

## Tredje part drar tillbaka överklagande relaterat till Cantargias patent

**Cantargia (Cantargia AB; Nasdaq Stockholm: CANTA) meddelade idag att det överklagande som lämnats in avseende ett av Cantargias beviljade europeiska patent, EP3293202, har dragits tillbaka. Därmed förblir patentet giltigt med krav som relaterar till Cantargias huvudprojekt nadunolimab och besläktade antikroppsvarianter, vilket ursprungligen beslutades av EPO Opposition Division.**

*"Eftersom detta överklagande nu har dragits tillbaka kan vi bekräfta den breda omfattningen av vår patentportfölj och fortsätta vårt fokus på att utforska de kommersiella möjligheterna för våra kliniska projekt, nadunolimab och CAN10, samt IL1RAP-plattformen", säger Göran Forsberg, VD för Cantargia.*

I slutet av 2021 lämnade tredje parter in oppositioner mot EP3293202. Efter muntliga förhandlingar som hölls 5 juli 2023 beslutade Opposition Division vid EPO att EP3293202 skulle kvarstå med ett uppdaterat kravomfång, som täcker in ett stort antal modifierade varianter av nadunolimab med liknande funktionella och strukturella egenskaper. En av opponentererna lämnade därefter in ett överklagande mot beslutet av EPO:s Opposition Division att upprätthålla EP3293202, vilket meddelades den 4 oktober. Detta överklagande har nu dragits tillbaka. Överklagandeprocessen kommer därför inte att fortsätta, och EP3293202 kommer att förbli giltigt med de krav som ursprungligen beslutades av EPO:s Opposition Division.

Cantargia har ett omfattande patentskydd för IL1RAP-bindande antikroppar och deras användning vid behandling och diagnostik av cancer, inklusive leukemier och solida tumörer. Cantargias patentportfölj består av över 100 godkända patent globalt på viktiga marknader såsom USA, Europa, Japan och Kina. Ett produktpatent för CAN10 är godkänt i USA och ytterligare ansökningar är under granskning i andra relevanta territorier.

### **För ytterligare information, kontakta**

Göran Forsberg, VD

Telefon: +46 (0)46-275 62 60

E-post: [goran.forsberg@cantargia.com](mailto:goran.forsberg@cantargia.com)

*Denna information är sådan information som Cantargia är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2023-11-20 09:10 CET.*

### **Om Cantargia**

Cantargia AB (publ), org. Nr 556791–6019, är ett bioteknikbolag som utvecklar antikroppsbaseade behandlingar för livshotande sjukdomar och har etablerat en plattform baserat på proteinet IL1RAP, involverat i ett flertal cancerformer och inflammatoriska sjukdomar. Cantargias huvudprojekt, antikroppen nadunolimab (CAN04), studeras kliniskt framför allt i kombination med cellgifter med fokus på bukspottkörtelcancer, icke-småcellig lungcancer och trippelnegativ bröstcancer. Positiva interimdata för kombinationerna indikerar en högre effekt än vad som förväntas med enbart cellgifter. Cantargias andra utvecklingsprojekt, antikroppen CAN10, har en annan profil för blockering av signalering via IL1RAP jämfört med nadunolimab och behandlar allvarliga autoimmuna /inflammatoriska sjukdomar, med initialt fokus på systemisk skleros och hjärtmuskelinflammation.

Cantargia är listat på Nasdaq Stockholm (ticker: CANTA). Mer information om Cantargia finns att tillgå via [www.cantargia.com](http://www.cantargia.com).

### **Om nadunolimab (CAN04)**

Antikroppen nadunolimab binder starkt till dess målmolekyl IL1RAP och fungerar genom inducering av ADCC och blockering av IL-1alfa- och IL-1beta-signalering. Nadunolimab kan därmed motverka IL-1-systemet som bidrar till en immunsuppressiv mikromiljö i tumörer och resistens mot cellgiftsbehandling. Nadunolimab undersöks i ett flertal pågående kliniska studier; fas I/IIa-studien CANFOUR, [NCT03267316](#), undersöker nadunolimab i kombination med standardcellgifter för patienter med PDAC (gemcitabin/nab-paclitaxel) eller NSCLC (platinabaserade cellgifter). Positiva interimdata visar långvariga responser i 73 PDAC-patienter vilket ger iPFS på 7,2 månader i median och OS på 13,2 månader i median. Ännu längre OS på 14,2 månader i median observerades i en subgrupp av patienter med höga tumörnivåer av IL1RAP. Stark effekt observerades även i 30 NSCLC-patienter med en PFS på 7,0 månader i median och en responsfrekvens på 53%; ännu högre responser noterades i patienter med icke-skivepitel NSCLC. Tidiga resultat från fas Ib/II-studien TRIFOUR, [NCT05181462](#), visar även tecken på lovande effekt i TNBC med 60% responsfrekvens för nadunolimab i kombination med carboplatin/gemcitabin. Nadunolimab undersöks med cellgifter även i kliniska studierna CAPAFOUR, [NCT04990037](#), och CESTAFOUR, [NCT05116891](#), samt med checkpointhämmaren pembrolizumab i studien CIRIFOUR, [NCT04452214](#).

### **Bifogade filer**

[Tredje part drar tillbaka överklagande relaterat till Cantargias patent](#)