

Mabion S.A. na dobrej drodze do zakończenia programu klinicznego MabionCD20 i podpisania umowy partneringowej.

Spółka prowadzi obecnie badanie kliniczne leku MabionCD20 w dwóch wskazaniach: RZS i chłoniaku. W badaniu RZS procedurą badania klinicznego zostało już objętych 887 pacjentów, a w chłoniaku 38. Oznacza to, że Spółka realizuje przyjęty na początku roku harmonogram programu klinicznego.

Badanie na ostatniej prostej

Maciej Wieczorek, Prezes Zarządu Mabion S.A.: *Konsekwentnie realizujemy aktualnie przyjęty plan prac. Oczywiście mamy świadomość, że badanie kliniczne jest to proces, który rządzi się swoją dynamiką i jest uzależniony od wielu zmiennych. Rozszerzenie współpracy z ośrodkami polskimi i ukraińskimi umożliwiło satysfakcjonujący nas postęp w rekrutacji pacjentów w obu badaniach*

Zakładając, że będzie on kontynuowany, wysoce prawdopodobne jest, że ostatni pacjent do badania w RZS zostanie zrekrutowany do połowy lipca br., a ostatni pacjent do badania w chłoniaku powinien być zrekrutowany do końca września br¹.

Partnering

Mabion S.A. zamierza zarejestrować MabionCD20 na wszystkich rynkach światowych, na których sprzedawane są leki referencyjne. Całość produkcji będzie zlokalizowana w Polsce w zakładach spółki w Konstanczynie Łódzkim, a sprzedaż leku prowadzona przez zagranicznych partnerów. Spółka kontynuuje rozmowy partneringowe, których celem pozyskanie dla MabionCD20 najlepszego partnera lub partnerów, umożliwienie skutecznej realizacji wymagań związanych z kamieniami milowymi, a także zapewnienie najlepszych warunków sprzedaży leku. **Artur Chabowski, członek Zarządu Mabion S.A.:** *W tym obszarze również konsekwentnie realizujemy scenariusz przyjęty na początku roku. Prowadzimy zaawansowane rozmowy z trzema potencjalnymi partnerami do sprzedaży i dystrybucji MabionCD20 na terenie Unii Europejskiej. W lipcu 2016 r. planujemy uzgodnienie najważniejszych warunków współpracy i następnie negocjacje ostatecznej treści umowy.*

¹ Rekrutacja ostatniego pacjenta w ramach badania klinicznego nie oznacza jego zakończenia, ostatni zrekrutowani pacjenci muszą przejść pełną procedurę badania klinicznego (m.in. podanie leku, analizy i sześciomiesięczny okres obserwacji).



Więcej informacji udziela:

Małgorzata Siewierska
Biuro Prasowe Mabion S.A.

msiewierska@onboard.pl

602301215

Mabion S.A. to czołowa polska firma biotechnologiczna, która została utworzona w celu wprowadzenia na rynek leków biotechnologicznych najnowszej generacji opartych na humanizowanych przeciwciałach monoklonalnych. Technologia ta, samodzielnie rozwijana w Mabionie, to high-tech na najwyższym światowym poziomie. Proces humanizowania przeciwciał monoklonalnych, będący szczytowym osiągnięciem dzisiejszej biotechnologii, umożliwia produkcję leków celowanych, które działają wybiórczo na komórki nowotworowe, zapewniając lepszą skuteczność i mniejszą toksyczność terapii. Mabion jako jedna z nielicznych firm biofarmaceutycznych posiada kompetencję kompleksowego rozwoju i wdrożenia dowolnych leków biotechnologicznych – począwszy od fazy ich projektowania, poprzez wybór platformy i technologii wytwarzania, aż do wyprodukowania i rejestracji gotowego leku. Obecnie w swoich laboratoriach spółka prowadzi prace badawczo-rozwojowe nad kilkoma lekami biotechnologicznymi, stosowanymi w leczeniu nowotworów oraz chorobach zapalnych. Więcej na www.mabion.eu.