

Sobi presenterar sin senaste hemofiliforskning på EAHAD 2025

Sobi® kommer att presentera nya data vid den årliga kongressen för European Association for Haemophilia and Allied Disorders (EAHAD 2025) i Milano den 4–7 februari 2025. Resultat och analyser som utvärderar effektiviteten av ALTUVOCT® och Elocta® hos vuxna, ungdomar och barn med hemofili A kommer presenteras, vilket ytterligare visar Sobis engagemang för att förbättra vårdstandarden för blödarsjuka.

"Personer med hemofili A kan drabbas av blödningar som kan orsaka smärta, bestående ledsador, och livshotande blödningar", säger Lydia Abad-Franch, MD, MBA, Head of Research, Development, and Medical Affairs och Chief Medical Officer på Sobi. "Vid EAHAD 2025 kommer Sobis presentationer att visa på de viktiga framsteg som gjorts inom behandlingen av hemofili A, emedan vi fortsätter att driva behandlingsparadigmet mot normal hemostas. Vi ser fram emot att dela med oss av våra resultat i Milano."

Viktiga data som presenteras på EHA 2025		
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Two-Year Clinical Outcomes of Once-Weekly Efanesoctocog Alfa Prophylaxis in Children with Severe Haemophilia A: Second Interim Analysis of the XTEND-ed Phase 3 Study	Muntlig presentation. #OR12 Sessionsdatum: fredag, 7 februari 2025 Presentationstid: 13:45–15:15
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Efanesoctocog Alfa for the Perioperative Management of Patients with Severe Haemophilia A: 4 years of Experience in the XTEND Clinical Program	Muntlig presentation. #OR02 Sessionsdatum: fredag, 7 februari 2025 Presentationstid: 08:30–10:00.
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Clinical outcomes over 3 years of efanesoctocog alfa in adults and adolescents with severe haemophilia A: European results from the second interim analysis of XTEND-ed	Posterpresentation. #PO109 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Clinical outcomes over 2 years of efanesoctocog alfa in children with severe haemophilia A: European results from the second interim analysis of XTEND-ed	Posterpresentation. #PO148 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Treatment of Bleeding Episodes with Efanesoctocog Alfa in Adults and Adolescents with Severe Haemophilia A: Second Interim Analysis of the XTEND-ed Long-term Extension Study	Posterpresentation. #PO060 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) I samarbete med Sanofi	Patient characteristics in FREEDOM, a study evaluating physical activity and joint health in patients with haemophilia A receiving efanesoctocog alfa prophylaxis	Posterpresentation. #PO047 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.

ALTUVOCT (efanesoctocog alfa)	Assessment of treatment schedule, factor VIII trough level, and area under the curve for efanesoctocog alfa vs an extended half-life FVIII comparator: a modelling approach	Posterpresentation. #PO115 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
ALTUVOCT (efanesoctocog alfa)	Impact of a hypothetical switch to efanesoctocog alfa prophylaxis on bleeding, treatment burden and area under the curve in severe haemophilia A: Italian CHES III cohort analysis	Posterpresentation. #PO127 Sessionsdatum: Välkomstmottagning, onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
Elocta®/Eloctate® (efmorococog alfa)	Real-World Effectiveness and Usage of a Recombinant Factor VIII Fc: Interim Analysis in Adults from the 48-Month Prospective, Observational A-MORE Study	Posterpresentation. #PO120 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.
Elocta®/Eloctate® (efmorococog alfa)	Real-World Effectiveness and Usage of a Recombinant Factor VIII Fc: Interim Analysis in Children and Adolescents from the 48-Month Prospective, Observational A-MORE Study	Posterpresentation. #PO079 Sessionsdatum: onsdag, 5 februari 2025 Presentationstid: 6:30–7:30.

Om ALTUVOCT™

ALTUVOCT® (efanesoctocog alfa) [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein] (tidigare benämnt BIVV001) är den första faktorerersättningsterapi som ger långvarigt höga faktor VIII-nivåer och som med en dos i veckan har potential att ge personer med hemofili A nära normala faktornivåer under en större del av veckan och förbättra blödningskyddet. ALTUVOCT bygger på den etablerade Fc fusionstekniken genom att innovativt lägga till en del av von Willebrandfaktorn och XTEN® polypeptider för att förlänga faktor VIII-molekylens cirkulationstid i kroppen. Det är den enda behandlingen som kunnat bryta igenom von Willebrandsfaktortaket, vilket begränsar halveringstiden hos nuvarande faktor VIII-terapi. EU-kommissionen tilldelade efanesoctocog alfa säriläkemedelsstatus i juni 2019. Det är godkänt och marknadsfört som ALTUVOCT av Sobi i Europa. Det är också godkänt och marknadsfört som ALTUVIIIOTM [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-ehT] av Sanofi i USA, Japan och Taiwan.

Om Elocta®/Eloctate®

Elocta®/Eloctate® (efmorococog 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, Kanada, Japan, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

Om 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. Intäkterna för 2023 uppgick till 22,1 miljarder SEK. Aktien (STO:SOBI) är noterad på Nasdaq Stockholm. Mer om Sobi på sobi.com och LinkedIn.

Kontakter

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