



THE ORPHAN ONCOLOGY INNOVATOR

ReLive: Investigator-møde og e-poster om studiets design under 2015 EASL-kongressen

Paris (Frankrig), København (Danmark), 16. april 2015 – Onxeo S.A. (Euronext Paris, NASDAQ Copenhagen: ONXEO), et innovativt selskab med speciale i udvikling af lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme, har i dag meddelt, at der vil blive afholdt et møde med “ReLive”-studiets investigatører (den 24. april 2015) under det 50. årsmøde i European Association for the Study of the Liver (EASL), som finder sted i Wien, Østrig, fra 22. til 26. april 2015.

EASL blev grundlagt for knap 50 år siden med henblik på at øge kendskabet til og dele viden om leversygdomme. Årsmødet i EASL har deltagelse af specialister inden for hepatologi og leverkræft, og det er således en god mulighed for at samle de europæiske og amerikanske investigatører i det kliniske “ReLive”-studie, som deltager i kongressen.

Ved denne begivenhed vil der blive afholdt et investigator-møde med de klinikere, der er involveret i “ReLive”-studiet med henblik på at gennemgå studiets fremskridt, dele synspunkter og føre en åben drøftelse.

Derudover vil designet af “ReLive”-studiet (Livatag® i klinisk fase III) blive offentliggjort som en e-poster under det 50. årsmøde i European Association for the Study of the Liver (EASL) for derved at øge forskningsverdens kendskab til “ReLive” og Livatag®.

Om Livatag® og ReLive

“ReLive” er et internationalt, randomiseret fase III-studie, som har til formål at påvise behandlingseffekt og sikkerhed for Livatag® (20mg/m² og 30mg/m²) over for den bedste behandling hos 400 patienter med fremskreden hepatocellulært karcinom (primær leverkræft) efter manglende effekt eller intolerance over for Sorafenib. Over 40 % af de planlagte 400 patienter er blevet rekrutteret pr. 31. marts 2015, og studiet er i gang i Europa, USA og snart i Mellemøsten og Afrika (Egypten, Saudi-Arabien og Libanon).

Om Onxeo

Onxeos vision er at blive en global leder og pioner inden for kræftsygdomme med fokus på sjældne sygdomme gennem udvikling af innovative behandlingsalternativer, der kan “gøre en forskel”. Onxeos medarbejdere arbejder målrettet på at udvikle innovative lægemidler og give patienterne håb og samtidig væsentligt forbedre deres liv.

Væsentlige produkter i den sene udviklingsfase til behandling af sjældne kræftsygdomme:

Livatag® (Doxorubicin Transdrug™): Fase III i hepatocellulært karcinom

Validive® (Clonidin Lauriad®): Fase III i svær oral mucositis: Positive foreløbige topline-resultater

Beleodaq® (belinostat): Registreret i USA til behandling af perifert T-celle lymfekræft

For mere information henvises til hjemmesiden www.onxeo.com

Disclaimer

Denne meddelelse indeholder udtrykkeligt eller underforstået visse fremadrettede udsagn vedrørende Onxeo og dette selskabs aktiviteter. Sådanne udsagn er forbundet med visse kendte og ukendte risici, usikkerheder og andre faktorer, der kan bevirke, at Onxeos faktiske resultater, finansielle stilling, udvikling eller præstationer afviger væsentligt fra de fremtidige resultater, udviklingen eller præstationerne, der er udtrykt eller underforstået i forbindelse med disse fremadrettede udsagn. Onxeo afgiver denne meddelelse pr. dags dato og forpligter sig ikke til at opdatere eventuelle fremadrettede udsagn heri som følge af nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller andet. For en gennemgang af risici og usikkerheder, som kan bevirke, at Onxeos faktiske resultater, finansielle stilling, udvikling eller præstationer afviger fra dem, der er indeholdt i de fremadrettede udsagn, henvises til afsnittet Risikofaktorer ("Facteurs de Risque") i 2014 Reference Document indsendt til AMF den 14. april 2015, som er tilgængeligt på AMF's hjemmeside (<http://www.amf-france.org>) eller på Selskabets hjemmeside (www.onxeo.com).

Kontaktpersoner:

Judith Greciet, administrerende direktør
j.greciet@onxeo.com
Nicolas Fellmann, CFO
n.fellmann@onxeo.com
+33 1 45 58 76 00

Caroline Carmagnol / Sophie Colin – Alize RP
onxeo@alizerp.com
+33 6 64 18 99 59 / +33 1 44 54 36 62