

Sobi presenterar nya data vid ISTH 2023

Sobi® kommer att presentera nya vetenskapliga data vid ISTH, International Society on Thrombosis and Haemostasis 31:e kongress. Kongressen äger rum 24–28 juni och kommer att hållas både i Montreal och online. ISTH erbjuder en utomordentlig plattform för spridande av banbrytande framsteg, främjar utbyte av vetenskaplig kunskap och underlättar djupare diskussioner om kliniska tillämpningar specifikt framtagna för att förbättra vården för patienter inom hematologiområdet. Nio abstract har accepterats för presentation (åtta postrar och en muntlig presentation). De omfattar nya data för efanesoctocog alfa och bekräftar även Sobis engagemang för att förbättra vårdstandarden genom att ytterligare utöka mängden evidens för Elocta® och Alprolix®.

"Vi är mycket stolta över presentationerna av nya data vid ISTH, särskilt de nya resultaten om profylaxbehandling vid hemofili från XTEND-studieprogrammet med efanesoctocog alfa. Vi ser fram emot att träffa kongressdeltagarna både på plats i Montreal och online", säger Tony Hoos, MD, PhD, chef för forskning och utveckling och Chief Medical Officer. "De data som presenteras är ytterligare ett uttryck för vårt orubbliga engagemang för att förbättra vården för personer som lever med hemofili runt om i världen och understryker vårt åtagande att öka förståelsen för sjukdomen.

Viktiga data som Sobi presenterar på ISTH 2023

Hemofili		
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Sobi	Final data from A-MOVE: 12-Month Prospective Multicentre Study to Investigate the Impact of Systematic Joint Examination on Treatment Management Decisions in Patients with Hemophilia A in France	Posterpresentation nummer: PB0638 Datum och tid: Måndag, 26 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Sobi	A-SURE: Intra-patient Comparison of Prophylactic Effectiveness of a Recombinant Factor VIII Fc Fusion Protein Versus Standard Half-life Factor VIII in Hemophilia A	Posterpresentation nummer: PB0624 Datum och tid: Måndag 26 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Samarbete Sobi/Sanofi	Final Analysis of Long-term Clinical Outcomes of Prophylaxis With a Recombinant Factor FVIII Fc Fusion Protein in Adults Aged ≥50 Years With Severe Hemophilia A	Posterpresentation nummer: PB0630 Datum och tid: Måndag 26 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Samarbete Sobi/Sanofi	Prospective, Observational Study of the Clinical Characteristics of Adults and Adolescents With Severe Hemophilia A	Posterpresentation nummer: PB1249 Datum och tid: Tisdag 27 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Alprolix® (eftrenonacog alfa) – Samarbete Sobi/Sanofi	Final Analysis of Long-term Clinical Outcomes of Recombinant Factor IX Fc Fusion Protein Prophylaxis in Adults Aged ≥50 Years With Severe Hemophilia B	Posterpresentation nummer: PB0669 Datum och tid: Måndag 26 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST

Efanesoctocog Alfa, Muntlig Presentation – Samarbete Sobi/Sanofi	Outcomes in Adult and Adolescent Patients With Severe Hemophilia A in the Phase 3 XTEND-1 Study Who Switched to Efanesoctocog Alfa Prophylaxis From an Observational Study With Factor VIII Prophylaxis	Muntlig presentation nummer: OC 69.5 Datum och tid: Onsdag 28 juni 2023 Kl. 10.15–11.30 EST
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Efanesoctocog Alfa Versus Extended Half-Life Factor VIII Therapies for Prophylaxis in Adolescents and Adults with Severe Hemophilia A: A Matching-Adjusted Indirect Comparison and Meta-Analysis	Posterpresentation nummer: PB0201 Datum och tid: Söndag 25 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Efanesoctocog alfa versus emicizumab in prophylactic treatment of adolescents and adults with severe hemophilia A without inhibitors: A matching-adjusted indirect comparison	Posterpresentation nummer: PB0195 Datum och tid: Söndag 25 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Prophylactic use of efanesoctocog alfa versus standard half-life therapies in adolescent and adult patients with hemophilia A without inhibitors: A matching-adjusted indirect comparison	Posterpresentation nummer: PB0213 Datum och tid: Söndag 25 juni 2023 Kl. 18.30–19.30 EST

Samtliga abstract finns tillgängliga på ISTH:s officiella webbplats. Eventuella late-breaking abstract kommer dock inte att finnas tillgängliga förrän senare.

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, 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® (antihemofilfaktor [rekombinant], Fc-fusionsprotein) av Sanofi i Australien, Japan, Kanada, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

Om efanesoctocog alfa

Efanesoctocog alfa [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-ehlt] (tidigare benämnt BIVV001) är ett nytt prövningsläkemedel med rekombinant faktor VIII som med en dos i veckan har potential att förbättra

blödningskyddet och ge personer med hemofili A nära normala faktornivåer under en större del av veckan. Efanesoctocog alfa bygger på Fc fusionstekniken genom att lägga till en del av von Willebrandfaktorn och XTEN® polypeptider för att förlänga faktor VIII-molekylens cirkulationstid i kroppen. Det är den enda behandling som kunnat bryta igenom von Willebrandsfaktortaket, vilket begränsar halveringstiden hos nuvarande faktor VIII-terapi. Läkemedlet är godkänt i USA under handelsnamnet ALTUVIIIIO™ (antihemofilifaktor [rekombinant]), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-eh[!] sedan februari 2023 och marknadsförs av Sanofi. Det är inte godkänt på någon marknad utanför USA.

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 kommersialiseringsrättigheterna inom Sobis marknader (huvudsakligen Europa, Nordafrika, Ryssland och de flesta marknaderna i Mellanöstern). Sanofi äger slutliga utvecklings- och kommersialiseringsrättigheter i Nordamerika och övriga regioner i världen, förutom Sobis territorier.

Om Sanofi®

Sanofi är ett globalt läkemedelsföretag som genom sin innovation strävar efter att uppnå vetenskapliga mirakel för att förbättra människors liv. Med medarbetare i över 100 länder arbetar de för att transformera läkemedelsbehandling och därmed göra det som tidigare var omöjligt möjligt. De skapar läkemedelsbehandlingar och vacciner som förbättrar och räddar miljontals liv världen över, med hållbarhet och socialt ansvarstagande i fokus. Sanofi är noterat på Euronext: SAN och Nasdaq: SNY

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.