

NeuroVive ger en uppdatering om COVID-19-pandemins inverkan på företagets aktiviteter

NeuroVive (Nasdaq Stockholm: NVP) meddelar idag att det övergripande arbetet med bolagets studieprogram i nuläget fortgår och bolaget redogör för de förberedelser som vidtas för att minimera förseningar i de olika projekten samt övriga aktiviteter, med hänsyn till effekterna från viruspandemin COVID-19.

NeuroVives mål är att förbättra hälsan för människor som lever med en primär mitokondriell sjukdom (PMD). Vi mår samtidigt om våra kliniska prövningsdeltagares, samarbetspartners, leverantörers och anställdas hälsa i denna svåra situation. Vi vidtar de åtgärder som rekommenderas av internationella och nationella myndigheter och har regelbundna samtal i hela vår organisation samt med våra partners. Med vår kliniska prövningsverksamhet i åtanke inser vi också att sjukvårdsmyndigheter och vårdgivare kan komma att prioritera om tillgängliga resurser, vårdplatser och personal inom vården för att bättre kunna möta en eventuell tillströmning av COVID-19-patienter.

I dagsläget fortgår NeuroVives arbete med den planerade slutdelen i fas I a/b-studien med KL1333 mot PMD. Prövningscentra i Newcastle och London där studien ska genomföras har meddelat att det på grund av situationen med COVID-19-pandemin finns risk för förseningar vad gäller rekrytering till alla kliniska studier en tid framöver. Detta kommer sannolikt att medföra att tidpunkten för inkludering av den första patienten i slutdelen av fas I a/b-studien med KL1333 kommer att förskjutas.

NeuroVive arbetar med att anpassa studieprogrammet för KL1333 med hänsyn till risken för förseningar, genom att modifiera utformningen av den kommande fas II-studien som fortsatt beräknas kunna starta under första halvåret 2021. Därmed kan NeuroVive minimera risken för försening i det övergripande studieprogrammet för KL1333 utan att göra avkall på vare sig patienternas säkerhet eller studiernas datakvalitet.

NeuroVives förberedelser i form av prekliniska säkerhetsstudier för att under 2021 kunna ta läkemedelskandidaten NV354 för Leighs syndrom in i klinisk fas är i nuläget inte påverkad av COVID-19-pandemin. Bolaget har kontinuerlig kontakt med alla inblandade parter och bevakar situationen noggrant.

Bolagets planerade deltagande i vetenskapliga-, investerar- och partneringmöten kommer i den mån det är möjligt att ersättas med digitala möten.

”I dessa prövande tider tänker vi på alla de människor som direkt eller indirekt drabbats av COVID-19. De långsiktiga följderna för den enskilde och familjer samt för samhället i stort är svåra att förutspå. Det är extraordinära påfrestningar som kommer att drabba sjukvården i många länder. Vi på NeuroVive utvecklar läkemedel till svårt sjuka patienter och vi kommer att, med fortsatt hög energi, på bästa och snabbast möjliga sätt fortsätta utvecklingen i syfte att säkerställa patientnytta. Givetvis kommer vi att hålla våra aktieägare uppdaterade om utvecklingen och meddela eventuella nyheter om förseningar framöver”, säger NeuroVives vd Erik Kinnman.

Pressmeddelande

NeuroVive Pharmaceutical AB (publ), 556595-6538
20 mars 2020 08:30:00 CET - Lund



Kontakter

Catharina Johansson, CFO, IR & Communications
+46 (0)46-275 62 21, ir@neurovive.com

NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)

Medicon Village, 223 81 Lund, Sverige

Tel: +46 (0)46 275 62 20 (växel)

info@neurovive.com, www.neurovive.com

För nyhetsprenumeration, gå in på <http://www.neurovive.com/sv/press-releases/subscription-page/>

Följ oss på [LinkedIn](#)

Prenumerera på vår [YouTube-kanal](#)

Om oss

NeuroVive Pharmaceutical AB är ett ledande företag inom mitokondriell medicin med ett projekt i klinisk fas I (KL1333) för långtidsbehandling av primär mitokondriell sjukdom och ett projekt, som förbereds för kliniska prövningar (NV354), för behandling av primär mitokondriell sjukdom med komplex I-dysfunktion. NeuroSTAT för traumatisk hjärnskada är klar att gå in i en klinisk fas II-effektstudie. Forskningsportföljen omfattar också tidiga projekt för primära mitokondriella sjukdomar samt NASH. NeuroVives ambition är att ta läkemedel för sällsynta sjukdomar genom den kliniska utvecklingsfasen och hela vägen till marknad med eller utan partners. För TBI- och NASH-projekten är målet att ingå strategiska partnerskap. En undergrupp av molekyler inom NVP015-projektet utlicensierades 2018 till Fortify Therapeutics, ett BridgeBio-bolag, för utveckling av lokal behandling av Lebers hereditära optikusneuropati (LHON). NeuroVive är noterat på Nasdaq Stockholm (kortnamn: NVP). Aktien finns även tillgänglig för handel i USA på marknadsplatsen OTC Markets Pink Open market (OTC: NEVPF).

Bifogade filer

[NeuroVive ger en uppdatering om COVID-19-pandemins inverkan på företagets aktiviteter](#)