal of Haematology

Stockholm – 25 februari 2025 – Oncopeptides AB (publ), ett bioteknikbolag inriktat på svårbehandlade cancersjukdomar, meddelar idag att en ny studie om melflufen (melfalan flufenamid, i Europa marknadsfört som Pepaxti) plus dexametason i patienter med relapserande, refraktärt multipelt myelom (RRMM) har publicerats i tidskriften European Journal of Haematology.

Studien, som genomförts av forskare vid Dana-Farber Cancer Institute i Boston, Massachusetts, USA, fann att melflufen uppvisade kliniskt meningsfull effekt, med en responsfrekvens (ORR) på 55 procent, inklusive fullständig respons hos 27 procent av patienterna. Säkerhetsprofilen överensstämde med tidigare kliniska prövningar, med hanterbar hematologisk toxicitet. Resultaten indikerar att melflufen är ett effektivt behandlingsalternativ för patienter med kraftigt förbehandlad RRMM i den verkliga världen.

Artikeln, med titeln "Outcomes of Melflufen Treatment in Patients with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma", utvärderar data från patienter som behandlats vid Dana-Farber Cancer Institute. Studien ger ytterligare kliniska insikter om effekt och säkerhet av melflufen utanför den kontrollerade kliniska prövningsmiljön, vilket stärker dess potentiella roll i behandlingen av RRMM.

"Vår Real-World-erfarenhet har stärkt vår förståelse för melflufens viktiga roll vid behandling av relapserande, refraktärt multipelt myelom, vilket återspeglas i våra data", säger **Paul G. Richardson, MD, Clinical Program Leader och Director of Clinical Research vid Dana-Farber Cancer Institute och senior författare till artikeln**. "Resultaten indikerar att melflufens effekt och säkerhetsprofil som observerats i kliniska studier har överförts till praktisk praxis. I min mening inger detta hopp för patienter med få återstående behandlingsalternativ, som särskilt behöver terapier som kan kringgå immunutmattnings genom en ny verkningsmekanism, samtidigt som det erbjuder fördelen av att kunna ges i öppenvård, vara lättillgängliga och medföra låg infektionsrisk."

Hela artikeln kan läsas [här](#).

Om studien

I den retrospektiva studien analyserades 12 patienter med RRMM som behandlades med melflufen plus dexametason vid Dana-Farber Cancer Institute. Kohorten hade en median på 5,5 tidigare behandlingslinjer, där en signifikant andel uppvisade sjukdomskaraktistika med hög risk. Några av de viktigaste resultaten:

- **55 % ORR**, där 27 % uppnådde fullständig respons (CR)
- **21,3 veckors mediantid för bibehållande av svar**
- **Hanterbar säkerhetsprofil**, med främst hematologiska biverkningar
- **Inga nya säkerhetssignaler** jämfört med data från kliniska prövningar

Orsakerna till att behandlingen avbröts var sjukdomsprogression (42 %), tillbakadragande av läkemedel från den amerikanska marknaden (33 %), biverkningar (17 %) och en orelaterad plötslig död (8 %).

För mer information, besök oncopeptides.com där du kommer att kunna hitta frågor och svar för investerare.

För ytterligare information kontakta:

David Augustsson, Kommunikations- och IR-chef, Oncopeptides AB (publ)

E-post: david.augustsson@oncopeptides.com

Mobil: +46 76 229 38 68

Om Oncopeptides

Oncopeptides är ett svenskt biotechbolag inriktat på forskning, utveckling och kommersialisering av riktade terapier för svårbehandlade cancersjukdomar.

Bolaget använder sin patenterade PDC-plattform för att utveckla peptidlänkade läkemedel som snabbt och selektivt levererar cellgifter in i cancerceller. Bolagets flaggskeppsläkemedel kommersialiseras för närvarande i Europa, med partnerskapsavtal för bland annat Sydkorea, Mellanöstern och Afrika.

Oncopeptides utvecklar flera nya läkemedelskandidater baserat på sina två patenterade teknikplattformar PDC och SPIKE.

Bolaget grundades år 2000, har ca 80 anställda och verksamhet i Sverige, Tyskland, Österrike, Italien och Spanien. Oncopeptides är noterat på Nasdaq Stockholm med förkortningen ONCO.

För mer information, se www.oncopeptides.com

Om Pepaxti

Pepaxti® (melfalan flufenamid också kallat melflufen) har erhållit försäljningstillstånd i alla EU-länder, i EEA-länderna Island, Lichtenstein och Norge, samt i Storbritannien. Pepaxti är indicerat i kombination med dexametason för behandling av vuxna patienter med multipelt myelom som har fått åtminstone tre tidigare behandlingslinjer, vars sjukdom är resistent mot minst en proteasomhämmare, ett immunmodulerande läkemedel och en monoklonal antikropp riktad mot CD38 och som har uppvisat sjukdomsprogression vid eller efter den sista behandlingen. För patienter med tidigare autolog stamcellstransplantation, bör tiden till progression vara åtminstone tre år från transplantation.

Bifogade filer

[Starka Real World-data kring effekt och säkerhet för Pepaxti publicerade i European Journal of Haematology](#)