



Onxeo samarbejder med Royal College of Surgeons i Irland om forskningsprogram vedrørende derivater af Beleodaq®

Paris (Frankrig), København (Danmark), 7. juli 2016 – 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 offentliggjort et samarbejde med Royal College of Surgeons i Irland (RCSI) om et forskningsprogram vedrørende derivater af belinostat (Beleodaq®), en histon deacetylase (HDAC) hæmmer.

I dette nye forskningssamarbejde søger man at optimere den farmakokinetiske profil af belinostat med henblik på at øge stoffets levetid, behandlingseffekt og stabilitet. I sidste ende er det målet at udvikle konjugat-molekyler afledt af belinostat og med særlige egenskaber i sammenligning med eksisterende HDAC-hæmmere, hvilket kan give nye patentmuligheder. Forskningsprojektet vil blive ledet af Pr. Celine Marmion, som er lektor i biouorganisk kemi på RCSI og har speciale i rationelt lægemiddel-design, syntese og farmakologisk evaluering af metalbaserede kræftbehandlingsmidler.

I henhold til aftalens vilkår vil Onxeo og RCSI dele forskningsomkostningerne. Onxeo har option på at licensere RCSI's patenter til en forhandlet pris. RCSI vil være ansvarlig for stoffernes syntese og in vitro-afprøvning, mens Onxeo vil have ansvar for in vivo-studier.

“Vi er spændte på at indgå dette samarbejde med en førende forskningsinstitution som RCSI vedrørende dette prækliniske program, som forventes at give os mulighed for at udvikle molekyler afledt af belinostat. Hermed vil vi kunne styrke vores portefølje med nye stoffer afledt af belinostat og samtidig udnytte den erfaring, vi allerede har opnået med dette produkt. Resultaterne af dette forskningsarbejde ventes at foreligge i løbet af 2017,” udtaler Onxeos administrerende direktør Judith Greciet.

Konceptet for en sådan afledt konjugeret belinostat-produkt er blevet valideret gennem tilsvarende arbejde beskrevet i en sikkerheds- og effektpræsentation på 2011-årsmødet i American Society of Hematology (ASH).

Om Onxeo

Onxeo er førende inden for udvikling af lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme. Selskabet fokuserer på udvikling af innovative lægemidler til sjældne kræftsygdomme, som er et af de hurtigst voksende markeder i sundhedsbranchen, hvor der er et stort udækket behandlingsbehov. Onxeos vision er at blive en global leder og pioner inden for kræft med fokus på sjældne kræftsygdomme gennem udvikling af avancerede, effektive og sikre lægemidler, som forbedrer patienternes liv. Onxeos omfattende portefølje består af en bred pipeline af lægemiddelkandidater til behandling af sjældne (orphan) kræftsygdomme: Fire uafhængige programmer i forskellige stadier af klinisk udvikling, herunder Onxeos første godkendte orphan-kræftmiddel, Beleodaq®. Selskabet har hovedsæde i Paris, Frankrig, og har omkring 50 ansatte. Onxeo er noteret på Euronext i Paris, Frankrig (symbol: ONXEO, ISIN-kode: FR0010095596) og NASDAQ Copenhagen, Danmark (symbol: ONXEO).

Onxeo har følgende produkter til behandling af sjældne kræftsygdomme:

- **Livatag®** (Doxorubicin Transdrug™): Evalueres i øjeblikket i et fase III-studie (ReLive) i patienter med hepatocellulært karcinom (primær leverkræft) og i kombination med andre kræftbehandlingsmidler som førstelinjebehandling af primær leverkræft
 - **Beleodaq®** (belinostat): Godkendt af FDA i USA i 2014 under myndighedernes program med fremskyndet godkendelse som andenlinjebehandling af patienter med perifert T-celle lymfekræft (PTCL) og markedsføres i øjeblikket af Onxeos samarbejdspartner i USA, Spectrum Pharmaceuticals. Belinostat i kombination med andre kræftbehandlingsmidler udvikles i øjeblikket som førstelinjebehandling af patienter med PTCL (BelCHOP) og i andre solide tumorer
 - **AsiDNA:** Det innovative siDNA (signal-interfererende DNA), som succesfuldt har gennemgået et fase I "Proof-of-Concept"-studie i metastatisk modermærkekræft
 - **Validive®** (clonidin Lauriad®): Positive endelige resultater fra et fase II-studie med patienter med hoved-halskræft med svær oral mucositis
- Derudover har Onxeo udviklet og registreret to produkter til andre sygdomme end kræft, som i øjeblikket kommer commercialiseres i USA og Europa.

For yderligere oplysninger henvises til www.onxeo.com.

Hvis du ønsker at modtage vores pressemeddelelser og nyhedsbreve, kan du tilmelde dig her:

<http://www.onxeo.com/en/newsletter/>

Følg os på Twitter: @Onxeo_

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 2015 Reference Document indsendt til AMF den 29. april 2016, som er tilgængeligt på AMF's hjemmeside (<http://www.amf-france.org>) eller på Selskabets hjemmeside (www.onxeo.com).

Kontaktpersoner:

Judith Greciet, administrerende direktør
Nicolas Fellmann, CFO
contact@onxeo.com
+33 1 45 58 76 00

Caroline Carmagnol / Florence Portejoie – Alize RP (France)
onxeo@alizerp.com
+33 6 64 18 99 59 / +33 6 47 38 90 04

Kirsten Thomas / Lee Roth – The Ruth Group (USA)
kthomas@theruthgroup.com / lroth@theruthgroup.com
+1 508 280 6592 / +1 646 536 7012