

Vicore Pharma presenterar på European Respiratory Society Congress 2026

Stockholm, Sverige & Cambridge, Mass., 24 augusti 2026 – Vicore Pharma Holding AB (publ) (Nasdaq Stockholm: VICO, Nasdaq US: VCRE), ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel, angiotensin II typ 2 (AT2)-receptor agonister, meddelar idag att bolaget kommer att delta vid European Respiratory Society (ERS) Congress 2026, som äger rum i Barcelona, Spanien, och online den 5–9 september 2026.

Vicore kommer att presentera nya data om utformningen av och baslinjekarakteristika hos de patienter som inkluderats i den globala fas 2b-studien ASPIRE med buloxibutid, bolagets ledande program inom idiopatisk lungfibros (IPF), tillsammans med translationella fynd om AT2-receptoraktivering i alveolära epitelceller av typ II och dess koppling till MMP-13, ett kollagenas kopplat till upplösning av fibros.

Muntlig presentation: ASPIRE-IPF, a global, double-blind, randomized, placebo-controlled Phase 2b trial of buloxibutid, an angiotensin II type 2 receptor agonist, in idiopathic pulmonary fibrosis: trial design and patient characteristics

Presentatör: Toby Maher (Los Angeles, Kalifornien, USA)

Presenteras inom sessionen: Moving forward in interstitial lung disease: new data on novel therapies

Datum: Måndag 7 september 2026

Presentationstid: 11:35 CEST

Poster: Buloxibutid (C21) activates the angiotensin II type 2 receptor in alveolar epithelial type II cells, increasing MMP-13 associated with fibrosis resolution in idiopathic pulmonary fibrosis

Förstaförfattare: Johan Raud (Stockholm, Sverige)

Presenteras inom postersessionen: Metabolic pathways in pulmonary fibrosis

Datum: Söndag 6 september 2026

Presentationstid: 12:30 CEST

Presentationerna kommer att göras tillgängliga i efterhand på Vicores hemsida under Publications.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Hans Jeppsson, CFO, tel: +46 70 553 14 65, hans.jeppsson@vicorepharma.com

Om Vicore Pharma Holding AB (publ)

Vicore Pharma Holding AB är ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel med sjukdomsmodifierande potential inom respiratoriska och fibrotiska sjukdomar, inklusive idiopatisk lungfibros (IPF). Bolagets främsta program, buloxibutid, är en oralt administrerad småmolekylär angiotensin II typ 2-receptoragonist som har erhållit särlekemedelsstatus (Orphan Drug) och Fast Track Designation från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. Buloxibutid utvärderas i den pågående globala 52-veckors fas 2b-studien ASPIRE i IPF.

Vicore Pharma är noterat på Nasdaq Stockholm (VICO) och Nasdaq US (VCRE). www.vicorepharma.com

Om idiopatisk lungfibros (IPF)

IPF är en progressiv och dödlig fibrotisk lungsjukdom som drabbar cirka 250 000 personer i USA och Europa. Den genomsnittliga livslängden efter diagnosen är 3–5 år, och nuvarande godkända behandlingar bromsar endast försämringen av lungfunktionen. Även om det idag finns tre antifibrotiska behandlingar tillgängliga inleder en stor andel av patienterna inte behandlingen, och de som gör det avbryter ofta behandlingen på grund av begränsad effekt och betydande tolerabilitetsproblem. Med en växande patientpopulation finns ett tydligt behov av nya sjukdomsmodifierande behandlingar.

Om fas 2b-studien ASPIRE

ASPIRE är en pågående global, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad fas 2b-studie, utformad för att under 52 veckor bedöma effekt och säkerhet av buloxibutid hos IPF-patienter som antingen är obehandlade eller som får standardbehandling (nintedanib eller nerandomilast). Deltagarna randomiseras till att få en av två doser av buloxibutid (100 mg eller 50 mg som tas oralt två gånger dagligen) eller placebo. Det primära effektmåttet är förändring från baslinjen i forcerad vitalkapacitet vid 52 veckor, vilket är det registreringsgrundande effektmåttet för IPF. Sekundära effektmått inkluderar säkerhet, tolerabilitet och andelen patienter med sjukdomsprogression under studiens gång. Studien slutförde rekryteringen i april 2026, med fler än 360 inkluderade patienter vid över 100 kliniker i 14 länder, inklusive USA. Rekryteringen slutfördes före tidsplan, vilket positionerar bolaget för att rapportera topline-resultat i mitten av 2027.

Friskrivning avseende framåtriktade uttalanden

Detta pressmeddelande innehåller framåtblickande uttalanden i den mening som avses i den amerikanska lagen Private Securities Litigation Reform Act of 1995, i dess ändrade lydelse, inklusive, utan begränsning, uttalanden avseende Vicore Pharma, dess ledning, dess utvecklingsportfölj samt utvecklingen av buloxibutid. Orden "kan", "kommer att", "skulle kunna", "borde", "förväntar", "planerar", "förutser", "avser", "tror", "bedömer", "prognostiserar", "projekterar", "potential", "fortsätter", "målsätter" och liknande uttryck är avsedda att identifiera framåtblickande uttalanden, även om inte alla framåtblickande uttalanden innehåller sådana identifierande ord. Samtliga framåtblickande uttalanden i detta pressmeddelande baseras på ledningens nuvarande förväntningar och antaganden och är föremål för ett antal risker, osäkerheter och andra viktiga faktorer som kan medföra att faktiska händelser eller resultat skiljer sig väsentligt från de som uttrycks eller underförstås i de framåtblickande uttalandena, inklusive, utan begränsning, de risker som identifieras i avsnittet "Risk Factors" i Vicore Pharmas inlämnade handlingar till den amerikanska finansinspektionen (U.S. Securities and Exchange Commission, SEC) samt de risker som beskrivs i Vicore Pharmas svenska rapporter, pressmeddelanden och registreringsdokument (Registration Statements). Framåtblickande uttalanden omfattar bland annat planerade presentationer vid den kommande ERS-kongressen, tidpunkten för resultaten från den primära analysen (topline-resultaten) från den kliniska fas 2b-studien ASPIRE samt den potentiella behandlingsnyttan av buloxibutid vid idiopatisk lungfibros (IPF). Vicore Pharma uppmanar investerare att inte fästa otillbörlig tilltro till framåtblickande uttalanden, vilka endast gäller per den dag då de lämnas. Vicore Pharma åtar sig ingen skyldighet att offentligt uppdatera eller revidera sådana uttalanden för att återspegla förändringar i förväntningar eller i händelser, förhållanden eller omständigheter som sådana uttalanden kan vara baserade på, eller som

kan påverka sannolikheten för att faktiska resultat avviker från de resultat som anges i de framåtblickande uttalandena. De framåtblickande uttalanden som ingår i detta pressmeddelande representerar endast Vicore Pharmas uppfattning per dagen för detta pressmeddelande och bör inte åberopas som representativa för bolagets uppfattning vid någon senare tidpunkt.

Bifogade filer

[Vicore Pharma presenterar på European Respiratory Society Congress 2026](#)