

European Journal of Haematology: Real-world-data stärker Pepaxtis roll i behandlingssekvensen vid multipelt myelom

Stockholm – 13 mars 2026 – Oncopeptides AB (publ) (Nasdaq Stockholm: ONCO), ett bioteknikbolag fokuserat på svårbehandlade cancerformer, meddelar idag publiceringen av en ny real-world-studie i den vetenskapligt granskade tidskriften *European Journal of Haematology*. Studien, som genomfördes vid IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna i Italien, bekräftar effekten och säkerheten för Pepaxti (melflufen) tillsammans med dexametason. De kraftigt förbehandlade patienterna, inklusive de som var refraktära mot nya immunterapi, gynnades av Pepaxtis goda effekt; den totala svarsfrekvensen (ORR) var 41 % med en median för progressionsfri överlevnad (mPFS) på 9,0 månader.

Den retrospektiva analysen utvärderade 17 patienter med relapserande, refraktärt multipelt myelom (RRMM) som behandlades i en klinisk vardagsmiljö utanför kliniska prövningar. Trots en mycket refraktär population – där 88 % var trippelklassrefraktära och 41 % var pentaklassrefraktära – uppvisade Pepaxti en kliniskt meningsfull total svarsfrekvens (ORR) på 41 %.

Viktiga resultat från studien:

- **God effekt i sena behandlingslinjer:** ORR var 41 %, med en median för progressionsfri överlevnad (mPFS) på 9,0 månader hos de patienter som svarade på behandlingen.
- **Bevarad tillgång till framtida terapi:** Noterbart är att 100 % av de patienter som fick efterföljande nya immunterapi (såsom CAR-T eller bispecifika antikroppar) efter Pepaxti uppnådde ett partiellt svar eller bättre, varav majoriteten nådde ett mycket gott partiellt svar (VGPR) eller bättre.
- **Hanterbar säkerhet i sköra populationer:** Säkerhetsprofilen var förenlig med tidigare kliniska prövningar, trots att en stor andel (41 %) av kohorten var över 75 år gamla och många uppvisade nedsatt njurfunktion.
- **Strategisk positionering:** Data tyder på att Pepaxti fungerar som en effektiv "brygga" eller intervallterapi, som upprätthåller sjukdomskontroll utan att kompromissa med framgången för efterföljande T-cellsomdirigerande behandlingar.

"Sammantaget bekräftade våra data den effekt som tidigare rapporterats för melflufen-dexametason och dess hanterbara säkerhetsprofil, även hos äldre patienter som sannolikt är skörare och mer kraftigt förbehandlade än de som inkluderats i prövningarna", säger **Dr. Elena Zamagni, docent vid universitetet i Bologna, Italien, och huvudförfattare till studien**. "Melflufen-dexametason kan utgöra ett behandlingsalternativ, särskilt för patienter som är refraktära mot nya immunterapi eller de som inte är lämpliga kandidater för sådana behandlingar, samtidigt som man bevarar möjligheten till efterföljande T-cellsomdirigerande terapi".

"Denna oberoende real-world-evidens från ett ledande europeiskt center är mycket uppmuntrande när vi fortsätter den kommersiella lanseringen av Pepaxti i Italien och över hela Europa", säger **Stefan Norin, Chief Medical Officer på Oncopeptides**. "Den svarsfrekvens på 100 % som observerades vid efterföljande immunterapier är särskilt betydelsefull för kliniker, eftersom den adresserar den kritiska frågan om behandlingssekvenser och bekräftar att Pepaxti effektivt kan användas för att brygga patienter till nästa generations vård".

Artikeln i sin helhet, med titeln *"Positioning of Melflufen in Heavily Pretreated RRMM Patients: Real-World Evidence in a Rapidly Evolving Therapeutic Landscape"*, finns tillgänglig online via [denna länk](#).

För mer information, inklusive frågor och svar för investerare, besök www.oncopeptides.com.

För ytterligare information kontakta:

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

E-post: ir@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

[European Journal of Haematology: Real-world-data stärker Pepaxtis roll i behandlingssekvensen vid multipelt myelom](#)