

Oncopeptides meddelar att spansk och italiensk real-world data accepterats till IMS

Stockholm, 23 juli 2025 – Oncopeptides AB (publ) (Nasdaq Stockholm: ONCO), ett biotechbolag inriktat på svårbehandlade cancersjukdomar, meddelar idag att två posters med real-world-data (RWE) har accepterats för presentation vid International Myeloma Society (IMS) årsmöte, vilket äger rum i Toronto, Kanada den 17-20 september.

Datan har genererats genom behandlingsresultat i verkliga miljöer från centra i Valencia, Spanien och Bologna, Italien, och understryker det växande intresset för klinisk användning av Pepaxti.

De accepterade postrarna fokuserar på resultat i klinisk verklighet från förbehandlade patienter med relapserande, refraktärt multipelt myelom. De specifika resultaten kommer att presenteras på kongressen, men inkluderingen av dessa patientfall återspeglar den ökande betydelsen av RWE för att vägleda behandlingsbeslut i klinisk miljö.

"Real-world data utgör ett viktigt komplement till randomiserade kliniska prövningar, särskilt när det gäller att utvärdera effektivitet och tolerabilitet av nyare behandlingar i mer komplexa, mindre utvalda patientpopulationer", säger Dott.ssa Katia Mancus, huvudförfattare till den italienska postern och hematolog vid Hematology Clinic i Bologna, Italien. "Vi är stolta över att kunna bidra med data som speglar den dagliga praxisen i vårt land."

"Det finns ett stort behov av ytterligare behandlingsalternativ i senare behandlingslinjer", säger Dr Javier de la Rubia, huvudförfattare till den spanska affischen och hematolog vid Hospital Universitario La Fe i Valencia. "Vår studie bidrar till förståelsen för hur nya terapier används i verkliga kliniska miljöer och vilka fördelar de kan erbjuda patienter i Spanien och andra länder."

För ett läkemedel med relativt låg kännedom och som ännu använts i begränsad utsträckning spelar data från den verkliga världen en viktig roll när det gäller att bygga upp läkarnas förtroende och styra vägen till marknad. Inkluderingen av dessa två posters på IMS är ett resultat av en växande mängd oberoende forskning som speglar kliniska erfarenhet över hela Europa.

"Godkännandet av två RWE-fallrapporter vid en stor internationell kongress är ett bevis på den vetenskapliga nyfikenheten och engagemanget bland europeiska hematologer och visar på den positiva kliniska erfarenheten av Pepaxti", säger Sofia Heigis, vd, Oncopeptides. "Dessa bidrag är särskilt värdefulla i länder där tillgången ökar och läkare söker verkliga bevis för att vägleda behandlingen."

Båda postrarna kommer att presenteras på International Myeloma Society (IMS) Annual Meeting och med tiden finnas tillgängliga via Oncopeptides hemsida. För mer information, besök [Oncopeptides.com](https://oncopeptides.com).

För ytterligare information kontakta:

David Augustsson, Kommunikations- och IR-chef, Oncopeptides AB (publ)

E-post: ir@oncopeptides.com

Mobil: +46 76 229 38 68

Om Oncopeptides

Oncopeptides är ett svenskt biotechbolag inriktat på forskning, utveckling och kommersialisering av riktade terapier för svårbehandlade cancersjukdomar.

Bolaget använder sin patenterade PDC-plattform för att utveckla peptidlänkade läkemedel som snabbt och selektivt levererar cellgifter in i cancerceller. Bolagets flaggskeppsläkemedel kommersialiseras för närvarande i Europa, med partnerskapsavtal för bland annat Sydkorea, Mellanöstern och Afrika.

Oncopeptides utvecklar flera nya läkemedelskandidater baserat på sina två patenterade teknikplattformar PDC och SPiKE.

Bolaget grundades år 2000, har ca 80 anställda och verksamhet i Sverige, Tyskland, Österrike, Italien och Spanien. Oncopeptides är noterat på Nasdaq Stockholm med förkortningen ONCO.

För mer information, se www.oncopeptides.com

Om Pepaxti

Pepaxti® (melfalan flufenamid också kallat melflufen) har erhållit försäljningstillstånd i alla EU-länder, i EEA-länderna Island, Lichtenstein och Norge, samt i Storbritannien. Pepaxti är indicerat i kombination med dexametason för behandling av vuxna patienter med multipelt myelom som har fått åtminstone tre tidigare behandlingslinjer, vars sjukdom är resistent mot minst en proteasomhämmare, ett immunmodulerande läkemedel och en monoklonal antikropp riktad mot CD38 och som har uppvisat sjukdomsprogression vid eller efter den sista behandlingen. För patienter med tidigare autolog stamcellstransplantation, bör tiden till progression vara åtminstone tre år från transplantation.

Bifogade filer

[Oncopeptides meddelar att spansk och italiensk real-world data accepterats till IMS](#)