

Active Biotech får positiv återkoppling på kliniska studien med tasquinimod i myelofibros

Lund – 10 februari 2026 – Active Biotech (NASDAQ Stockholm: ACTI) fick idag positiv återkoppling på sin kliniska proof-of-concept-studie med tasquinimod i myelofibros. Studien kommer nu att återuppta rekryteringen.

"Vi är mycket glada över responsen på våra protokolländringar och förväntar oss att kunna rapportera interimresultat från studien under 2026 och studieresultat mot slutet av 2027", säger Active Biotech:s vd Helén Tuveßon.

Lucia Masarova, M.D., associate professor of Leukemia vid University of Texas MD Anderson Cancer Center är huvudprövare för studien.

En protokolländring skickades in till den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration (FDA) och MD Anderson Institutional Review Board. Syftet med ändringen är att öka flexibiliteten i doseringsregimen för tasquinimod och bredda patientpopulationen i kombinationskohorten av studien. Protokolländringen har nu godkänts, och studien kommer att återuppta rekryteringen. Den första patienten rekryterades 2025.

Den kliniska studien omfattar två kohorter: tasquinimod som monoterapi i patienter som är refraktära mot eller inte tolererar JAK2-hämmare, samt tasquinimod i kombination med en JAK2-hämmare i patienter med suboptimalt svar på JAK-hämmare i monoterapi. I den godkända protokolländringen är doseringsschemat för tasquinimod liknande det schema som användes i de tidigare fas III-studierna vid prostatacancer.

Vidare möjliggör ändringen att tasquinimod kan kombineras med antingen JAK2-hämmaren ruxolitinib eller den nyligen godkända JAK2/ACVR1-hämmaren momelotinib.

För mer information om den kliniska studien, se www.clinicaltrials.gov NCT06327100.

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. Företagets kärnfokus ligger på utvecklingen av tasquinimod i myelofibros, en sällsynt blodcancer, där kliniska proof-of-concept-studier inletts. Laquinimod utvecklas för behandling av icke-infektiös uveit. Ett kliniskt fas I-program med en ögondroppsförmulering har genomförts för att stödja fas II-utvecklingen tillsammans med en partner. 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 tasquinimod

Tasquinimod är en oralt aktiv småmolekylär immunmodulator med ett nytt verkningsätt som blockerar tumörstödande signaler i mikromiljön i benmärgen. Tasquinimod utvecklas för behandling av hematologiska cancerformer, med fokus på myelofibros. Tasquinimod har tidigare studerats i patienter med solida cancerformer, inklusive ett fas II- III-program i patienter med metastaserad prostatacancer. Säkerhetsprofilen för tasquinimod är välkaraktäriserad baserat på dessa tidigare kliniska studier. Tasquinimod minskar myeloproliferation, splenomegali och fibros i prekliniska modeller av myelofibros, och visar effekt både som monoterapi och i kombination med godkända läkemedel. Kliniska proof-of-concept studier har inletts i Europa och USA.

Om myelofibros

Myelofibros (MF) är en sällsynt form av blodcancer som tillhör en grupp sjukdomar som kallas myeloproliferativa neoplasier. Den grundläggande orsaken till MF är okänd. Den uppskattade årliga incidensen av MF är 1.5 fall per 100 000 människor i EU, US, UK och Japan. Patienter med MF har en onormal produktion av blodbildande celler som leder till att frisk benmärg ersätts med ärrvävnad (fibros). På grund av bristen på normal produktion av blodkroppar uppvisar patienter vanligtvis avvikelser i laboratorievärden såsom anemi och förändringar i antalet vita blodkroppar och blodcells-differentiering. Senare symtom inkluderar förstoring av mjälten, ökad risk för infektioner, nattliga svettningar och feber. MF är förknippat med förkortad överlevnad och dödsorsaker inkluderar benmärgssvikt och omvandling till akut leukemi. MF kan behandlas med benmärgstransplantation för lämpliga individer, erytropoietin för att hantera anemi och JAK-hämmare för att minska mjältens storlek. För närvarande finns det inga godkända terapier som skulle upphäva benmärgsfibros vid MF.

Bifogade filer

Active Biotech får positiv återkoppling på kliniska studien med tasquinimod i myelofibros