



Meddelelse nr. 1/2007

Til Københavns Fondsbørs

København, 11 januar 2007

## **Curalogic har startet klinisk fase II forsøg med sit græsprodukt**

**Resume:** De første patienter er startet i behandling i Curalogics klinisk fase II forsøg med produktet til behandling af græsallergi.

Curalogic har startet behandlingen af de første patienter i et klinisk fase II forsøg (GPE 02) med produktet til behandling af græsallergi. Forsøgets formål er at bestemme den maksimale tolererede dosis (MTD) af oralt administreret græspollenekstrakt til patienter, der lider af græsallergi. Efter planen skal 30 patienter deltage i dette forsøg, som foregår på et enkelt klinisk center i Berlin i Tyskland. Resultater fra forsøget forventes offentliggjort i andet kvartal 2007.

### **Design af det kliniske fase II forsøg**

Forsøgets primære formål er at bestemme den maksimale tolererede dosis, som er den højeste dosis, der kan gives til patienterne uden for mange bivirkninger. Et sekundært formål med forsøget er at vurdere sikkerheden af græsproduktet.

Studiet er et dobbelt-blindet, randomiseret placebo kontrolleret forsøg. 30 patienter med moderat til svær græsallergi vil blive behandlet dagligt med stigende doser af mikroindkapslet græspollenekstrakt. Hvert dosisniveau vil blive givet i en uge. Dosisniveauet øges ugentligt efter en grundig vurdering af sikkerheden på det foregående dosisniveau. Patienter vil i forsøget blive doseret i op til 7 uger.

### **Curalogics produkt til behandling af græsallergi**

Curalogics produkt til behandling af græsallergi er i klinisk fase II. Græsproduktet har tidligere været testet i et klinisk forsøg, hvor 48 patienter over en periode på 10 uger fik stigende doser af græspollen ekstrakt eller placebo. Resultaterne af det kliniske forsøg viste, at græsproduktet var veltolereret, og forsøget gav endvidere de første indikationer af en nedregulering af immunresponset over for græspollen. I GPE 02 forsøget vil højere doser blive testet end det var tilfældet i det første kliniske forsøg.

### **Græsallergi**

Ca. 51 millioner mennesker i Europa og 30 millioner mennesker i USA lider af græsallergi. Det aktive stof i den mikroindkapslede græsproduktkandidat er et ekstrakt af Timothy græspollen (*Phleum pratense* L.).

Med venlig hilsen

Curalogic A/S

### **For yderligere oplysninger, kontakt venligst:**

Administrerende direktør Peter Moldt      Tlf. +45 33 11 41 01, mobil +45 26 25 04 22  
Økonomidirektør Helle Busck Fensvig      Tlf. +45 33 11 41 01, mobil +45 20 70 55 37



### **Om Curalogic**

Curalogic er en dansk biofarmaceutisk virksomhed noteret på Københavns Fondsbørs (CUR.CO). Curalogic udvikler innovative lægemidler til behandling af allergi. Ved at tage det bedste fra to verdener – immunoterapiens effektivitet kombineret med de symptomatiske behandlings sikkerhed og patientvenlighed – vil Curalogic udvikle en helt ny og brugervenlig form for allergibehandling, og gøre den til patienternes foretrukne behandlingsform mod allergi. Curalogic har en bred og moden pipeline med et produkt til behandling af ragweedallergi klar til fase III, produkter til behandling af græsallergi og katteallergi i fase II og et produkt til behandling af husstøvmideallergi, der forberedes til kliniske studier.

Denne meddelelse indeholder fremadrettede udsagn om selskabets fremtidige økonomiske udvikling og resultater og andre udsagn, som ikke er historiske kendsgerninger. Sådanne udsagn er baseret på forudsætninger og forventninger, som efter selskabets overbevisning er rimelige på nuværende tidspunkt, men som senere kan vise sig at være fejlagtige.