

NextCell Pharma har beslutat om uppdaterad tillväxtstrategi

NextCell Pharma AB ("NextCell" eller "Bolaget") meddelar idag att Bolaget har beslutat att genomföra strategiska förändringar. Den nya strategiska inriktningen innebär bland annat att Cellaviva blir ett helägt dotterbolag och att bolagets GMP-facilitet får nya intäktskällor. De strategiska förändringarna innebär även kostnadsbesparingar som en följd av personalminskningar.

NextCell utvecklar cellterapi-läkemedlet ProTrans för behandling av typ 1-diabetes. ProTrans utvärderas nu i NextCells hittills största studie ProTrans Young (barnstudien), en klinisk studie som utvecklas planenligt. Därtill kommer fem års uppföljning av tidigare studier med ProTrans att genomföras i år, vilket kommer att ge Bolaget värdefull data.

– Det är vår övertygelse att resultaten från dessa kliniska prövningar är tillräckliga för att kunna teckna avtal om att utlicensiera ProTrans för typ-1 diabetes. För att bättre positionera NextCell för framtiden har vi fattat beslut om viktiga strategiska förändringar, kommenterar NextCell Pharmas VD Matthias Svahn.

Cellaviva blir helägt dotterbolag

Cellaviva är Skandinaviens största privata stamcellsbank och verksamheten har under de senaste fem åren uppvisat mycket god tillväxt. Därtill har utbudet breddats med ett flertal nya produkter och tjänster, såväl till konsumenter som till företag. Under andra halvåret 2023 kommunicerades till exempel att Cellaviva hade ingått avtal om att distribuera vävnadsprodukter till kliniker, vilket var möjligt tack vare tillståndet från IVO att bedriva vävnadsinrättning i Sverige. Att Cellaviva i ett första steg blir ett helägt dotterbolag innebär att verksamheten får ett tydligare fokus med en egen dedikerad ledningsgrupp med uppdrag att öka omsättningen och på sikt nå lönsamhet.

Utvecklar GMP-faciliteten för fler intäktskällor

NextCells GMP-facilitet för att tillverka läkemedlet ProTrans är färdigställd. Idag tillverkas läkemedlet ProTrans till barnstudien av NextCells samarbetspartner, kontraktstillverkaren PBKM. Den nya GMP-faciliteten har god kapacitet och Bolaget har beslutat att driftsätta anläggningen enligt renrumsgrad D. Det innebär att NextCell kommer att få en ny intäktskälla som en följd av att faciliteten kommer att tillverka celler för forskningsändamål som sedan säljs till forskare och biotechbolag. Studieläkemedlet ProTrans kommer även framöver att tillverkas av PBKM, vilket är en kostnadseffektiv lösning. Som ett led i den nya inriktningen har NextCell beslutat om personalminskningar, vilket förväntas resultera i kostnadsbesparingar.

För ytterligare information om NextCell, vänligen kontakta:

Mathias Svahn, CEO

Patrik Fagerholm, CFO

Tel: 08-735 5595

E-mail: info@nextcellpharma.com

Hemsida: www.nextcellpharma.com

LinkedIn: <https://www.linkedin.com/company/15255207/>

Twitter: <https://twitter.com/NextCellPharma>

För ytterligare information om Cellaviva, vänligen kontakta:

Sofie Falk Jansson, Head of Cellaviva

Tel: 08-735 2010

E-mail: info@cellaviva.se

Hemsida: www.cellaviva.se

Facebook: <https://www.facebook.com/cellavivasverige>

Twitter: <https://www.instagram.com/cellaviva/>

Certified Adviser:

FNCA Sweden AB är utsedd Certified Adviser.

Om NextCell Pharma AB:

NextCell är ett cellterapibolag som befinner sig i fas 2-studier med läkemedelskandidaten ProTrans för behandling av typ 1-diabetes. Fokus är att erhålla marknadsgodkännande av ProTrans via en fas 3-studie. Förutom typ 1-diabetes utvärderas ProTrans i två kliniska prövningar för COVID-19, i Örebro och i Montreal, Kanada. Vidare äger NextCell 8,5% i FamicordTX, ett CAR-T-start-up inom onkologi, och 100% i Cellaviva, Skandinavians största privata stamcellsbank som är licensierad av Folkhälsomyndigheten (IVO) för att bevara och lagra stamceller från navelsträngsblod och navelsträngsvävnad för familjebruk.