

Sobi presenterar nya data på EAHAD 2024

Sobi® kommer att presentera nya data vid European Association of Haemophilia and Allied Disorders, EAHAD:s 17:e årliga kongress som äger rum i Frankfurt 6–9 februari 2024. Studierna som presenteras är en del av Sobis långsiktiga engagemang för att utveckla behandlingsalternativ för personer med hemofili.

"Vi är stolta över att kunna visa nya data vid EAHAD 2024, bland annat nya data som ytterligare bidrar till den omfattande evidens som stöder användningen av efanesoctocog alfa hos barn och visar viktiga förbättringar i patientskattade resultat. Det är vår förhoppning att dessa framsteg kommer att innebära nya möjligheter för personer med hemofili", säger Lydia Abad-Franch, Head of R&D och Chief Medical Officer på Sobi. "Vi kommer också att presentera ytterligare data som stärker den omfattande evidens som bekräftar säkerheten och effekten för Elocta® och Alprolix®. Sobis medverkan vid EAHAD understryker vårt fortsatta engagemang för att främja kunskap och höja vårdstandarden inom hemofili."

Viktiga data som Sobi presenterar på EAHAD 2024

Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Effective protection with once-weekly efanesoctocog alfa in children: Secondary analyses of pharmacokinetics and bleeds from the XTEND-Kids trial	Muntlig presentation nummer: OR12
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Results from the XTEND-1 Efanesoctocog Alfa Phase 3 Trial	Posterpresentation nummer: PO113
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Clinical overview of perioperative outcomes from the XTEND-Kids study	Posterpresentation nummer: PO050
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Treatment Preferences in Previously Treated Patients with Haemophilia A: Phase 3 XTEND-1 Study of Efanesoctocog Alfa	Posterpresentation nummer: PO123
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Quality of Life in Children with Haemophilia A: Phase 3 XTEND-Kids Study of Efanesoctocog Alfa	Posterpresentation nummer: PO134
Efanesoctocog Alfa – Samarbete Sobi/Sanofi	Systematic literature review to evaluate haemophilia A therapies in paediatric patients without inhibitors	Posterpresentation nummer: PO184
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Sobi	Immune Tolerance Induction with a Recombinant Factor VIII Fc in Haemophilia A: Final Data from a Chart Review Study	Posterpresentation nummer: PO103
Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Sobi	Real-world effectiveness and safety of a recombinant Factor VIII Fc in patients with haemophilia A by age groups: Pooled analysis (A-SURE/PREVENT)	Posterpresentation nummer: PO085

Elocta®/Eloctate® (efmoroctocog alfa) – Sobi	Real-world effectiveness and safety of a recombinant Factor VIII Fc in patients with haemophilia A by disease severity: Pooled analysis (A-SURE/PREVENT)	Posterpresentation number: PO099
Alprolix® (eftrenonacog alfa) – Sobi	Real-World Effectiveness and Usage of Recombinant Factor IX Fc: Secondary Paediatric Analysis from the 24-Month French, Prospective, Non-Interventional B-SURE Study	Posterpresentation number: PO068
Alprolix® (eftrenonacog alfa) – Sobi	Interim Analysis of Real-World Effectiveness and Usage of Recombinant Factor IX Fc for Surgical Haemostasis from the 24-Month Prospective, Non-Interventional B-MORE Study	Posterpresentation number: PO043
Alprolix® (eftrenonacog alfa) – Sobi	Real-World Effectiveness and Usage of Recombinant Factor IX Fc: Interim Analysis in Paediatric Patients from the 24-Month, Prospective, Non-Interventional B-MORE Study	Posterpresentation number: PO127
Haemophilia	Physical Activity Awareness Among People with Haemophilia and their Caregivers in Central Europe	Posterpresentation number: PO299 Datum och tid: 6 februari 2024, från kl. 12.00 till 20.30

Samtliga presentationer finns tillgängliga på [EAHAD:s officiella webbplats](#).

Om efanesoctocog alfa

Efanesoctocog alfa [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein] (tidigare benämnt BIVV001) är ett prövningsläkemedel i en ny läkemedelsklass med rekombinant faktor VIII som med en dos i veckan har potential att förbättra blödningsskyddet 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 och marknadsförs som ALTUVIIIO™ [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-ehtl] av Sanofi i USA, Japan och Taiwan. Europeiska kommissionen beviljade särsläkemedelsstatus i juni 2019, och Europeiska läkemedelsmyndigheten EMA, validerade ansökan om marknadsgodkännande (MAA) för efanesoctocog alfa i maj 2023.

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, Kanada, Japan, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

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 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.

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 1 800 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 sobi.com, [LinkedIn](#) och [YouTube](#).

Kontakter

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