

Xspray Pharma offentliggör fjärde produktkandidat med sikte på 2,3 miljarder USD-marknad

STOCKHOLM, Sverige – Xspray Pharma AB offentliggör det strategiska beslutet att ta sin fjärde produktkandidat XS015 till klinisk prövning. Beslutet följer av att bolaget lyckats skala upp sin innovativa formulering av amorf fast dispersion (ASD) av den aktiva substansen cabozantinib, som används vid njurcellscancer och andra cancerformer. Initiativet tar sikte på den amerikanska marknaden för cabozantinib, som beräknas nå cirka 2,3 miljarder USD år 2026.

Med sin egenutvecklade HyNap™-teknik har Xspray förbättrat lösligheten och biotillgängligheten av läkemedel, vilket förbättrar effektivitet och patientresultat för behandling med substanser som cabozantinib. Tekniken har potential att ge läkemedel med bättre terapeutiska resultat, ökad ordinationsefterlevnad och färre biverkningar. Dagens tillkännagivande av beslutet att ta produktkandidaten XS015 vidare till kliniska prövningar har möjliggjorts genom den framgångsrika uppskalningen av företagets ASD-formulering av cabozantinib.

Xspray är för närvarande i slutfasen av förberedelserna inför den planerade lanseringen av sin första produkt, Dasynoc™, den 1 september 2024 förutsatt slutligt godkännande från FDA. Lanseringen är den första från Xsprays utvecklingspipeline och innebär ett avgörande utvecklingssteg då den avsevärt reducerar riskerna för kommande produkter såsom cabozantinib, primärt genom synergier i utvecklingsprocesserna för liknande PKI-klasser av föreningar.

Efter dagens offentliggörande har Xsprays produktkandidatportfölj fyra offentliggjorda produktkandidater baserade på företagets HyNap-plattform: XS004 dasatinib och XS003 nilotinib för behandling av kronisk myeloid leukemi (KML) och akut lymfatisk leukemi (ALL) samt XS008 axitinib och XS015 cabozantinib för behandling av njurcancer. Samtliga är förbättrade, amorfa versioner av etablerade och marknadsförda proteinkinashämmare.

När Xspray tar en ny produktkandidat till klinisk prövning och portföljen går mot kommersiell lansering, understryker det företagets strävan att skapa innovativ cancerbehandling med potential att skapa ny standard för vård inom onkologi.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Kerstin Hasselgren
Senior Advisor & Investor Relations
Xspray Pharma AB
Mob: +46 (0) 70 311 16 83
E-mail: kerstin.hasselgren@xspray.com

Xspray Pharma i korthet

Xspray Pharma AB (publ) är ett läkemedelsföretag med många produktkandidater i klinisk utveckling som använder sin innovativa, patenterade HyNap-teknik för att skapa förbättrade versioner av marknadsförda proteinkinashämmare (PKI), det största onkologisegmentet, ofta med höga läkemedelspriser. Företagets mål är att bli marknadsledande inom förbättrade PKI för cancerbehandling. Xspray Pharmas främsta läkemedelskandidat, Dasynoc®, genomgår för närvarande en FDA-granskning. Det är en amorf form av dasatinib, som visar bioekvivalens vid en 30% lägre dos på grund av en bättre löslighetsprofil. Dess kompatibilitet med protonpumpshämmare (PPI), som ofta förskrivs samtidigt till patienter med kronisk myeloisk leukemi, är en betydande fördel. Xspray Pharma bygger upp en robust produktportfölj, inklusive XS003-nilotinib (en optimerad version av Tasigna®) och XS008-axitinib (en optimerad version av Inlyta®).

Aktierna i Xspray Pharma AB handlas på Nasdaq Stockholm (Nasdaq Stockholm: XSPRAY).
www.xspraypharma.com

Denna information är sådan information som Xspray Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2024-04-22 16:12 CEST.

Bifogade filer

[Xspray Pharma offentliggör fjärde produktkandidat med sikte på 2,3 miljarder USD-marknad](#)