

## Pressmeddelande

Stockholm, den 30 juni 2026

### Sobi presenterar nya data från sin hemofiliportfölj vid ISTH 2026

#### Nya data och evidens från klinisk praxis belyser behandlingsresultat med Altuvoct, Elocta och Alprolix vid hemofili A och B

Sobi® meddelar idag att nya data från bolagets hemofiliportfölj kommer att presenteras vid årets ISTH-kongress (International Society on Thrombosis and Haemostasis) som hålls i Paris den 11–15 juli 2026. Presentationerna omfattar nya analyser och evidens från klinisk praxis som belyser behandlingsresultat med Altuvoct®, Elocta® och Alprolix® hos patienter som lever med hemofili A eller B.

Det datamaterial som presenteras omfattar muntliga presentationer och posterpresentationer där utfall avseende ledhälsa och blödningar, perioperativ hantering samt behandlingserfarenheter från olika patientpopulationer och kliniska miljöer utvärderas.

” Personer som lever med hemofili fortsätter att söka behandlingsalternativ som kan ge ett långsiktigt skydd mot blödningar, bibehållen ledhälsa och god livskvalitet i klinisk vardag”, säger Lydia Abad-Franch, MD, Chief Medical Officer på Sobi. ”Bredden av data som presenteras vid ISTH 2026 återspeglar vårt fortsatta engagemang för att främja hemofilivården genom klinisk utveckling och evidens från klinisk praxis, med målet att bidra till bättre behandlingsresultat för personer som lever med hemofili.”

Altuvoct®	
Joint Health in Patients with Severe Haemophilia A Treated with Efanesoctocog Alfa: 12-Month Interim Results from the FREEDOM Study	Muntlig presentation #OC 43.1 Session: Comorbidities in haemophilia 13 juli 2026 kl. 14.45–15.00 CEST
Joint Health Outcomes with Efanesoctocog Alfa Prophylaxis for Patients with Severe Haemophilia A: Third Interim Analysis of the Phase 3 XTEND-ed Study <i>I samarbete med Sanofi.</i>	Posterpresentation #PB3282 14 juli 2026 kl. 13.45–14.45
REFINE study protocol: Real-World Outcomes of Efanesoctocog Alfa in Central and Eastern Europe Study Design	Posterpresentation #PB2164 13 juli 2026 kl. 13.45–14.45
Baseline Characteristics of Patients Switching to Prophylactic Efanesoctocog Alfa Therapy Evaluated for Joint Health in Haemophilia A in Taiwan (PROTECT-ALT Study) <i>I samarbete med Sanofi.</i>	Posterpresentation #PB2164 13 juli 2026 kl. 13.45–14.45

Retrospective, Real-World Study of Annual Bleeding Rate Changes Reported in the Microhealth Digital App by Patients with Haemophilia A Transitioning to Efanesoctocog Alfa <i>I samarbete med Sanofi.</i>	Posterpresentation #PB2106 13 juli 2026 kl. 13.45–14.45
<b>Elocta®</b>	
Interim Analysis of the A-MORE Real-World Atudy: 4-year Treatment Outcomes with a Recombinant Factor VIII Fc in the Overall and Non-Severe Populations	Posterpresentation #PB3324 14 juli 2026 kl. 13.45–14.45
<b>Alprolix®</b>	
Final Surgery Data from B-MORE: A 24-Month, Prospective, Non-Interventional Study of the Real-World Effectiveness and Usage of rFIXFc in Haemophilia B	Posterpresentation # PB2117 13 juli 2026 kl. 13.45–14.45
Perioperative Management of Haemophilia B: A HaemSTAR UK-Wide Audit	Posterpresentation #PB3090 14 juli 2026 kl. 13:45–14:45

### Om ALTUVOCT®

ALTUVOCT (efanesoctocog alfa) [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein] (tidigare benämnt BIVV001) är den första faktorersättningsterapin som ger långvarigt höga faktor VIII-nivåer och som med en dos i veckan har potential att ge personer med hemofili A nära normala faktornivåer under en större del av veckan och förbättra blödningsskyddet. Efanesoctocog alfa bygger på den etablerade Fc fusionstekniken genom att innovativt lägga till en del av von Willebrandfaktorn och XTEN® polypeptider för att förlänga faktor VIII-molekylens cirkulationstid i kroppen. Det är den enda behandlingen som kunnat bryta igenom von Willebrandsfaktortaket som begränsar halveringstiden hos nuvarande faktor VIII-terapi. EU-kommissionen tilldelade efanesoctocog alfa säriläkemedelsstatus i juni 2019. Det är godkänt och marknadsfört som ALTUVOCT™ av Sobi i Europa, Israel, Saudiarabien, Förenade Arabemiraten och Kuwait. Det är också godkänt och marknadsfört som ALTUVIII™ [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-eht] av Sanofi i USA, Japan och Taiwan.

### Om Elocta®/Eloctate®

Elocta®/Eloctate® (efmorococog alfa) är en rekombinant koagulationsfaktortterapi som utvecklats för hemofili A och som genom Fc-fusionsteknik når en förlängd cirkulationstid i kroppen. Elocta har skapats genom att fusionera faktor VIII med Fc-delen av immunoglobulin G, subgrupp 1, eller IgG1 (ett i kroppen vanligt förekommande protein). Detta möjliggör för Elocta att utnyttja en naturligt förekommande process som fördröjer nedbrytningen och förlänger tiden som behandlingen finns kvar i kroppen (halveringstid). Elocta tillverkas i en human cellinje, i en miljö fri från tillsatser från djur eller människa. Elocta är godkänt för behandling av hemofili A och marknadsfört av Sobi i EU, Storbritannien, Island, Kuwait, Liechtenstein, Norge, Bosnien och Hercegovina, Israel, Nordmakedonien, Oman, Serbien, Tunisien, Turkiet, Saudiarabien och Schweiz. Det är godkänt och marknadsförs som Eloctate® (antihemofilifaktor [rekombinant], Fc-fusionsprotein) av Sanofi i Australien, Kanada, Japan, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

### Om Alprolix®

Alprolix® (eftrenonacog alfa) är en rekombinant koagulationsfaktortterapi för hemofili B med förlängd cirkulation i kroppen genom Fc-fusionsteknik. Det har skapats genom att fusionera faktor IX med Fc-delen från immunoglobulin G subtyp 1, eller IgG1 (ett i kroppen vanligt förekommande protein). Detta möjliggör för Alprolix att utnyttja en naturligt förekommande process som fördröjer nedbrytningen och förlänger tiden som behandlingen finns kvar och har effekt i kroppen (halveringstid). Alprolix tillverkas i en human cellinje, i en miljö fri från tillsatser från djur eller människa. Alprolix är godkänt för behandling av hemofili B och marknadsförs av Sobi i EU, Island, Kuwait, Liechtenstein, Norge, Saudiarabien, Schweiz och Storbritannien. Det är också godkänt i Australien, Japan, Kanada, Nya Zeeland, USA och andra länder där Sanofi har marknadsföringsrättigheterna.

### Om samarbetet mellan Sobi och Sanofi

Sobi och Sanofi samarbetar kring utvecklingen och kommersialiseringen av Alprolix® och Elocta®/Eloctate®. Bolagen samarbetar även kring utveckling och kommersialisering av ALTUVOCT® (efanesoctocog alfa), benämnt ALTUVIII™ i USA. Sobi har de slutliga utvecklings- och kommersialiseringrättigheterna inom Sobis marknader

(huvudsakligen Europa, Nordafrika, Ryssland och de flesta marknaderna i Mellanöstern). Sanofi äger slutliga utvecklings- och kommersialiseringsrättigheter i Nordamerika och övriga regioner i världen, förutom Sobis territorier.

#### **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 2 000 medarbetare i Europa, Nordamerika, Mellanöstern, Asien och Australien. För 2025 uppgick intäkterna till 28 miljarder SEK. Sobis aktie (STO:SOBI) är noterad på Nasdaq Stockholm. Mer om Sobi på [sobi.com](https://sobi.com) och [LinkedIn](#).

#### **Kontakter**

För kontaktuppgifter till Sobis Investor Relations-team, klicka [här](#). För Sobis mediakontakter, klicka [här](#).