

Sobi presenterar nya data på EHA-kongressen 2023

Sobi® kommer att presentera data som understryker bolagets engagemang inom sällsynta hematologiska sjukdomar vid EHA:s (European Haematology Association) hybridkongress i Frankfurt, Tyskland, 8–11 juni 2023. Presentationerna omfattar viktiga nya data inom hemofili, immunologisk trombocytopeni, relapserande eller refraktärt diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL), samt paroxysmal nokturn hemoglobinuri.

"Vi ser fram emot att diskutera nya data inom flera av våra sjukdomsområden med hematologer vid årets EHA-kongress. Sobis inträde i hematologisk onkologi uppmärksammas med ett satellitsymposium om diffust storcelligt B-cellslymfom, DLBCL," säger Tony Hoos, MD, PhD, chef för forskning och utveckling och Chief Medical Officer på Sobi. "Att föra samtal med läkare under EHA, både på plats och online, hjälper oss att bättre förstå de kliniska behoven och tillsammans möjliggöra medicinska framsteg."

Viktiga data som presenteras på EHA-kongressen 2023

Hemofili	Presentationsform:
Assessment of joint health in patients receiving prophylaxis for haemophilia A in five European countries: a cross-sectional survey <i>De la Corte-Rodriguez H, Bystrická L, Ball N, Olsen S, Golden K, Hakimi Z, Kragh N</i>	#S300 Lördag 10 juni, kl. 16:30–16:45 CEST Muntlig presentation
A 2022 Cross-National Survey of People Living with Haemophilia during the COVID-19 Pandemic: Views on Vaccination- and Infection-Related Risks in Central Europe <i>Boban A, Banchev A, Batorova A, Brînză M, Faganel Kotnik B, Pintilie-Ancuta L, Zapotocka E</i>	#P1630 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation
A Cross-National Survey of People Living with Hemophilia: Reported Pain, Impact on Physical Activity and Opportunity on Using Digital Tools for Monitoring Haemophilia in Central Europe <i>Banchev A, Batorova A, Boban A, Brînză M, Faganel Kotnik B, Pintilie-Ancuta L, Zapotocka E</i>	#P1620 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation
Paroxysmal nokturn hemoglobinuri	
Sobi	
Evaluation Of Pegcetacoplan Treatment Success In Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria With and Without Bone Marrow Failure: A Move Towards Individualized Patient Treatment <i>Szer J, Panse J, Kulasekararaj A, Oliver M, Fattizzo B, Nishimura J, Szamosi J, Horneff R, Peffault de Latour R</i>	#P781 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation
Evaluation Of Pegcetacoplan In Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria Patients With Aplastic Anemia In The Prince Study <i>Bogdanovic A, Tse E, Yeh M, Szamosi J, Wong R</i>	# P794 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation

Samarbete Sobi/Apellis	
Thrombosis and Meningococcal Infection Rates in Pegcetacoplan Patients with Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria in the Clinical Trial and Post-Marketing Settings <i>Kelly R, Nishimori H, Horneff R, Hillmen P, Savage J, Al-Adhami M, Lallier S, Gerber G</i>	#P786 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation
Diffust storcelligt B-cellslymfom	
Long-term responses with loncastuximab tesirine: updated results from lotis-2, the pivotal phase 2 study in patients with relapsed/refractory diffuse large b-cell lymphoma <i>Caimi PF, Ai WZ, Alderuccio JP, Kirit MA, Hamadani M, Hess B, Kahl BS, Radford J, Solh M, Stathis A, Zinzani PG, Wang Y, Qin Y, Wang L, Xu C, Carlo.Stella C</i>	#P1132 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation
Immunologisk trombocytopeni	
Fosun China Phase 3 Efficacy and safety of avatrombopag for the treatment of chronic immune thrombocytopenia in a Chinese adult population: A multicenter, randomized phase III trial <i>Heng Mei, Hu Zhou, Ming Hou, Jing Sun, Lei Zhang, Jianmin Luo, Zhongxing Jiang, Xu Ye, Yajing Xu, Jun Lu, Hui Wang, Aimin Hui, Yongchun Zhou, Yu Hu.</i>	#P1611 Fredag 9 juni, kl. 18:00–19:00 CEST Posterpresentation

Om Alprolix®

Alprolix® (eftrenonacog alfa) är en rekombinant koagulationsfaktortterapi för hemofili B med förlängd cirkulation i kroppen genom Fc-fusionsteknik. Det har skapats genom att fusionera faktor IX med Fc-delen från immunoglobulin G subtyp 1, eller IgG1 (ett i kroppen vanligt förekommande protein). Detta möjliggör för Alprolix att utnyttja en naturligt förekommande process som fördröjer nedbrytningen och förlänger tiden som behandlingen finns kvar och har effekt i kroppen (halveringstid). Alprolix tillverkas i en human cellinje, i en miljö fri från tillsatser från djur eller människa. Alprolix är godkänt för behandling av hemofili B och marknadsförs av Sobi i EU, Island, Kuwait, Liechtenstein, Norge, Saudiarabien, Schweiz och Storbritannien. Det är också godkänt i Australien, Brasilien, Japan, Kanada, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

Om Elocta®/Eloctate®

Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) är en rekombinant koagulationsfaktortterapi som utvecklats för hemofili A och som genom Fc-fusionsteknik når en förlängd cirkulationstid i kroppen. Elocta har skapats genom att fusionera faktor VIII med Fc-delen av immunoglobulin G, subgrupp 1, eller IgG1 (ett i kroppen vanligt förekommande protein). Detta möjliggör för Elocta att utnyttja en naturligt förekommande process som fördröjer nedbrytningen och förlänger tiden som behandlingen finns kvar i kroppen (halveringstid). Elocta tillverkas i en human cellinje, i en miljö fri från tillsatser från djur eller människa. Elocta är godkänt för behandling av hemofili A och marknadsförs av Sobi i EU, Island, Kuwait, Liechtenstein, Norge, Saudiarabien, Schweiz och Storbritannien. Det är godkänt och marknadsförs som Eloctate® (antihemofilifaktor [rekombinant], Fc-fusionsprotein) av Sanofi i Australien, Brasilien, Kanada, Japan, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

Om Sobis och Sanofis samarbete

Sobi och Sanofi samarbetar kring utvecklingen och kommersialiseringen av Alprolix® och Elocta®/Eloctate®. Bolagen samarbetar även kring utveckling och kommersialisering av efanesoctocog alfa, benämnt ALTUVIIIIO i USA. Sobi har de slutliga utvecklings- och kommersialiseringrättigheterna inom Sobis marknader (huvudsakligen Europa, Nordafrika, Ryssland och de flesta marknaderna i Mellanöstern). Sanofi äger slutliga utvecklings- och kommersialiseringrättigheter i Nordamerika och övriga regioner i världen, förutom Sobis territorier.

Om Aspaveli®/ Empaveli®

Aspaveli/Empaveli (pegcetacoplan) är en målinriktad behandling mot C3 som syftar till att reglera okontrollerad aktivering av komplementsystemet, en del av kroppens immunförsvar. Okontrollerad aktivering av C3 kan leda till uppkomst och

utveckling av många allvarliga sjukdomar. Aspaveli/Empaveli är godkänt för behandling av paroxysmal nokturn hemoglobinuri (PNH) i EU och Storbritannien som Aspaveli och i USA, Australien och Saudiarabien som Empaveli. Aspaveli/Empaveli utvärderas även för flera andra sällsynta sjukdomar inom hematologi, nefrologi och neurologi.

Om Sobis och Apellis samarbete

Sobi och Apellis har globala rättigheter för gemensam utveckling av systemisk pegcetacoplan. Sobi har exklusiva rättigheter till kommersialisering av systemisk pegcetacoplan utanför USA, och Apellis har exklusiva kommersialiseringsrättigheter för systemisk pegcetacoplan i USA samt globala kommersialiseringsrättigheter för oftalmologisk pegcetacoplan, inklusive geografisk atrofi (GA).

Om Zynlonta®

Zynlonta (loncastuximab tesirine) är ett CD19-riktat antikroppskonjugat. När Zynlonta binds till en CD19-uttryckande cell införlivas det av cellen, där enzymer frigör pyrrolbenzodiazepin. Pyrrolbenzodiazepinet binder till minor groove i DNA med liten förändring så att den förblir mindre synlig för DNA-reparationsmekanismer. I slutändan resulterar detta i att cellcykeln avslutas och att tumörcellen dör. Zynlonta® är ett registrerat varumärke som tillhör ADC Therapeutics SA.

Om ADC Therapeutics

ADC Therapeutics (NYSE: ADCT) är ett kommersiellt biotechbolag som med nästa generations riktade antikroppskonjugat (ADC) förbättrar livet för personer som drabbats av cancer. Bolaget utvecklar sin patenterade PBD-baserade ADC-teknologi för att transformera behandlingsparadigmet för patienter med hematologiska maligniteter och solida tumörer.

ADC Therapeutics är baserat i Lausanne (Biopôle), Schweiz och har verksamhet i London, San Francisco Bay Area och New Jersey. För mer information, besök <https://adctherapeutics.com/> eller följ dem på [Twitter](#) och [LinkedIn](#).

Om Doptelet®

Doptelet (avatrombopag) är en oral trombopoetinreceptoragonist (TPO-RA) som imiterar de biologiska effekterna av trombopoetin (TPO) och stimulerar megakaryocyternas utveckling och mognad, vilket resulterar i ett ökat antal blodplättar. Doptelet är godkänt i Europeiska Unionen, USA och ett flertal andra länder för behandling av trombocytopeni hos vuxna med kronisk leversjukdom (CLD) som ska genomgå ett kirurgiskt ingrepp, samt för behandling av trombocytopeni hos vuxna med kronisk immunologisk trombocytopeni (ITP) som visat otillräckligt svar på tidigare behandling. Kronisk ITP är en sällsynt autoimmun blödningsrubbnings sjukdom som kännetecknas av ett lågt antal blodplättar och ökad blödningsrisk. Incidensen av primär ITP hos vuxna är 3,3/100 000 per år med en prevalens på 9,5 per 100 000 vuxna (Lambert et al. Blood 2017).

Sobi

Sobi® är ett specialiserat, internationellt biofarmaceutiskt företag som gör betydande skillnad för människor som lever med sällsynta och svåra sjukdomar. Sobi tillhandahåller innovativa behandlingar inom hematologi, immunologi och nischindikationer, och har cirka 1 600 medarbetare i Europa, Nordamerika, Mellanöstern, Asien och Australien. Sobis intäkter för 2022 uppgick till 18,8 miljarder SEK. Aktien (STO:SOBI) är noterad på Nasdaq Stockholm. Mer om Sobi på www.sobi.com, [LinkedIn](#) och [YouTube](#).

Kontakt

För kontaktuppgifter till Sobis Investor Relations-team, klicka [här](#). För Sobis mediakontakter, klicka [här](#).