

LÅNGTIDSUPPFÖLJNING I ALISON-STUDIEN BEKRÄFTAR SÄKERHET, TOLERABILITET OCH GENOMFÖRBARHET FÖR VIDIDENCEL SOM AKTIV IMMUNTERAPI VID HÖGRISK-ÄGGSTOCKSCANCER

Mendus AB ("Mendus" publ; IMMU. ST), ett biofarmabolag med fokus på immunterapier riktade mot tumöråterfall i livshotande cancerformer, tillkännager positiva 2-års uppföljningsdata från den kliniska fas 1-studien ALISON. Presenterad data bekräftar säkerhet, tolerabilitet och genomförbarhet för Mendus ledande produkt vididencel som aktiv immunterapi vid högrisk-äggstockscancer och utgör grund för nya kombinationsbehandlingar inom denna indikation.

- Av 17 behandlade patienter är 8 patienter fortfarande i livet och har passerat 2-års uppföljning
- Förbättrade tumörriktade immunsvar efter behandling med vididencel var förknippade med förbättrad överlevnad
- Inga produktrelaterade allvarliga biverkningar bekräftar en stark säkerhetsprofil
- Positiva data positionerar vididencel för nya kombinationsbehandlingar vid äggstockscancer

Fas 1-studien ALISON, som genomförs vid University Medical Center Groningen, Nederländerna (UMCG), undersöker vididencels potential att framkalla kliniskt relevanta immunsvar hos 17 kvinnor diagnostiserade med avancerad höggradig serös äggstockscancer. Mendus och UMCG har tidigare rapporterat positiva data på ASCO, som visade förbättrade tumörriktade immunsvar (VIR) hos 12 av 17 patienter (71 %) efter behandling med vididencel, vilket var förknippat med förbättrad progressionsfri överlevnad. Vid en medianuppföljning på 26 månader var 8 patienter fortfarande vid liv och har nu passerat 2 års uppföljning. Stabil sjukdom observerades hos 1 av 5 patienter (20 %) utan VIR, medan 5 av 12 patienter (42%) med VIR fortfarande hade stabil sjukdom, inklusive 2 patienter efter mer än 3,5 års uppföljning. Inga allvarliga biverkningar relaterade till produkten observerades, vilket positionerar vididencel som en säker immunterapi som kan kombineras med andra terapeutiska metoder.

"Långtidsuppföljningen i ALISON-studien visar på en intressant korrelation mellan tumörriktade immunsvar stimulerade av vididencel och progressionsfri överlevnad vid äggstockscancer", säger Mendus Chief Medical and Scientific Officer, Tariq Mughal. "Immunterapi vid äggstockscancer har hittills haft begränsad framgång eftersom sjukdomen är associerad med flera mekanismer för att undkomma immunförsvaret, vilket motiverar nya kombinationsbehandlingar som kan motverka tumörens mekanismer för att undvika immunförsvaret. ALISON-studien positionerar vididencel som en aktiv immunterapi som på ett säkert sätt kan kombineras med andra behandlingsformer, såsom PARP-hämmare, immuncheckpoint-hämmare och T-cellsengagerare för att ta fram potentiellt livräddande behandlingar mot denna dödliga sjukdom".

Pressmeddelande

27 november 2025 08:00:00 CET



Mendus och UMCG har ett flerårigt samarbete för att studera nya immunterapier för gynekologiska cancersjukdomar. Fas 1-studien ALISON utvärderar säkerhet och genomförbarhet för vididencel vid höggradig serös äggstockscancer. Mendus och UMCG har även utvecklat förbättrade metoder för expansion av tumörinfiltrerande lymfocyter för behandling av äggstocks- och livmodercancer. Som en del av bolagets uppdaterade kliniska strategi har Mendus meddelat att den fortsatta kliniska utvecklingen av programmet inom gynekologisk cancer kommer att vara föremål för partnerskap.

För mer information, vänligen kontakta:

Erik Manting

Verkställande direktör

E-post: ir@mendus.com

Om Mendus AB (publ)

Mendus är dedikerade till att förändra hur cancer behandlas genom att adressera tumöråterfall och förbättra den långsiktiga överlevnaden för cancerpatienter, samtidigt som deras hälsa och livskvalitet bevaras. Vi utnyttjar vår förståelse av dendritisk cellbiologi för att utveckla en avancerad klinisk pipeline av immunterapier som kombinerar klinisk effekt med en god säkerhetsprofil. Mendus är baserat i Sverige och Nederländerna och handlas på Nasdaq Stockholm under tickern IMMU.ST. <https://www.mendus.com/>