

Sobi presenterar nya kliniska data och forskning vid EULAR 2025

Sobi® (STO: SOBI) kommer att presentera nya kliniska data och forskningsresultat vid årets European Congress of Rheumatology (EULAR 2025) i Barcelona den 11–14 juni 2025. Forskningen omfattar kliniska resultat om effekt och säkerhet för Gamifant vid behandling av makrofagaktiverande syndrom, uppdateringar om studien med Vonjo för potentiell behandling av VEXAS, samt en analys av behandlingsstrategier vid okontrollerad gikt.

Sobi kommer att stå värd för ett symposium om dermatologiska, reumatologiska och hematologiska manifestationer av VEXAS-syndrom under kongressen. Symposiet kommer att ledas av Dr Sophie Georgin-Lavialle MD, PhD från Frankrikes nationella referenscentrum för autoinflammatoriska sjukdomar och inflammatorisk amyloidos. Symposiet följs av en paneldiskussion och frågestund.

"Det gläder oss att våra fortsatta framsteg inom behandling av sällsynta sjukdomar, inklusive de mest allvarliga reumatologiska tillstånden, kommer att presenteras vid årets EULAR-konferens. Sobis presentationer kommer att ge insikter och behandlingsalternativ för vårdpersonal som behandlar patienter med reumatologiska tillstånd, baserat på den senaste kliniska evidensen och metoderna, säger **Lydia Abad-Franch**, MD, MBA, Head of Research, Development, and Medical Affairs (RDMA) och Chief Medical Officer på Sobi.

"Med flera posters, muntliga presentationer och ett fördjupande symposium, är vi stolta att kunna visa hur forskning och samarbete driver den kliniska utvecklingen framåt. Vi ser fram emot att träffa och utbyta erfarenheter med kollegor i Barcelona", avslutade **Lydia Abad-Franch**.

Viktiga data som presenteras på EULAR 2025

Gamifant (emapalumab):	
Efficacy and Safety of Emapalumab in Patients with Macrophage Activation Syndrome in Still's disease: Results from a Pooled Analysis of Two Prospective Trials (ACR 2024 encore) <i>Speaker: Professor Fabrizio De Benedetti (principal investigator of the study)</i>	Muntlig presentation Session: <i>Clinical Abstract Session: Proceedings in Juvenile Idiopathic Arthritis</i> Datum: Torsdag 12 juni Tid: kl. 10.30–12.00 CEST Presentationstid: kl. 10.48–10.57 CEST Plats: Room 6.1
Exposure-safety analysis from two clinical trials of emapalumab in patients with macrophage activation syndrome in Still's disease <i>Speaker: Professor Fabrizio De Benedetti (principal investigator of the study)</i>	Posterpresentation Session: <i>Poster View VI</i> Datum: Fredag 13 juni Tid: kl. 12.00–13.30 CEST Plats: Poster Hall
NASP (tidigare SEL-212)	
Variations in Chronic Refractory Gout Management between Rheumatologists and Nephrologists	Posterpresentation Session: <i>Poster View VIII</i> Datum: Fredag 13 juni

	Tid: kl. 10.15–11.45 CEST Plats: Poster Hall
Vonjo (pacritinib)	
Development of a Consensus Definition of VEXAS Flare for Use in Clinical Research	Posterpresentation Session: <i>Poster View VII</i> Datum: Fredag 13 juni Tid: kl. 14.45–15.45 CEST Plats: Poster Hall
PAXIS: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose Finding Phase 2 Study (Part 1) Followed by an Open-Label Period (Part 2) to Assess the Efficacy and Safety of Pacritinib in Patients with VEXAS Syndrome	Postervisning Session: <i>Poster Tour II/ Clinical and Basic Poster Tours: Autoinflammatory Diseases including VEXAS</i> Datum: Lördag 14 juni Tid: kl. 10.15–11.45 CEST Presentationstid: 10.29–10.36 CEST (4 min + 2 min Q&A) Plats: Poster Tour II
Development of a Disease Activity Index for the Assessment of VEXAS Syndrome (VEXAS-DAI)	Postervisning Session: <i>Poster Tour II/ Clinical and Basic Poster Tours: Autoinflammatory Diseases including VEXAS</i> Datum: Lördag 14 juni Tid: kl. 10.15–11.45 CEST Presentationstid: 10.43–10.50 CEST (4 min + 2 min Q&A) Plats: Poster Tour II
Medical Symposium An in-depth presentation on VEXAS syndrome: the dermatologic, rheumatologic, and hematologic features of the condition. Followed by a panel discussion and Q&A	Symposiets titel: <i>Putting on your VEXAS goggles: Seeing what's in plain sight</i> Datum: Fredag 13 juni Tid: kl. 17.30–18.30 CEST Plats: Fira de Barcelona, Room B4

Om Gamifant® (emapalumab)

Gamifant® (emapalumab) är godkänt för behandling av vuxna och pediatrika patienter (barn inklusive nyfödda) med primär [hemofagocyterande lymfohistiocytos \(HLH\)](#) med refraktär, återkommande eller progressiv sjukdom eller intolerans mot konventionell HLH-behandling.

Om Makrofagaktiverande syndrom (MAS)

Makrofagaktiverande syndrom (MAS) är en potentiellt livshotande komplikation till Stills sjukdom som kännetecknas av gammainterferon (IFN γ)-driven systemisk hyperinflammation. Över en tredjedel av patienterna svarar otillräckligt på höga doser glukokortikoider. Emapalumab, en anti-IFN γ -antikropp, visade effekt och säkerhet i en fas 2-pilotstudie på patienter med MAS vid Stills sjukdom som svarat otillräckligt på höga doser glukokortikoider.

Om NASP, tidigare benämnt SEL-212

NASP är ett nytt läkemedel under utveckling med syfte att minska uratnivåerna i serum (SU) hos patienter med okontrollerad gikt. Det kan potentiellt minska skadliga ansamlingar av urat i vävnaderna. Dessa kan, om de lämnas obehandlade, leda till funktionsnedsättande giktanfall och leddeformation. NASP administreras var fjärde vecka som en sekventiell, tvåkomponents infusionsbehandling bestående av tolerogen nanoencapsulated sirolimus (NAS) som minskar bildningen av anti-läkemedelsantikroppar (ADAs) och ett urikaseenzym, pegadrikas (P), som minskar urinsyra i serum. Anti-

läkemedelsantikroppar, ADAs, utvecklas på grund av ett oönskat immunsvär mot biologiska läkemedel, vilket kan minska behandlingens effektivitet och tolerabilitet. Detta är ett kvarstående problem för många behandlingsmetoder och sjukdomstillstånd, inklusive okontrollerad gikt.

Om VONJO® (pacritinib)

VONJO är en i USA godkänd kinashämmare för behandling av vuxna med primär eller sekundär myelofibros med intermediär eller hög risk (post-polycytemia vera eller postessentiell trombocytemi) och ett trombocytantal under $50 \times 10^9/L$. Denna indikation är godkänd enligt ett villkorat godkännande baserat på minskning av mjältvolym. Fortsatt godkännande för denna indikation är avhängigt av att klinisk nytta bekräftas och dokumenteras i en bekräftande studie.

Om VEXAS

VEXAS-syndromet är en sjukdom som ger upphov till inflammatoriska och hematologiska (blodrelaterade) symtom. Syndromet orsakas av mutationer i blodcellernas UBA1-gen och uppträder senare i livet. Tillståndet är förvärvat och inte genetiskt ärftligt.

Om Sobi

Sobi är ett globalt biofarmabolag som förverkligar potentialen i banbrytande innovationer och ger personer som lever med sällsynta sjukdomar en bättre vardag. Sobi har cirka 1 900 medarbetare i Europa, Nordamerika, Mellanöstern, Asien och Australien. För 2024 uppgick intäkterna till 26 miljarder SEK. Sobis aktie (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](#).