

Nya real-world-data stärker evidensen för Pepaxtis effekt och tolerabilitet hos patienter med multipelt myelom

Stockholm, 16 april 2025 – Oncopeptides AB (publ) (Nasdaq Stockholm: ONCO), ett bioteknikföretag med fokus på svårbehandlade cancersjukdomar, meddelar idag att nya real-world-data ytterligare stärker evidensen för melfalan flufenamid, marknadsfört i Europa som Pepaxti, vid behandling av refraktärt, relapserande multipelt myelom (RRMM). Resultaten presenterades nyligen i ett [abstrakt](#) från universitetssjukhuset i Catania, Italien, och belyser behandlingsutfall från ett enskilt center i klinisk vardag.

Den retrospektiva analysen omfattade åtta trippelrefraktära RRMM-patienter som i median hade fått 3,5 tidigare behandlingslinjer. Flera patienter uppvisade högriskfaktorer såsom extramedullär sjukdom. Trots detta uppnåddes en objektiv behandlingsrespons (ORR) på 37,5 % vid behandling med Pepaxti i kombination med dexametason – med partiella responser även hos patienter med avancerad sjukdomsbild.

"Vår erfarenhet bidrar till den växande evidensen för melflufen i relapserande, refraktärt myelom. Även i en patientkohort med hög risk observerade vi uppmuntrande sjukdomskontroll med en hanterbar säkerhetsprofil", säger **Dr. Etta Conticello, Avdelningen för hematologi, Azienda Policlinico-S. Marco, University of Catania**.

"Dessa real-world-resultat stärker ytterligare evidensen för Pepaxtis potential hos kraftigt förbehandlade patienter med begränsade behandlingsalternativ, inklusive de med aggressiva sjukdomsformer", säger **Stefan Norin, Chief Medical Officer på Oncopeptides**. "Det är särskilt värdefullt att resultaten överensstämmer med de som sågs i vår HORIZON-studie, vilket bekräftar läkemedlets kliniska värde både i studie- och vårdverklighet."

Data understryker Pepaxtis roll som ett relevant behandlingsalternativ för patienter med långt framskriden RRMM som har fått minst tre tidigare behandlingslinjer och där sjukdomen har progredierat under eller efter senaste behandlingen.

"Det är mycket glädjande att se hur erfarenheter från verklig klinisk praxis fortsätter att bekräfta Pepaxtis potential i behandlingen av patienter med avancerat multipelt myelom. Ett nära samarbete med det medicinska samfundet är avgörande för att vi ska kunna möta det stora medicinska behovet hos patienter med få återstående alternativ", säger **Bruno Bolognese, Head of European Medical Affairs på Oncopeptides**.

För mer information, vänligen besök oncopeptides.com. Det fullständiga [abstraktet](#) finns publicerat i Abstract Book från European Myeloma Network Meeting.

För ytterligare information kontakta:

David Augustsson, Kommunikations- och IR-chef, Oncopeptides AB (publ)

E-post: ir@oncopeptides.com

Mobil: +46 76 229 38 68

Om Oncopeptides

Oncopeptides är ett svenskt biotechbolag inriktat på forskning, utveckling och kommersialisering av riktade terapier för svårbehandlade cancersjukdomar.

Bolaget använder sin patenterade PDC-plattform för att utveckla peptidlänkade läkemedel som snabbt och selektivt levererar cellgifter in i cancerceller. Bolagets flaggskeppsläkemedel kommersialiseras för närvarande i Europa, med partnerskapsavtal för bland annat Sydkorea, Mellanöstern och Afrika.

Oncopeptides utvecklar flera nya läkemedelskandidater baserat på sina två patenterade teknikplattformar PDC och SPiKE.

Bolaget grundades år 2000, har ca 80 anställda och verksamhet i Sverige, Tyskland, Österrike, Italien och Spanien. Oncopeptides är noterat på Nasdaq Stockholm med förkortningen ONCO.

För mer information, se www.oncopeptides.com

Om Pepaxti

Pepaxti® (melfalan flufenamid också kallat melflufen) har erhållit försäljningstillstånd i alla EU-länder, i EEA-länderna Island, Lichtenstein och Norge, samt i Storbritannien. Pepaxti är indicerat i kombination med dexametason för behandling av vuxna patienter med multipelt myelom som har fått åtminstone tre tidigare behandlingslinjer, vars sjukdom är resistent mot minst en proteasomhämmare, ett immunmodulerande läkemedel och en monoklonal antikropp riktad mot CD38 och som har uppvisat sjukdomsprogression vid eller efter den sista behandlingen. För patienter med tidigare autolog stamcellstransplantation, bör tiden till progression vara åtminstone tre år från transplantation.

Bifogade filer

[Nya real-world-data stärker evidensen för Pepaxtis effekt och tolerabilitet hos patienter med multipelt myelom](#)