



BioInvent annonserar ett andra samarbets- och leveransavtal för att utvärdera BI-1808 i kombination med KEYTRUDA® (pembrolizumab) i patienter med avancerade solida tumörer

- Anti-TNFR2-antikroppen verkar för immunsuppression via regulatoriska T-celler (Tregs)
- Avtalet stödjer den starka rationalen för att kombinera anti-TNFR2 med pembrolizumab i den pågående fas 1/2a-studien
- BI-1808 är en av BioInvents tre läkemedelskandidater i klinisk utveckling

Lund, Sverige – 6 augusti, 2021 – BioInvent International AB ("BioInvent") (Nasdaq Stockholm: BINV) meddelade idag att man ingått ett andra samarbets- och leveransavtal för klinisk prövning med MSD, Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ., USA. Genom detta avtal kan kombinationen av BioInvents BI-1808, en av bolagets egenutvecklade anti-TNR2-antikroppar och MSD:s anti-PD-1-läkemedel KEYTRUDA® studeras i en klinisk fas 1/2a-studie i patienter med lungcancer och äggstockscancer.

"Vi är mycket glada över att ha ingått ytterligare ett samarbete med MSD. Samarbetet bidrar till att utöka det kliniska prövningsprogrammet för vår anti-TNFR2-antikropp BI-1808. Fas 1-delen av studien rekryterar redan patienter som får enbart BI-1808. Vi är entusiastiska över möjligheten till en samverkansseffekt av BI-1808 i kombination med pembrolizumab, och avtalet stödjer utvecklingen av vår allt bredare pipeline av anti-cancerantikroppar", säger **Martin Welschof, BioInvents vd**.

Fas 1/2a-studien utvärderar potentialen hos BI-1808 för behandling av patienter med äggstockscancer och icke-småcellig lungcancer, både som monoterapi och i kombination KEYTRUDA®. En separat kohort i fas 2a-delen av studien kommer att undersöka aktiviteten hos BI-1808 som monoterapi i kutant T-cellslymfom. Studien planeras att genomföras i USA, Danmark, Ungern, Storbritannien och Ryssland. Patientrekrytering pågår redan i flera europeiska länder.

Anti-TNFR2-antikroppen BI-1808 ingår i BioInvents program för utveckling av antikroppar riktade mot regulatoriska T-celler (Tregs). BI-1808 har sitt ursprung i teknologiplattformen F.I.R.S.T™, som samtidigt identifierar målstrukturer och högkvalitativa antikroppar och på så sätt genererar nya läkemedelskandidater riktade mot tumörmikromiljön. TNFR2 är särskilt uppreglerad på Tregs och har visat sig vara viktig för tumörexansion och överlevnad, och utgör därför ett nytt och lovande mål för cancerimmunterapi.

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 (Nasdaq Stockholm: BINV) är ett bioteknikföretag i klinisk fas, inriktat på att identifiera och utveckla nya immunmodulerande, first-in-class-antikroppar för cancerterapi. Bolaget har för närvarande tre läkemedelskandidater i fyra pågående kliniska fas 1/2-studier för behandling av hematologiska cancerformer och solida tumörer. Bolagets validerade, egenutvecklade teknologiplattform F.I.R.S.T™ identifierar samtidigt både målstrukturer och antikroppar som binder till dem, och genererar många nya, lovande läkemedelskandidater till bolagets egen kliniska utvecklingspipeline eller för ytterligare licensiering och partnerskap.

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

För mer information, vänligen kontakta:

Cecilia Hofvander
Senior Director Investor Relations
046 286 85 50
cecilia.hofvander@bioinvent.com

BioInvent International AB (publ)

Org. nr.: 556537-7263
Besöksadress: Ideongatan 1
Postadress: 223 70 LUND
Telefon: 046 286 85 50
www.bioinvent.com

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 6 augusti 2021 kl. 11.15 CET.