

Vicore presenterar på American Thoracic Society International Conference 2025

Stockholm, 23 april, 2025 – Vicore Pharma Holding AB (publ) (STO: VICO) ("Vicore"), ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel, angiotensin II typ 2-receptor agonister (ATRAgS), meddelar idag att bolaget kommer att hålla flera presentationer och presentera posters vid American Thoracic Society (ATS) International Conference 2025, som äger rum i San Francisco, Kalifornien den 16-21 maj 2025.

Dessa posters och presentationer kommer att belysa nya translationella data som visar de unika egenskaperna hos buloxibutids uppströms verkningsmekanism för behandling av idiopatisk lungfibros (IPF), en ytterligare analys av fas 2a-data hos IPF-patienter som speglar den sjukdomsmodifierande potentialen, samt de patientcentrerade tillvägagångssätt som Vicore har tillämpat i både den pågående fas 2b-studien ASPIRE i IPF-patienter och inom digital hälsoinnovation.

Muntliga presentationer

A Digital Psychological Therapy Improves Health-related Quality of Life in Pulmonary Fibrosis Patients Using Antifibrotic Treatment

Minisymposium A14: Advances in the Diagnosis and Management of ILD

Datum: Söndag 18 maj 2025

Presentationstid: 10:03 PT (Pacific Time)

Plats: Rum 25, Hall E (North Building, Exhibition Level), Moscone Center

The AIR Phase 2 Trial of the Angiotensin II Type 2 Receptor Agonist, Buloxibutid, in Individuals With Idiopathic Pulmonary Fibrosis: A Responder Analysis

Minisymposium D98: Tracing the Scar in Interstitial Lung Diseases

Datum: Onsdag 21 maj 2025

Presentationstid: 12:24 PT (Pacific Time)

Plats: Moscone Center Rum 3006/3008 (västra byggnaden, plan 3), Moscone Center

Posterpresentationer

ASPIRE Trial in Idiopathic Pulmonary Fibrosis: A Patient Experience-focused Phase 2b Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Trial of the Novel Angiotensin II Type 2 Receptor Agonist Buloxibutid

Tematisk postersession A74: Fibrotic Lung Disease Revisited

Datum: Söndag 18 maj 2025

Presentationstid: 11:30 PT (Pacific Time)

Plats: Area G, Hall F (North Building, Exhibition Level) Område G, Hall F (norra byggnaden, utställningsnivå), Moscone Center

Buloxibutid Potently Inhibits Fibrosis Biomarkers in the Scar-in-a-Jar Primary Human Lung Fibroblast Assay

Tematisk postersession B75: Targeting Cellular Senescence, Immune Dysregulation, and Metabolism in Lung Injury and Fibrosis

Datum: Måndag 19 maj 2025

Tid för presentation: 11:30 PT (Pacific Time)

Plats: Område L, Hall F (norra byggnaden, utställningsnivå), Moscone Center

Efter presentationerna kommer varje poster att finnas tillgänglig under Publications på Vicores hemsida <https://vicorepharma.com/atrag/posters/>

Dessutom kommer Vicore att presentera på Innovation Hub söndagen den 18 maj kl. 13.35 PT (Pacific Time) och ha en poster utställd den 16 och 17 maj 2025 på ATS 2025 Respiratory Innovation Summit, ett möte som lockar representanter från affärsutveckling inom läkemedelsindustrin, riskkapital, myndigheter, akademien och klinisk medicin.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Megan Richards, VP Investor Relations, Communications and Portfolio Strategy, tel: +1 978 269-4372, megan.richards@vicorepharma.com

Hans Jeppsson, CFO, tel: 070 553 14 65, hans.jeppsson@vicorepharma.com

Om Vicore Pharma

Vicore Pharma Holding AB är ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel med sjukdomsmodifierande potential inom respiratoriska och fibrotiska sjukdomar, inklusive idiopatisk lungfibros (IPF). Bolagets främsta program, buloxibutid (C21), är en oralt administrerad småmolekylär "first-in-class" angiotensin II typ 2-receptor agonist (ATRAG) som har erhållit sär-läkemedelsstatus (Orphan Drug) och Fast Track Designation från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. Buloxibutid utvärderas i den pågående globala 52-veckors fas 2b-studien ASPIRE-studien i IPF.

Bolagets aktie (VICO) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. www.vicorepharma.com

Om fas 2b-studien ASPIRE

ASPIRE är en pågående global, 52 veckor lång, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad fas 2b-studie med parallella grupper, utformad för att bedöma effekt och säkerhet av buloxibutid hos IPF-patienter som antingen är obehandlade eller som får standardbehandling med nintedanib. Deltagarna randomiseras till att få en av två doser av buloxibutid (100 mg eller 50 mg som tas oralt två gånger dagligen) eller placebo. Det primära effektmåttet är förändring från baslinjen i forcerad vitalkapacitet (FVC), vilket är det registreringsgrundande effektmåttet för IPF. Sekundära effektmått inkluderar säkerhet, tolerabilitet och andelen patienter med sjukdomsprogression under studiens gång. Studien förväntas inkludera 270 patienter vid över 90 kliniker i 14 länder, inklusive USA.

Bifogade filer

[Vicore presenterar på American Thoracic Society International Conference 2025](#)