

Active Biotech förvärvar exklusiva rättigheter till patent på tasquinimod i kombinationsterapi

Lund, 22 maj 2024 - Active Biotech (NASDAQ STOCKHOLM: ACTI) tillkännager idag att de har ingått ett exklusivt licensavtal med Wistar Institute of Anatomy and Biology ("Wistar"), Philadelphia, USA för de globala rättigheterna till Wistars intresse i den gemensamma IP som avser användningen av tasquinimod i kombinationsterapi för multipelt myelom, för vidare utveckling och kommersialisering.

Enligt villkoren i avtalet ger Wistar, ett icke-vinstdrivande företag organiserat och existerande enligt lagarna i Commonwealth of Pennsylvania, Active Biotech en global exklusiv licens att utveckla och kommersialisera tasquinimod i kombinationsterapi. Active Biotech kommer att betala Wistar en låg ensiffrig royalty på sina intäkter från försäljning i egen regi eller intäkter genererade från ett partneravtal avseende användningen av tasquinimod i multipelt myelom.

Utvidgningskohorten av den kliniska fas Ib/IIa-studien som undersöker tasquinimod i kombination med en standardbehandling för multipelt myelom med ixazomib, lenalidomid och dexametason (IRd) i patienter med återkommande eller refraktärt multipelt myelom förväntas presentera resultat senare i år. Studien genomförs i ett akademiskt samarbete med Abramson Cancer Center vid University of Pennsylvania, med Dr Dan Vogl som prövningsledare. Detaljerad information om studien finns på clinicaltrials.gov (NCT04405167).

"Licensiering av dessa patenträttigheter är ett viktigt steg i den strategiska inriktningen att utveckla tasquinimod som en ny behandling för hematologiska maligniteter. Den pågående kliniska studien med tasquinimod i kombinationsbehandling av patienter med återkommande refraktärt myelom visar betryggande signaler om effekt och säkerhet och vi ser fram emot att slutföra studien mot slutet av året", säger Helén Tuveßon VD Active Biotech.

"Resultaten från myelomstudien stärker vår övertygelse om att tasquinimod kan påverka blodcancer där benmärgens mikromiljö driver sjukdomen, vilket är uppmuntrande inför vår start av studier i myelofibros, en sällsynt blodcancer med stort medicinskt behov", säger Erik Vahtola CMO Active Biotech.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveßon, VD, 046 19 21 56, helen.tuveßon@activebiotech.com

Hans Kolam, CFO, 046 19 20 44, hans.kolam@activebiotech.com

Om Active Biotech

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag som utvecklar immunmodulerande behandlingar som är först i sin klass för behandling av cancer och inflammatoriska sjukdomar med ett stort medicinskt behov och en betydande kommersiell potential. Active Biotech har för närvarande tre projekt i projektportföljen, varav de helägda projekten tasquinimod och laquinimod är småmolekylära immunmodulatorer vars verkningsmekanism innefattar modulering av funktionen hos myeloida immunceller. Projekten är i klinisk utveckling för hematologiska cancerformer respektive inflammatoriska ögonsjukdomar. Företagets kärnfokus ligger på utvecklingen av tasquinimod i myelofibros, en sällsynt blodcancer, där kliniska proof-of-concept-studier förbereds. Dessutom pågår en klinisk fas Ib/IIa-studie i multipelt myelom. Laquinimod är i klinisk utveckling för behandling av icke-infektiös uveit. Ett kliniskt fas I-program med en ögondropsformulering pågår för att stödja fas II-utvecklingen tillsammans med en partner. Det tredje projektet, naptumomab, är en tumörriktad immunterapi mot cancer, som utvecklas i samarbete med NeoTX Therapeutics, och är i ett kliniskt fas Ib/II-program för patienter med avancerade solida tumörer. Besök www.activebiotech.com för mer information.

Om tasquinimod

Tasquinimod är en oralt aktiv småmolekylär immunmodulator med ett nytt verknings sätt som blockerar tumörstödande signaler i mikromiljön i benmärgen. Tasquinimod utvecklas som en ny immunmodulerande behandling för hematologiska cancerformer. Tasquinimod har tidigare studerats som ett anti-cancer läkemedel hos patienter med solida cancerformer, inklusive en randomiserad fas III-studie i patienter med metastaserad prostatacancer. Toleransen för tasquinimod är välkarakteriserad baserat på dessa tidigare kliniska studier. Tasquinimod har visat en tydlig terapeutisk potential i prekliniska modeller av multipelt myelom, när det används som ett läkemedel och i kombination med standardbehandling för multipelt myelom. För närvarande pågår en fas Ib/IIa-studie i relapsande och refraktärt multipelt myelom. Tasquinimod visar en minskning av sjukdomsutvecklingen i prekliniska modeller för myelofibros. I februari 2022 ingick Active Biotech ett exklusivt licensavtal med OncoCode Institute, en stiftelse som verkar på uppdrag av Erasmus Universiteit Medisch Centrum (Erasmus MC), för att utveckla och kommersialisera tasquinimod i myelofibros. Kliniska studier med tasquinimod i myelofibros planeras att starta under 2024.

Denna information är sådan information som Active Biotech är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2024-05-22 08:30 CEST.

Bifogade filer

Active Biotech förvärvar exklusiva rättigheter till patent på tasquinimod i kombinationsterapi