



BioInvent har ingått ett samarbets- och leveransavtal för en klinisk prövning för utvärdering av BI-1206 i kombination med KEYTRUDA® i avancerade solida tumörer

Lund, Sverige – 18 december 2019 – BioInvent International AB ("BioInvent" eller "Bolaget") (OMXS: BINV) meddelar idag att bolaget har ingått ett samarbets- och leveransavtal för en klinisk prövning med MSD, ett företagsnamn som tillhör Merck & Co, Inc., Kenilworth, NJ, USA, om att utvärdera kombinationen av BioInvents BI-1206, en av bolagets anti-FcγRIIB-antikroppar, och MSD:s anti-PD-1-terapi, KEYTRUDA® (pembrolizumab), i en fas I/IIa-studie för patienter med solida tumörer.

"Vi är mycket nöjda med att ha ingått detta avtal med Merck. Det hjälper oss att bredda den kliniska utvecklingen av BI-1206 till solida tumörer i kombination med ett av de mest kraftfulla och framgångsrika immunonkologiska läkemedlen. Detta gör det möjligt för oss att bygga vidare på nya prekliniska data som visar på BI-1206:s förmåga att påverka en viktig mekanism bakom resistens mot PD-1-inhibering", säger Martin Welschof, BioInvents vd.

Den kliniska fas I/IIa-studien ska utvärdera läkemedelskombinationen i patienter med avancerade solida tumörer, som tidigare behandlats med anti-PD-1- eller anti-PD-L1-antikroppar. Det är en öppen, dossökande multicenterstudie med konsekutiv kohort. BI-1206 provas för närvarande mot non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi.

KEYTRUDA® är ett registrerat varumärke som tillhör Merck Sharp & Dohme Corp., ett dotterbolag till Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, USA.

Om BioInvent

BioInvent International AB (publ) (OMXS: BINV) är ett företag i klinisk fas som identifierar och utvecklar nya och first-in-class immunmodulerande, antikroppar för cancerterapi, med två pågående program i klinisk fas I/II för behandling av blodcancer respektive solida tumörsjukdomar. Tre prekliniska program i solida tumörer förväntas ha gått in i kliniska studier före slutet av 2020. Bolagets validerade teknologiplattform F.I.R.S.T.TM identifierar samtidigt både målstrukturer och antikroppar som binder till dem, och genererar många lovande nya läkemedelskandidater för att fylla på bolagets egen kliniska utvecklingspipeline eller för ytterligare licensiering och partnerskap.

Bolaget genererar intäkter från forskningssamarbeten och har licensavtal med flera läkemedelsföretag, samt från produktion av antikroppar för tredje part i bolagets helt integrerade anläggning. För mer information se www.bioinvent.com

För mer information, vänligen kontakta:

Martin Welschof, vd
046-286 85 50

martin.welschof@bioinvent.com

Hans Herklots, LifeSci Advisors
+41 79 598 71 49

hherklots@lifesciadvisors.com

BioInvent International AB (publ)

Org nr: 556537-7263

Ideongatan 1

223 70 LUND

046-286 85 50

www.bioinvent.com

Detta pressmeddelande innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som skrivs i detta pressmeddelande.

Denna information är sådan information som BioInvent International AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 18 december 2019 kl. 8.00 CET.