

BioInvents abstrakt "From Modest to Meaningful" för BI-1808 i platinumresistent äggstockscancer accepterat för presentation på ESMO 2026

Lund, Sverige den 17 juli 2026 – BioInvent International AB ("BioInvent") (Nasdaq Stockholm: BINV), en ledande aktör inom upptäckten av nya immunmodulerande antikroppar, meddelade idag att ett abstrakt som handlar om behandling med BI-1808 vid återfall i platinumresistent äggstockscancer (PROC), har accepterats för posterpresentation vid European Society for Medical Oncology (ESMO) Congress 2026, som hålls den 23–27 oktober 2026 i Madrid, Spanien.

Det finns ett stort medicinskt behov av nya behandlingsalternativ vid återfall i äggstockscancer efter behandling med platinumbaserad kemoterapi. Monoterapi med pembrolizumab har i denna patientgrupp historiskt uppnått en responsfrekvens på 8 % (KEYNOTE-100), medan tillägget av BI-1808 ökar responsfrekvensen till 24 % i en mycket mer kraftigt förbehandlad patientpopulation. BioInvents first-in-class antikropp riktad mot TNFR2 utarmar immunosuppressiva regulatoriska T-celler (Treg), aktiverar myeloida celler i tumörmikromiljön (TME), aktiverar CD8+ T-celler och uppvisar komplementär aktivitet med så kallad PD-1-blockad.

På ASCO 2026 presenterade BioInvent i maj preliminära data från den pågående kliniska fas 2a-studien som visade 56 % sjukdomskontrollgrad (DCR) i kombinationsarmen med BI-1808 plus pembrolizumab, inklusive flera långvariga responser som varat längre än 10 månader, med patienter som fortfarande står på behandling. Kombinationen uppvisar en mycket gynnsam säkerhetsprofil och, till skillnad från kemoterapibaserade regimer, mycket få patienter som avbryter behandlingen pga. biverkningar. Den kommande postern på ESMO kommer att innehålla uppdaterade data jämfört med ASCO 2026 och det kompletta datasetet (cirka 40 patienter) förväntas före årets slut 2026.

Detaljer om posterpresentationen

Titel: *From Modest to Meaningful: Targeting TNFR2 with BI-1808 to Unlock Checkpoint Inhibitor Efficacy in Recurrent Platinum Resistant Ovarian Cancer (PROC)*

Abstrakt nummer: #7852 Presentationstyp: Poster

Om BI-1808 Fas 2a-studien

Fas 2a-studien ([NCT04752826](#)) är utformad för att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten för BI-1808 som monoterapi (Del A), i kombination med pembrolizumab (Del B) och i en trippelkombination med pembrolizumab och paclitaxel (Del C). Studien syftar till att karakterisera säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik samt bedöma preliminär antitumöraktivitet med hjälp av ORR, DoR (varaktighet av respons) och progressionsfri överlevnad (PFS), mätt med RECIST v1.1 och iRECIST.

Om BI-1808

BI-1808 ingår i BioInvents program för utveckling av antikroppar riktade mot regulatoriska T-celler (Treg). TNFR2 är särskilt uppreglerad på Tregs i tumörmikromiljön och har visat sig vara viktig för tumörexansion och överlevnad och utgör därför ett nytt och lovande mål för immunterapi av cancer. BI-1808 är en first-in-class läkemedelskandidat i klinisk utveckling för behandling av solida tumörer och T-cellslymfom. BI-1808 har visat monoterapieffekt samt utmärkt säkerhet och tolerabilitet, både i monoterapi och i kombination med pembrolizumab i en pågående fas 1/2a-studie för behandling av solida tumörer och T-cellslymfom.

Ett manuskript som beskriver verkningsmekanismen för BI-1808 (och BI-1910) finns tillgängligt på [BioRxiv.com](https://www.biorxiv.com), ett öppet onlinearkiv för ännu opublicerade forskningsmanuskript (preprints). BI-1808 är en ligandblockerande FcγR-bindande antikropp som utarmar immunosuppressiva Tregs och omprogrammerar myeloida celler. BI-1808 visar stark antitumöreffekt över flera syngena mustumörmodeller, kan effektivt kombineras med anti-PD-1 och framkallar effektiv CD8⁺ T-cellsimmunitet.

Om BioInvent

BioInvent International AB (Nasdaq Stockholm: BINV) är ett bioteknikföretag i klinisk fas, inriktat på att identifiera och utveckla nya immunmodulerande, first-in-class-antikroppar för cancerterapi. Bolaget har läkemedelskandidater i pågående kliniska fas 1/2-studier för behandling av hematologiska cancerformer respektive solida tumörer. Bolagets validerade, egenutvecklade teknologiplattform F.I.R.S.T.[™] identifierar både målstrukturer och antikroppar som binder till dem, och genererar många nya, lovande, immunmodulerande läkemedelskandidater till bolagets egen kliniska utvecklingspipeline eller för ytterligare licensiering och partnerskap.

Bolaget genererar intäkter från forskningssamarbeten och har licensavtal med flera ledande läkemedelsföretag samt från produktion av antikroppar för tredje part i bolagets helt integrerade anläggning. För mer information se www.bioinvent.com.

För mer information, vänligen kontakta:

Cecilia Hofvander, VP Investor Relations

Telefon: 046 286 85 50

E-post: cecilia.hofvander@bioinvent.com

BioInvent International AB (publ)

Org. nr.: 556537-7263

Besöksadress: Ideongatan 1

Postadress: 223 70 LUND

Telefon: 046 286 85 50

www.bioinvent.com

Detta pressmeddelande innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som skrivs i detta pressmeddelande.

Bifogade filer

[BioInvents abstrakt "From Modest to Meaningful" för BI-1808 i platinumresistent äggstockscancer accepterat för presentation på ESMO 2026](#)