

Intervju med prövningsledare i laquinimod ögondropsstudien LION finns nu på Active Biotechs hemsida

Lund, 30 juni 2025 – Active Biotech (NASDAQ STOCKHOLM: ACTI) meddelade idag att en intervju med prövningsledare för den kliniska okulära biodistributionsstudien LION från mötet i International Ocular Inflammation Society (IOIS) den 25–28 juni i Rio de Janeiro, Brasilien, finns tillgänglig på företagets hemsida. Intervjun belyser bakgrunden till och resultaten från LION-studien med laquinimod ögondroppar.

”Potentialen för den här typen av behandling är enorm. Det finns definitivt ett stort medicinskt behov av effektiv, lokal leverans av terapeutiska substanser. Här har vi en stor fördel – vi vet redan att man med bara 1 till 3 doseringar per dag ser en mycket fin dosberoende tillgänglighet av laquinimod i de bakre delarna av ögat. Nästa steg blir att visa effekt i patienter”, säger Dr. Quan Dong Nguyen, professor i oftalmologi och prövningsledare för LION-studien.

Intervjun med prövningsledare och professor i oftalmologi, Dr. Quan Dong Nguyen, och assisterande prövningsledaren Dr. El Feky från Byers Eye Institute, Stanford University School of Medicine, Palo Alto, CA, gjordes efter Dr. El Fekys presentation den 27 juni, och finns tillgänglig [här](#). I den inspelade intervjun presenterar dessutom Active Biotechs Chief Medical Officer Dr. Erik Vahtola bakgrunden till laquinimod samt detaljer om studiedesign, patientpopulation och studieresultat. Dr. El Fekys presentation är tillgänglig [här](#).

Resultaten ger en stark grund till att påbörja ett kliniskt fas II/III-program i patienter med uveit där det finns ett betydande medicinskt behov av en behandling som inte involverar steroider. Active Biotechs fokus för laquinimod-programmet är nu inriktat på att identifiera den bästa utvecklingspartnern för den fortsatta kliniska utvecklingen av laquinimod i ögonsjukdomar. Active Biotech har tidigare kommunicerat positiva top line-resultat från LION-studien.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveßon, VD, 046 19 21 56, helen.tuveßon@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 utvecklar immunmodulerande behandlingar som är först i sin klass för behandling av cancer och inflammatoriska sjukdomar med ett stort medicinskt behov och en betydande kommersiell potential. Active Biotech har för närvarande tre projekt i projektportföljen, varav de helägda projekten tasquinimod och laquinimod är småmolekylära immunmodulatorer vars verkningsmekanism innefattar modulering av funktionen hos myeloida immunceller. Projekten är i klinisk utveckling för hematologiska cancerformer respektive inflammatoriska ögonsjukdomar. Företagets kärnfokus ligger på utvecklingen av tasquinimod i myelofibros, en sällsynt blodcancer, där kliniska proof-of-concept-studier inletts. En klinisk fas Ib/IIa-studie i multipelt myelom håller på att avslutas. Laquinimod är i klinisk utveckling för behandling av icke-infektiös uveit. Ett kliniskt fas I-program med en ögondropsformulering har genomförts för att stödja fas II-utvecklingen tillsammans med en partner. Det tredje projektet, naptumomab, är en tumörriktad immunterapi mot cancer, som utvecklas i samarbete med NeoTX Therapeutics, och är i ett kliniskt fas Ib/II-program för patienter med avancerade solida tumörer. Besök www.activebiotech.com för mer information.

Om laquinimod

Laquinimod är en first-in-class immunmodulator som befrämjar immuntolerans och minskar den proinflammatoriska och angiogena responsen genom att påverka myeloida celler. Laquinimod utvecklas som en ny behandling för inflammatoriska ögonsjukdomar i det första steget icke-infektiös uveit. Laquinimod har tidigare studerats i patienter med neurodegenerativa och inflammatoriska sjukdomar, inklusive ett randomiserat fas III-studieprogram i patienter med multipel skleros (MS). Den kliniska säkerheten och tolerabiliteten för laquinimod är välkänd och prekliniska data i sjukdomsmodeller stöder användningen av laquinimod för behandling av allvarliga ögonsjukdomar inklusive uveit och ögonsjukdomar med onormal kärltillväxt. För mer information om studien se clinicaltrials.gov NCT06161415.

Om LION-studien

En egenutvecklad formulering av laquinimod för applicering på hornhinnan utvecklades, med hänsyn till laquinimods specifika fysikalisk-kemiska egenskaperna, för att underlätta att en kliniskt relevant intraokulär terapeutisk koncentration av laquinimod kan uppnås. Studien (NCT06161415) som genomfördes av huvudprövar Professor Dr. Nguyen vid Byers Eye Institute, Stanford University, Palo Alto, CA, USA, syftade till att utvärdera säkerhet och tolerabilitet samt okulär biodistribution av laquinimod när det administrerades som ökande doser av ögondroppar (del 1) och en randomiserad, kontrollerad jämförelse av två doser (del 2) i patienter som genomgår icke-akut vitrektomi. Det beslutades att avsluta studien efter del 1 baserat på de positiva resultaten avseende säkerhet, tolerabilitet och biodistribution.

Bifogade filer

Intervju med prövningsledare i laquinimod ögondropsstudien LION finns nu på Active Biotechs hemsida