

Gesynta Pharma rapporterar resultat från en explorativ klinisk studie av läkemedelskandidaten GS-248

Gesynta Pharma AB meddelade idag resultat från en explorativ klinisk fas II-studie av läkemedelskandidaten GS-248 i patienter med systemisk skleros. GS-248 tolererades väl, uppvisade en god säkerhetsprofil och den studerade dosen resulterade i en kraftfull systemisk hämning av målenzymet mPGES-1. Däremot uppnåddes ingen signifikant effekt på patienternas symtom. Bolaget gör bedömningen att utvecklingsprogrammet för GS-248 bör fortsätta inom andra sjukdomsområden, som till exempel endometrios, vilket stöds både av vetenskaplig litteratur och en pågående preklinisk utvärdering.

Studieresultaten visar ingen signifikant symtomlindrande effekt av GS-248 jämfört med placebo i patienter med systemisk skleros. Däremot genererades för första gången övertygande patientdata som bekräftar läkemedelskandidatens gynnsamma tolerabilitets- och säkerhetsprofil, dess goda farmakokinetik samt unika förmåga att hämma mPGES-1 och därmed modifiera prostaglandinprofilen. Sammantaget stödjer dessa data rationalen för fortsatt utveckling av läkemedelskandidaten inom andra kroniska inflammatoriska sjukdomar där enzymet mPGES-1 spelar en viktig roll.

Gesynta Pharma genomför parallellt med fas II-studien en omfattande utvärdering av läkemedelskandidaten i en preklinisk sjukdomsmodell för endometrios – en smärtsam inflammatorisk sjukdom som drabbar miljontals kvinnor och där behovet av effektiva icke-hormonella terapier är betydande. Det finns vetenskapligt stöd för att hämning av enzymet mPGES-1 har potential att lindra dessa patienters symtom. Resultaten från utvärderingen inom endometrios kommer att ligga till grund för bedömningen av den fortsatta kliniska utvecklingen av GS-248.

Lincs ägande i Gesynta Pharma uppgår till 13,4% och värdet, som baseras på senaste emissionskurs, representerar ca 1,8% av substansvärdet. I en initial sammanvägd bedömning av studieresultaten och den bedömda potentialen för kandidaten i andra indikationer gör Linc bedömningen att risken i bolagets framtida värdeskapande har ökat. För att reflektera den ökade risken bedömer Linc att värdet bör justeras till 50% av nuvarande värdering, motsvarande en negativ justering om c. 26 mkr eller 0,9% Lincs substansvärde. Värderingen utvärderas kontinuerligt och kan komma att justeras upp eller ner baserat på tillkommande information.

Kontakter

Karl Tobiesson, VD +46 (0)70 935 85 74 karl.tobieson@linc.se
Thomas Bergh, CFO +46 (0)72 231 45 00 thomas.bergh@linc.se

Om Linc

Linc investerar i produktorienterade bolag inom den Nordiska Life Science industrin. Vi investerar i och utvecklar främst små och medelstora produktorienterade life science-bolag inom Medicinteknik och Läkemedel. Investeringarna görs i såväl privata som publika bolag och i forsknings- respektive verksamhetsdrivande bolag. Typiskt sett sker investeringar inom läkemedelsutveckling i en tidigare fas jämfört med investeringar inom medicinteknik.

Linc är en aktiv och långsiktig ägare med ett brett industriellt nätverk för att stötta portföljbolagen. Vi arbetar tillsammans med ledning, grundare och styrelse för att realisera den inneboende potential som finns i bolaget, har ambitiösa planer för vidareutveckling och expansion och deltar aktivt i valberedningsarbetet.

Bifogade filer

[Gesynta Pharma rapporterar resultat från en explorativ klinisk studie av läkemedelskandidaten GS-248](#)