



Pressmeddelande

Cantargia AB
556791-6019
27 april 2022

Cantargia presenterar nya kliniska data för IL1RAP-antikroppen nadunolimab vid tre sessioner på ASCO 2022

Cantargia (Cantargia AB; Nasdaq Stockholm: CANTA) kommer att ge tre posterpresentationer med nya kliniska data från CANFOUR- och CIRIFOUR-studierna för huvudprojektet nadunolimab, på American Society of Clinical Oncology (ASCO) Annual Meeting 2022 som hålls i Chicago 3-7 juni 2022. Två av presentationerna kommer dessutom att inkluderas i sessioner för posterdiskussion där ett fåtal utvalda posters uppmärksammas. Dessa fokuserar på behandling av patienter med bukspottkörtelcancer (PDAC) eller icke-småcellig lungcancer (NSCLC) i CANFOUR-studien.

"Vi är glada över att kommunicera Cantargias senaste kliniska data på ASCO. Vi är medvetna om att många följer bolaget och vi sporrar av uppmärksamheten som denna möjlighet för med sig," sa Göran Forsberg, VD på Cantargia.

Cantargias presentationer på ASCO 2022 kommer att fokusera på nya kliniska data för säkerhet, antitumöraktivitet samt biomarköreffekter av den IL1RAP-bindande antikroppen nadunolimab i kombination med cellgifter i CANFOUR-studien, eller med Keytruda® (pembrolizumab) i CIRIFOUR-studien. Resultaten kommer att presenteras vid tre olika postersessioner och data från CANFOUR-studien kommer också att uppmärksammas under särskilda posterdiskussioner där resultaten kommer att diskuteras i ett större kontext. Följande innehåll kommer att presenteras:

CANFOUR (PDAC)

Över 70 PDAC-patienter har fått behandling med nadunolimab i kombination med gemcitabin och nab-paclitaxel i CANFOUR-studien. Data från dessa patienter kommer att presenteras och ge en mera robust bild av de lovande resultat som presenterats tidigare för de första 33 PDAC-patienterna. Dessa uppdaterades senast i slutet av 2021 då medianöverlevnad på 12,7 månader samt progressionsfri överlevnad (iPFS) på 7,2 månader i median presenterades.

CANFOUR (NSCLC)

Över 30 NSCLC-patienter har fått behandling med nadunolimab i kombination med gemcitabin och cisplatin i CANFOUR-studien. På förra årets ESMO-kongress presenterade Cantargia positiva interimresultat från CANFOUR-studien där bland annat en responsfrekvens på 48% redovisades. Presentationen på ASCO 2022 baseras på mera mogna data från studien.

CIRIFOUR

Femton patienter med solida tumörer har fått behandling med nadunolimab i kombination med pembrolizumab i CIRIFOUR-studien. I en tidigare uppdatering visades god säkerhet för denna kombination. Uppdaterade säkerhetsdata samt nya effektdata kommer att presenteras.

Abstrakttitlar finns nu på ASCO:s hemsida och hela abstrakt kommer att publiceras 17:00 ET den 26 maj 2022. Titlarna för Cantargias presentationer är följande:

Abstraktnummer och titel: #4141 Phase 1/2a trial of nadunolimab, a first-in-class fully humanized monoclonal antibody against IL1RAP, in combination with gemcitabine and nab-paclitaxel (GN) in patients with pancreatic adenocarcinoma (PDAC)

Session: Poster Discussion Session, Gastrointestinal Cancer – Gastroesophageal, Pancreatic, and Hepatobiliary

Datum och tid: Lördag 4 juni 2022, 13:15-14:45; 8:00-11:00 CDT

Abstraktnummer och titel: #2527 Safety, tolerability, and preliminary efficacy of nadunolimab, a first-in-class monoclonal antibody against IL1RAP, in combination with pembrolizumab in subjects with solid tumors

Session: Developmental Therapeutics – Immunotherapy

Datum och tid: Söndag 5 juni 2022, 8:00-11:00 CDT

Abstraktnummer och titel: #9020 Phase 1/2a trial of nadunolimab, a first-in-class fully humanized monoclonal antibody against IL1RAP, in combination with cisplatin and gemcitabine (CG) in patients with non-small cell lung cancer (NSCLC)

Session: Poster Discussion Session, Lung Cancer – Non-Small Cell Metastatic

Datum och tid: Måndag 6 juni 2022, 13:15-14:45; 8:00-11:00 CDT

För ytterligare information kontakta

Göran Forsberg, VD

Telefon: +46 (0)46-275 62 60

E-post: goran.forsberg@cantargia.com

Denna information är sådan som Cantargia AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 27 april 2022 kl. 16.00 CET.

Om Cantargia

Cantargia AB (publ), org. nr 556791-6019, är ett bioteknikbolag som utvecklar antikroppsbaseade behandlingar för livshotande sjukdomar och har etablerat en plattform baserat på proteinet IL1RAP, involverat i ett flertal cancerformer och inflammatoriska sjukdomar. Huvudprojektet, antikroppen nadunolimab, studeras kliniskt i kombination med cellgifter eller immunterapi med primärt fokus på icke-småcellig lungcancer och bukspottkörtelcancer. Positiva interimdata från kombination med cellgifter indikerar en högre effektivitet än vad som förväntas med enbart cellgifter. Cantargias andra projekt, antikroppen CAN10, behandlar allvarliga autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar, med initialt fokus på systemisk skleros och hjärtmuskelinflammation.

Cantargia är listat på Nasdaq Stockholm (ticker: CANTA). Mer information om Cantargia finns att tillgå via www.cantargia.com.

Om nadunolimab (CAN04)

Antikroppen CAN04 binder starkt till dess målmolekyl IL1RAP och fungerar genom inducering av ADCC och blockering av IL-1 α - och IL-1 β -signalering. CAN04 kan därmed motverka IL-1-systemets bidrag till en immunsuppressiv mikromiljö i tumörer liksom utvecklandet av resistens mot cellgiftsbehandling. CAN04 undersöks i flertal pågående kliniska studier. I fas I/IIa-studien CANFOUR, undersöks första linjens kombinationsbehandling med standardcellgifter för patienter med PDAC (gemcitabin/nab-paclitaxel) eller NSCLC (gemcitabin/cisplatin) ([NCT03267316](#)). Positiva interimdata för kombinationsterapierna visar långvariga responser eller pseudoprogression hos patienter med PDAC vilket ger iPFS på 7,2 månader i median och en överlevnad på 12,7 månader i median. Högre effekt observerades även i NSCLC-patienter med en PFS på 7,2 månader i median. En responsfrekvens på 48% observerades, med ännu högre responser i patienter med icke-skivepitel NSCLC. Dessa resultat visar högre effekt jämfört med vad som förväntas med enbart cellgifter. CAN04 undersöks med cellgifter även i fas I-studien CAPAFOUR med FOLFIRINOX i första linjens behandling av metastaserande PDAC ([NCT04990037](#)), och i två ytterligare kliniska studier, CESTAFOUR ([NCT05116891](#)) och TRIFOUR ([NCT05181462](#)), i andra cancerformer såsom gallgångscancer, tjocktarmscancer och trippelnegativ bröstcancer. CAN04 utvärderas även med immunkontrollhämaren pembrolizumab, med eller utan cellgifter, i fas I-studien CIRIFOUR ([NCT04452214](#)).