

Vicore Pharma stärker ledningsgruppen inför kommande viktiga milstolpar

Stockholm, 5 mars 2026 – Vicore Pharma Holding (Nasdaq Stockholm: VICO), ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel, angiotensin II typ 2-receptor agonister (ATRAGs), meddelar idag att bolaget befordrar tre befattningshavare och stärker därmed sin ledningsgrupp inom klinisk utveckling, tillverkning och affärsutveckling inför en avgörande tillväxtfas.

Vicore har utsett Bernt van den Blink, MD, PhD, till Chief Medical Officer, där han efterträder Bertil Lindmark, MD, PhD, som efter en lång och framgångsrik karriär inom läkemedelsutveckling övergår till rollen som Senior Advisor för att fortsatt stötta Vicore genom kommande viktiga milstolpar. Bolaget har även befordrat Helen Barker till Chief Technology Officer och Jimmie Hofman till Chief Business Officer.

“Dessa befordringar speglar den starka kompetensbas vi har byggt upp på Vicore och positionerar oss väl för att driva utvecklingen av buloxibutid, skala upp verksamheten och etablera de partnerskap som kommer att definiera nästa kapitel för bolaget. Bernt, Helen och Jimmie har alla visat prov på ett exceptionellt ledarskap, och jag är övertygad om deras förmåga att leverera på de milstolpar som ligger framför oss” säger Ahmed Mousa, VD för Vicore. “Jag vill också tacka Bertil för hans betydande insatser som Chief Medical Officer. Efter en framstående karriär inom utveckling av läkemedel mot respiratoriska sjukdomar övergår han nu till rollen som Senior Advisor, och vi ser fram emot att fortsatt dra nytta av hans expertis och vägledning”.

Bernt van den Blink, MD, PhD – Chief Medical Officer

Dr. Bernt van den Blink är specialistläkare inom lungsjukdomar och har en doktorsexamen i translationell immunologi. Han har över 25 års klinisk, akademisk och läkemedelsrelaterad erfarenhet inom interstitiella lungsjukdomar, inklusive idiopatisk lungfibros (IPF). Sedan han började på Vicore som Vice President Clinical Development har han varit en nyckelperson i genomförandet av den pågående fas 2b-studien ASPIRE. Tidigare har han haft ledande kliniska roller på Kinevant, Promedior och Galapagos. I rollen som Chief Medical Officer kommer han att ansvara för den kliniska utvecklingen av buloxibutid samt accelerera utvecklingen av Vicore's nästa generations AT2-receptoragonister.

Helen Barker – Chief Technology Officer

Helen Barker är specialist inom läkemedelsutveckling och affärsledare med mer än 25 års erfarenhet. Hon började på Vicore 2024 som Vice President och Head of CMC, där hon har lett utvecklingsarbetet och byggt upp kapacitet för att stödja en potentiell kommersiell lansering. Hon har tidigare innehaft forsknings- och CMC-roller på Pfizer, Ziarco och University of Oxford. Som Chief Technology Officer kommer hon att ansvara för CMC- och produktionsstrategier för att stödja läkemedelsförsörjning, regulatoriska ansökningar och kommersiell beredskap.

Jimmie Hofman – Chief Business Officer

Jimmie Hofman är en erfaren affärsutvecklingschef med djup kompetens inom bolagsstrategi och affärsavtal, och började på Vicore 2024 som Vice President Business Development. Under sin tid på Pieris Pharmaceuticals spelade han en central roll i att säkra över 400 miljoner USD i upfront-betalningar, milstolpsersättningar och samutvecklingsinvesteringar samt mer än 6 miljarder USD i potentiella milstolpsbetalningar genom partnerskap med ledande läkemedelsbolag såsom Genentech, AstraZeneca, Servier och Seagen. Som Chief Business Officer kommer han att leda bolagets affärsutveckling och partnerskapsstrategi i takt med att Vicore närmar sig viktiga milstolpar.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Megan Richards, VP of IR and Comms, +1 978 269-4372, megan.richards@vicorepharma.com

Hans Jeppsson, CFO, +46 70 553 14 65, hans.jeppsson@vicorepharma.com

Om Vicore Pharma

Vicore Pharma Holding AB är ett läkemedelsbolag i klinisk fas som utvecklar en ny klass av läkemedel med sjukdomsmodifierande potential inom respiratoriska och fibrotiska sjukdomar, inklusive idiopatisk lungfibros (IPF). Bolagets främsta program, buloxibutid, är en oralt administrerad småmolekylär "first-in-class" angiotensin II typ 2-receptor agonist (ATRAG) som har erhållit sär läkemedelsstatus (Orphan Drug) och Fast Track Designation från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA. Buloxibutid utvärderas i den pågående globala 52-veckors fas 2b-studien ASPIRE-studien i IPF.

Bolagets aktie (VICO) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. www.vicorepharma.com

Bifogade filer

[Vicore Pharma stärker ledningsgruppen inför kommande viktiga milstolpar](#)