

Oncopeptides presenterar nya data vid European Haematology Associations möte

Oncopeptides AB (publ) (Nasdaq Stockholm: ONCO), ett biotechbolag inriktat på forskning, utveckling och kommersialisering av läkemedel mot svårbehandlade hematologiska sjukdomar, meddelar idag att finala effekt- och säkerhetsdata från ANCHOR-studien har accepterats för en posterpresentation på European Haematology Associations (EHA) möte i Frankfurt, Tyskland, den 9 juni, 2023.

En vetenskaplig sammanfattning med nyckeldata finns tillgänglig online via följande länk: [EHA Open Access Library](#).

ANCHOR-studien är en öppen fas 1/2 multicenterstudie som utvärderar säkerhet och effekt av melflufen plus dexametason i kombination med antingen daratumumab eller bortezomib i patienter med relapserande, refraktärt, multipelt myelom, RRMM. Studien startade i april 2018 och avslutades i förtid i februari 2022 med 56 rekryterade patienter. Den slutliga analysen fortsätter att stödja de effekt- och säkerhetsdata som tidigare presenterats och som senare ledde till att den bekräftande fas 3-studien LIGHTHOUSE initierades. Data från LIGHTHOUSE-studien presenterades nyligen vid mötet med European Myeloma Network.

”Trippelbehandling med melflufen plus dexametason och daratumumab eller bortezomib visade god klinisk aktivitet i patienter med RRMM som innan dess hade genomgått 1–4 tidigare behandlingslinjer,” säger Enrique M. Ocio, University Hospital Marqués de Valdecilla (IDIVAL), University of Cantabria, Santander, Spanien. ”Trippelbehandling med melflufen visade en förutsebar och hanterbar säkerhetsprofil, vilket är betydelsefullt för patienter i senare behandlingslinjer.”

| Vetenskaplig sammanfattning (abstrakt) | Förste författare | Abstraktkod |
|---|---|-------------|
| ANCHOR (op-104): melflufen plus dexamethasone and daratumumab or bortezomib in relapsed /refractory multiple myeloma—final efficacy and safety results. | Prof. Enrique M. Ocio, University Hospital Marqués de Valdecilla (IDIVAL), University of Cantabria, Santander, Spain. | P876 |

För ytterligare information kontakta:

Rolf Gulliksen, Global Head of Corporate Communications, Oncopeptides AB (publ)

E-post: rolf.gulliksen@oncopeptides.com

Mobil: + 46 70 262 96 28

Om Oncopeptides

Oncopeptides är ett biotechbolag inriktat på forskning, utveckling och kommersialisering av behandlingar mot svårbehandlade hematologiska sjukdomar. Bolaget använder sin patentskyddade PDC-plattform för att utveckla peptidlänkade läkemedel som snabbt och selektivt levererar cellgifter in i cancerceller.

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. Melflufen har erhållit ett villkorat godkännande i USA under handelsnamnet Pepaxto®. Läkemedlet marknadsförs för närvarande inte i USA.

Oncopeptides utvecklar flera nya läkemedelskandidater baserat på sina patenterade teknikplattformar. Bolaget är noterat i Small Cap-segmentet på Nasdaq Stockholm med förkortningen ONCO. Mer information finns tillgänglig på www.oncopeptides.com.

Bifogade filer

[Oncopeptides presenterar nya data vid European Haematology Associations möte](#)