

Biovica beviljas nytt europeiskt patent

Biovica meddelar idag att det Europeiska patentverket (EPO) har beviljat ett nytt patent för bolagets biomarkörteknologi inom immunonkologi. Patentet avser användningen av TKa som en markör för att förutsäga behandlingseffekt med immuncheckpointhämmare (ICI) hos cancerpatienter. Patentet kommer att träda i kraft den 16 juli 2025, i samband med publiceringen i European Patent Bulletin.

Patentet har titeln *Thymidine Kinase as a marker for immune checkpoint inhibitor (ICI) efficacy in treatment of cancer patients*. Det omfattar användningen av DiviTum® TKa som ett verktyg för att bedöma prognosen för cancerpatienter som antingen står inför behandling med, eller redan behandlas med, en eller flera checkpointhämmare. Dessa läkemedel, som riktar in sig på proteiner som PD-1, PD-L1 och CTLA-4, har under det senaste decenniet förändrat behandlingslandskapet inom onkologi genom att återaktivera kroppens immunförsvar mot tumörceller.

”Vi är mycket stolta över detta patent som möjliggör en mer träffsäker patientselektion och därmed stärker vår attraktionskraft gentemot läkemedelsföretag som utvecklar nya checkpointhämmare. Dessutom innebär patentet en utökad adresserbar marknad samt förbättrade möjligheter till individanpassad behandling och uppföljning av patienter som genomgår immunterapi”, säger Anders Rylander, vd för Biovica.

Biovica arbetar nu för att erhålla motsvarande patentskydd i andra nyckelregioner såsom USA, Japan och Kina.

Kontakt

Anders Rylander, VD

Telefon: +46 76 666 16 47

E-post: anders.rylander@biovica.com

Anders Morén, CFO

Telefon: +46 73 125 92 46

E-post: anders.moren@biovica.com

Biovica – Behandlingsbeslut med större säkerhet

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarköranalyser som hjälper onkologer att övervaka cancerprogression. Biovicas analys, DiviTum® TKa, mäter cellproliferation genom att detektera TKa-biomarkören i blodomloppet. Den första applikationen för DiviTum® TKa-testet är behandlingsövervakning av patienter med spridd bröstcancer. Biovicas vision är: "Förbättrad vård för cancerpatienter." Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut och läkemedelsföretag. DiviTum® TKa har fått FDA 510(k)-godkännande i USA och är CE-märkt i EU. Biovicas aktier handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market (BIOVIC B). FNCA Sweden AB är företagets Certified Adviser. För mer information, besök: www.biovica.com

Bifogade filer

[Biovica beviljas nytt europeiskt patent](#)