

CINCLUS PHARMAS DATA PRESENTERAS VID UEG

Resultaten från en fas I-studie av den syrahämmande effekten av Cinclus Pharmas P-CAB linaprazan glurate kommer att presenteras vid den ledande kongressen United European Gastroenterology Week (UEG) 12 – 15 oktober 2024. Studieresultaten visar att linaprazan glurate har en mycket snabb och effektiv syrahämning redan 90 minuter efter första dos. De bästa doserna ger en nära fullständig syrakontroll (pH>4) över dygnets alla timmar.

"Eftersom endast ledande och ny forskning väljs ut av UEG är vi oerhört stolta över att våra data presenteras. Det indikerar att vår P-CAB linaprazan glurate är mycket intressant för gastroenterologin. Den data vi presenterar ger mycket goda förutsättningar att läka alla patienter som lider av eGERD inklusive de svåraste patienterna som också är vår primära målgrupp. Vi går framåt med målet att få till stånd ett paradigmskifte i behandlingen av magsyrarelaterade sjukdomar", säger Christer Ahlberg, vd för Cinclus Pharma.

Sammandraget *Pharmacokinetics and pharmacodynamics of Linaprazan glurate after multiple oral doses up to 14 days in healthy subjects* presenteras söndag 13 oktober 16.18-16.30.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Christer Ahlberg, vd
Tel: +46 70 675 33 30
e-mail: christer.ahlberg@cincluspharma.com

Charlotte Stjerngren, IR
Tel: +46 70 876 87 87
e-mail: charlotte.stjerngren@cincluspharma.com

Om linaprazan glurate

Linaprazan glurate har utvecklats av Cinclus Pharma och är en prodrug av P-CAB linaprazan, den huvudsakliga och aktiva metaboliten, som ursprungligen utvecklades av AstraZeneca. Linaprazan och linaprazan glurate har utvärderats i fler än 30 fas I- och två fas II-studier som exponerat totalt över 3 000 individer för linaprazan eller linaprazan glurate. Linaprazan glurate utvecklas för behandling av svår gastroesofageal refluxsjukdom (GERD). Linaprazan glurate har potential att läka frätskador på matstrupens slemhinna orsakade av att magsyran som läckt upp, och lindra GERD-symtom mer effektivt och snabbare än nuvarande farmaceutiska behandlingar inklusive protonpumpshämmare. Den fördelaktiga säkerheten, effekten och de farmakokinetiska egenskaperna hos linaprazan glurate har dokumenterats i flera fas-1 och en fas II-studie. Planering för start av fas III programmet pågår och förväntad studiestart är 2025.

Om GERD

Gastroesofageal refluxsjukdom (GERD) är en matsmältningsjukdom som påverkar den nedre esofagussfinktern (LES), muskelringen mellan matstrupen och magsäcken, vilket orsakar ett returflöde av maginnehåll in i matstrupen. Detta leder till frätskador, sura uppstötningar och halsbränna orsakade av magsyran. Cirka 133 miljoner människor av den vuxna befolkningen i USA och EU-30 lider av refluxsjukdom. Den globala marknaden för sura uppstötningar domineras av protonpumpshämmare (PPI). För att läka de mest utsatta patienterna med de svåraste frätskadorna måste man säkra syrakontroll över hela dygnet. Totalt sett lider cirka 10 miljoner patienter i EU och USA av den svåraste formen av eGERD. Många av dessa blir inte hjälpta av dagens standardbehandling, vilket indikerar ett tydligt behov av bättre läkemedel för att behandla GERD. Linaprazan glurate är utvecklat för att möta dessa patienters behov.

Om Cinclus Pharma

Cinclus Pharma Holding AB (publ) är ett läkemedelsbolag i sen klinisk fas som utvecklar en liten molekyl för behandling av magsyrelaterade sjukdomar och sjukdomar i övre mag-tarmkanalen. Bolagets ledande läkemedelskandidat linaprazan glurate representerar en ny läkemedelsklass, kaliumkompetitiva syrablockerare (Potassium-Competitive Acid Blocker, P-CAB), och är en snabbverkande regulator av intragastrisk pH genom en annan verkningsmekanism än protonpumpshämmare (PPI) med unik kapacitet att leverera syrakontroll, pH>4, hela dygnet. För mer information, besök www.cincluspharma.com.

Bifogade filer

Cinclus Pharmas data presenteras vid UEG