

Posterpresentation av klinisk studie av Naptumomab vid AACR:s Årsmöte 2023

Lund – 11 april 2023 – Active Biotech (NASDAQ STOCKHOLM: ACTI) meddelade idag ett godkännande av ett abstrakt vid American Association for Cancer Research (AACR) årsmöte 2023 som hålls i Orlando, Florida, 14–19 april 2023.

Postern kommer att presentera resultaten av säkerhet och preliminär aktivitet i den doseskalering fas 1b-studien av naptumomab (naptumomab estafenatox, NAP) kombinerat med durvalumab i patienter med avancerade eller metastaserande solida tumörer. Den kliniska studien utförs av Active Biotechs partner NeoTX.

Detaljer om presentationen:

- **Abstrakttitel:** Säkerhet och preliminär aktivitet av Naptumomab Estafenatox (NAP) och Durvalumab i patienter med avancerade eller metastaserande solida tumörer: Interimresultat från fas 1b-studie
- **Abstraktnummer:** CT205
- **Plats:** Postersession 46
- **Posternummer:** 18
- **Sessionens titel:** Kliniska fas I-studier
- **Sessionens datum och tid:** tisdag 18 april 2023, kl. 09.00–12.30 Eastern Time (ET)

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveesson, VD, 046 19 21 56, helen.tuveesson@activebiotech.com

Hans Kolam, CFO, 046 19 20 44, hans.kolam@activebiotech.com

Om Active Biotech

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag som använder sin omfattande kompetensbas och projektportfölj för att utveckla unika immunmodulerande behandlingar för specialiserade onkologi- och immunologiska indikationer med stort medicinskt behov och betydande kommersiell potential. Efter beslut om en ny inriktning av forsknings- och utvecklingsverksamheten syftar Active Biotechs affärsmodell till att driva projekt till klinisk utvecklingsfas för att sedan vidareutveckla dessa internt eller i externa partnerskap. Active Biotech har för närvarande tre projekt i projektportföljen: De helägda projekten tasquinimod och laquinimod, som är immunmodulerande småmolekyler med en verkningsmekanism som innefattar modulering av funktionen hos myeloida immunceller, avses att användas för behandling av hematologiska cancerformer respektive inflammatoriska ögonsjukdomar. Tasquinimod är i klinisk fas Ib/IIa för behandling av multipelt myelom. Laquinimod är i klinisk fas I med en ögondropsformulering, som kommer att följas av en fas II-studie för behandling av icke-infektiös uveit. Naptumomab, som utvecklas i samarbete med NeoTX Therapeutics, är en tumörriktad immunterapi. Ett klinisk fas Ib/II-program i patienter med avancerade solida tumörer pågår. Besök www.activebiotech.com för mer information.

Om NeoTX

NeoTX är ett kliniskt immunonkologibolag som utvecklar riktade immunterapier mot cancer från sin teknologiplattform Tumor Targeted Superantigen (TTS). TTS binder en genetiskt modifierad bakteriell determinant till tumörytan och aktiverar och expanderar samtidigt tumörspecifika immunceller som omdirigeras bort från cirkulationen till tumören för att skapa en effektiv antitumör respons. Företagets ledande TTS-molekyl, naptumomab estafenatox, är för närvarande i klinisk utveckling för avancerade solida tumörer (clinicaltrials.gov/NCT039883954 and [NCT04880863](https://clinicaltrials.gov/NCT04880863)). För mer information, besök www.neotx.com.

Naptumomab utlicensierades 2016 från Active Biotech till NeoTX Therapeutics Ltd. NeoTX ansvarar enligt licensavtalet för den globala utvecklingen och kommersialiseringen av naptumomab för behandling av cancer.

Bifogade filer

Posterpresentation av klinisk studie av Naptumomab vid AACR:s Årsmöte 2023