



PRESSMEDDELANDE

PledPharma AB

PledPharma erhåller amerikanskt metodpatent relaterat till calmangafodipir

Stockholm 11 maj 2020. PledPharma AB (STO: PLED) har fått besked från US Patent Office (USPTO) avseende beviljande av behandlingsmetod, vilket skapar ytterligare ett skyddande lager runt läkemedelskandidaterna PledOx® och Aladote®.

Beslutet från USPTO bygger på PledPharmas andra patentansökan med titeln "Pharmaceutical Compositions and Therapeutic Methods Employing a Combination of a Manganese Complex Compound and a Non-Manganese Complex Form of the Compound". Patentskyddet sträcker sig till juli 2030.

"Vi är nöjda med det positiva beskedet från USPTO kring vår andra patentansökan vilket ytterligare stärker vår robusta patentportfölj", säger Nicklas Westerholm, VD, PledPharma.

Denna andra patentfamilj skyddar mot användning av en manganinnehållande förening (t.ex. mangafodipir) i kombination eller sekventiellt administrerat med en icke-manganinnehållande-förening (t.ex. kalciumfodipir). Detta är utöver det redan godkända substanspatentet av calmangafodipir för behandling av till exempel paracetamol-inducerad akut leversvikt eller oxaliplatin-inducerad perifer nervskada. Substanspatentskyddet sträcker sig till december 2032.

Metodpatentet har tidigare godkänts i Australien, Kanada, Europa, Indien, Israel, Japan, Mexiko, Ryssland, Sydafrika och Sydkorea, med juli 2030 som utgångsdatum.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, Verkställande direktör

Tel. 073 354 20 62

nicklas.westerholm@pledpharma.se

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

Tel. 072 231 68 00

yilmaz.mahshid@pledpharma.se

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 11 maj 2020 kl.08:00 CET.

PledPharma i korthet

PledPharma är ett läkemedelsutvecklingsbolag med en unik och integrerad läkemedelsutvecklingskompetens som fokuserar på att förbättra behandlingen av allvarliga sjukdomstillstånd med stort medicinskt behov. **PledOx®** är en "first-in-class" läkemedelskandidat, avsedd för förebyggande av nervskador i samband med cellgiftsterapi. Fas III-programmet stängdes nyligen med målsättning att avsluta datainsamling i det tredje kvartalet 2020. **Aladote®** är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att minska akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En *proof of principle*-studie (fas Ib/IIa) har framgångsrikt slutförts och designen av nästkommande studie är under färdigställande. Aladote har beviljats sär-läkemedelsstatus i USA. PledPharma har huvudkontor i Stockholm. Aktien är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista (STO:PLED), sedan 31 oktober 2019. För mer information, se www.pledpharma.se.