

Lipigon Pharmaceuticals meddelar fördjupade resultat från klinisk fas I-studie med Lipisense i Kina

Lipigon Pharmaceuticals AB meddelar idag att bolagets utvecklings- och kommersialiseringspartner Leaderna Therapeutics (Leaderna) har överlämnat fördjupade analysdata från den nyligen avslutade fas I-studien med Lipisense®. Analysresultaten bekräftar de säkerhetsdata som presenterades vid studiens initiala utläsning tidigare i år och överensstämmer med data från Lipigons tidigare kliniska fas I-studie i Sverige.

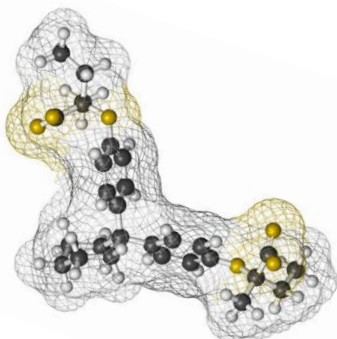
Lipigon Pharmaceuticals samarbetar med Leaderna för utvecklingen och kommersialiseringen av Lipisense® i Kina, Hongkong, Taiwan och Macau. Leaderna avslutade nyligen en dubbelblind, randomiserad och placebokontrollerad klinisk fas I-studie med Lipisense® i 24 friska studiedeltagare. Studien bekräftade resultaten från Lipigons tidigare kliniska fas I-studie som visar att Lipisense® är säker och tolereras väl.

Idag har Lipigon tagit emot en klinisk studierapport från Leadernas nyligen avslutade kliniska fas I-studie. Resultaten från de fördjupande analyser bekräftar Lipisense® gynnsamma farmakologiska profil (PK/PD) och säkerhetsprofil. Resultaten stämmer väl överens med de fas I-resultat som Lipigon tidigare visat.

”Den fördjupade analysen av resultaten från vår fas I-studie stärker vår tilltro till samarbetet med Lipigon och den kliniska utvecklingen av Lipisense för den kinesiska marknaden. Nu ser vi fram emot att initiera nästa steg i utvecklingen av läkemedelskandidaten”, säger dr Jinqiao Wan, vd och medgrundare, Leaderna Therapeutics.

Lipigon genomför för närvarande en klinisk fas II-studie i Sverige i syfte att utvärdera säkerhetsprofilen för Lipisense® i patienter med måttligt till kraftigt förhöjda blodfettsnivåer. Studien syftar även till att identifiera eventuella tidiga signaler av Lipisense® behandlingseffekt på ett flertal biomarkörer.

”Lipisense har potential att bli en helt ny läkemedelsbehandling mot förhöjda nivåer av skadliga blodfetter, ett tillstånd som leder till att miljontals människor världen över drabbas av allvarliga hjärt-kärlsjukdomar varje år. De nya data som genererats i Leadernas fördjupade analys är betryggande och bekräftar det vi tidigare förväntat oss. Med robusta resultat från två av varandra oberoende fas I-studier i ryggen ser vi fram emot att slutföra den pågående fas II-studien”, säger Johan Liwing, vd, Lipigon Pharmaceuticals.





För ytterligare information, vänligen kontakta:

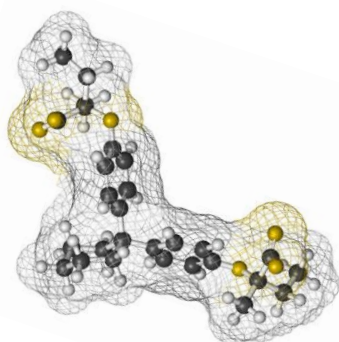
Johan Liwing, verkställande direktör, Lipigon Pharmaceuticals

E-post: johan.liwing@lipigon.se

Telefon: +46 (0)70 - 670 36 75

Om Lipigon Pharmaceuticals

Lipigon Pharmaceuticals utvecklar blodfettssänkande läkemedel. Bolagets längst framskridna läkemedelskandidat Lipisense® sänker nivåerna av stora blodfetter genom att ta bort proteinet ANGPTL4 som annars hämmar nedbrytningen av blodfetter. Lipisense® utvärderas för närvarande i en klinisk fas 2-studie i patienter med förhöjda blodfetter. Förutom säkerhet och tolerabilitet syftar studien till att utvärdera Lipisense® effekt på nivåerna av triglycerider och kolesterol – två blodfetter som vid förhöjda nivåer kan leda till allvarliga hjärt-kärlsjukdomar. Lipisense® utvecklas tillsammans med Leaderna Therapeutics som innehar rättigheterna till den kinesiska marknaden. Lipigon arbetar för att etablera ett globalt licensavtal för Lipisense®. Bolagets aktie (LPGO) är noterad på Nasdaq First North Growth Market. Certified Adviser är G&W Fondkommission.



Twistevägen 48 C, SE-90736 Umeå, Sweden

info@lipigon.se

Org.nr: 556810-9077

lipigon.se