

Ascelia Pharma presenterar de primära resultaten från SPARKLE-studien med Orviglance som Cutting-Edge Research vid RSNA 2024

Ascelia Pharma AB (publ) (ticker: ACE) presenterar idag de primära resultaten från fas 3-studien SPARKLE med Orviglance® som en muntlig presentation vid världens största radiologikonferens, RSNA, i Chicago.

Som tidigare kommunicerats från den framgångsrika SPARKLE-studien, förbättrade Orviglance signifikant visualiseringen av fokala leverlesioner jämfört med icke-förstärkt MRI hos patienter med misstänkta eller kända fokala leverlesioner och gravt nedsatt njurfunktion.

Resultaten har accepterats som en muntlig presentation vid den årliga konferensen 2024 för Radiological Society of North America, världens största radiologikonferens. Presentationen accepterades i kategorin Cutting-Edge Research och kommer att presenteras i dag av Dr. Alvin Silva, SPARKLE Principal Investigator och professor i radiologi, Mayo Clinic, Phoenix, USA.

- **Presentationens titel:** SPARKLE: A Multicenter, Open-label Study to Evaluate the Safety and Diagnostic Efficacy of ACE-MBCA in Patients with Known or Suspected Focal Liver Lesions and Severe Renal Impairment
- **Tidpunkt för presentationen:** 2 december, 13:30-14:00 CDT, lokal tid Chicago

Kontakter

Magnus Corfitzen, CEO
Epost: moc@ascelia.com
Tel: +46 735 179 118

Julie Waras Brogren, Deputy CEO (Finance, Investor Relations & Commercial)
Epost: jwb@ascelia.com
Tel: +46 735 179 116

Denna information lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande.

Om oss

Ascelia Pharma är ett bioteknikbolag fokuserat på behandlingar med särläkemedel inom onkologi. Bolaget utvecklar och kommersialiserar nya läkemedel som tillgodoser medicinska behov och har en tydlig väg framåt rörande utveckling och marknadsföring. Bolaget har två produktkandidater – Orviglance och Oncoral – i klinisk utveckling. Ascelia Pharma har sitt huvudkontor i Malmö och är noterat på Nasdaq Stockholm (kortnamn: ACE). För mer information besök <http://www.ascelia.com>.

Om Orviglance

Orviglance (manganklorid-tetrahydrat) är ett nytt oralt kontrastmedel för magnetkameraundersökningar som är utvecklat för att förbättra upptäckten och visualiseringen av fokala leverskador (inklusive levermetastaser och primära tumörer) hos patienter med nedsatt njurfunktion. Dessa patienter riskerar allvarliga biverkningar från den nuvarande tillgängliga klassen av gadoliniumbaserade kontrastmedel. Orviglance, har beviljats särläkemedelsstatus av amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration (FDA). Ett kliniskt program med nio studier, inklusive den globala registreringsgrundande fas 3-studien SPARKLE, har slutförts med starka och konsekventa effekt- och säkerhetsresultat.

Bifogade filer

[Ascelia Pharma presenterar de primära resultaten från SPARKLE-studien med Orviglance som Cutting-Edge Research vid RSNA 2024](#)