

Medivir tecknar exklusivt licensavtal med Biossil, Inc. för remetinostat

Medivir AB (Nasdaq Stockholm: MVIR), ett läkemedelsföretag inriktat på att utveckla innovativa behandlingar av cancersjukdomar med stora medicinska behov, meddelar idag att bolaget har ingått ett exklusivt licensavtal, genom vilket Biossil, Inc. erhåller globala, exklusiva utvecklingsrättigheter för remetinostat, en topikal HDAC-hämmare i klinisk fas. Biossil är ett Toronto-baserat, AI-drivet läkemedelsutvecklingsbolag med fokus på att utveckla nya terapier för heterogena sjukdomar med akuta otillfredsställda medicinska behov.

Remetinostat har visat positiva fas 2-data i såväl basalcells cancer (BCC) som kutant T-cellslymfom (CTCL). Avtalsvillkoren ger Medivir rätt till betalningar på upp till totalt cirka 60 miljoner USD, förutsatt att remetinostat utvecklas framgångsrikt och erhåller godkännande, i tillägg till framtida royaltybetalningar på medelhöga ensiffriga procentsatser på framtida nettoförsäljning.

- "Avtal som dagens med Biossil fortsätter att vara en kärnkomponent i Medivirs vision och affärsidé", säger Medivirs vd Jens Lindberg. "Avtalet är ytterligare en bekräftelse på vårt fokus och engagemang att utveckla innovativa cancerbehandlingar och vi ser fram emot Biossils fortsatta utveckling av remetinostat i klinisk fas och därefter".

- "Vi identifierade remetinostat med samma rigorösa tillvägagångssätt som används för alla Biossils läkemedelskandidater", säger Dr. Alexander Mosa, medgrundare, Chief Scientific Officer och styrelseordförande för Biossil. "Det uppfyller våra nyckelkriterier; lovande kliniska data, en särskiljande verkningsmekanism och en potential att adressera viktiga otillfredsställda medicinska behov. Vi är glada över att ha Medivir som en stödjande partner och vi kommer att återuppta utvecklingen och driva remetinostat framåt i enlighet med dess kliniska potential".

För ytterligare information kontakta:

Magnus Christensen
Finanschef
Medivir AB
M: +46 73 125 06 20
Email: Magnus.Christensen@medivir.com

Om remetinostat

Remetinostat är en topikal histondeacetylas (HDAC)-hämmare. Tre kliniska fas II-studier, som visar remetinostats effekt och säkerhet, har slutförts. Fas II-studien av mycosis fungoides-kutant T-cellslymfom (MF-CTCL) visade minskad allvarlighetsgrad av CTCL-hudlesjoner med en objektiv responsfrekvens (ORR) på 40 % och en kliniskt signifikant minskning av allvarlighetsgraden av pruritus (klåda) hos 80 % av patienterna. Dessutom har två prövarinitierade fas II-studier genomförts vid Stanford University i USA, som visar effekt vid kutant skivepitelcancer (SCC) och visar 70 % ORR och >50 % fullständig histologisk respons vid basalcells cancer (BCC).

Om Medivir

Medivir utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancersjukdomar där de medicinska behoven är stora. Läkemedelskandidaterna riktar mot indikationsområden där tillgängliga behandlingsmetoder är begränsade eller saknas och det finns stora möjligheter att erbjuda betydande förbättringar till patienterna. Medivir fokuserar på utvecklingen av fostroxacitabine bralpamide (fostrox), en läkemedelskandidat som har utformats för att selektivt behandla cancerceller i levern samtidigt som eventuella biverkningar minimeras. Samarbeten och partnerskap är viktiga delar av Medivirs affärsmodell och läkemedelsutvecklingen bedrivs antingen i egen regi eller i partnerskap. Medivirs aktie (ticker: MVIR) är noterad på Nasdaq Stockholms lista för små bolag (Small Cap). www.medivir.se.

Om Biossil

Biossil är ett AI-drivet läkemedelsutvecklingsbolag som utvecklar en pipeline av läkemedelskandidater i sen fas, first-in-class kandidater för heterogena och livshotande sjukdomar. Med team i Toronto och Boston, och partnerskap med ledande akademiska medicinska centra och forskningssjukhus, integrerar Biossil egenutvecklad AI med djup klinisk och translationell expertis för att ta tillvara och ompositionera lovande tillgångar i klinisk fas.

Denna information är sådan information som Medivir är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2025-10-23 08:30 CEST.