

GLG Pharma rozpoczyna przygotowania projektu do fazy klinicznej badań

GLG Pharma S.A. – polska spółka zależna amerykańskiej firmy GLG Pharma LLC, będąca właścicielem innowacyjnego projektu onkologicznego z zastosowaniem wobec potrójnie negatywnego raka piersi (TNBC) – zawarła z Instytutem Farmaceutycznym w Warszawie umowę o współpracy w zakresie przygotowania projektu do badań klinicznych. Koszty kontraktu zostaną w części zrefundowane przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju, w ramach Projektu TNBC realizowanego z wykorzystaniem środków programu INNOMED.

Porozumienie zostało zawarte na potrzeby prac realizowanych przez zespół naukowców GLG Pharma w zakresie projektu rozwoju terapii celowanej wobec potrójnie negatywnego raka piersi w oparciu o innowacyjny inhibitor białka STAT-3 tj. cząsteczkę GLG-805 oraz stworzenia testów diagnostycznych opartych na metodach immunochemicznych do szybkiej diagnostyki tego właśnie nowotworu. Projekt TNBC jest flagowym projektem Spółki i wiąże się z nim najważniejsze plany inwestycyjne na najbliższe lata.

Przedmiotem umowy jest opracowanie formuły i przeprowadzenie syntezy substancji czynnej GLG-805, w standardzie GMP (ang. Good Manufacturing Practice), niezbędnej do przeprowadzenia badań przedklinicznych. Ponadto Instytut zobowiązał się do opracowania pełnej dokumentacji na potrzeby celów rejestracyjnych oraz przygotowania wniosków patentowych uzyskanej formuły.

– Jesteśmy bardzo zadowoleni, że wszystko idzie zgodnie z naszymi założeniami. Wybór podwykonawcy umożliwi nam uruchomienie prac bezpośrednio związanych z przygotowaniem projektu do rozpoczęcia badań przedklinicznych nowej formuły cząsteczki GLG-805 – tłumaczy Richard Gabriel, Prezes Zarządu GLG Pharma S.A.

Lek opracowywany przez Spółkę bazuje na innowacyjnej cząsteczce GLG-805, której postać doustna jest od lat stosowana w leczeniu innych chorób. Została ona już wcześniej w pełni przebadana, w związku z czym GLG Pharma dysponuje dzisiaj danymi dotyczącymi bezpieczeństwa stosowania tego leku na świecie. Zdaniem Prezesa Spółki przyczyni się to znacząco do skrócenia czasu niezbędnego do wprowadzenia leku na TNBC do sprzedaży.

- Liczymy, że projekt wejdzie w fazę badań klinicznych w ciągu najbliższych 12 miesięcy. Zastosowanie nowej formuły znanego leku (ang. repurposed drug) w leczeniu TNBC jest niewątpliwie jedną z największych przewag konkurencyjnych naszego projektu – dodaje Richard Gabriel.

Rozliczenie zawartej umowy będzie następowało w transzach, po zrealizowaniu przez Instytut ustalonych wcześniej etapów. Ostateczne rozliczenie nastąpi po zaakceptowaniu raportu końcowego.

Spółka posiada wyłączną licencję na opracowywanie i wykorzystywanie technologii opartej o innowacyjne inhibitory białek STAT-3, które w połączeniu z tradycyjnymi terapiami przeciwnowotworowymi mają przyczynić się do zwiększenia ich skuteczności.

W czerwcu 2016 r., GLG Pharma otrzymała wsparcie od Narodowego Centrum Badań i Rozwoju na dofinansowanie projektu TNBC w wysokości 10 mln zł. Czas realizacji projektu został przewidziany na lata 2016-2018. Z tego względu umowa została zawarta w wyniku przeprowadzonego w trybie zapytania ofertowego, zgodnie z zasadą konkurencyjności i przejrzystości, postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Usługa przeprowadzenia syntezy substancji czynnej GLG – 805”.

Beneficjent: GLG Pharma S.A. ul. Stanisława Leszczyńskiego 4 lok. 25, 50-078 Wrocław, tel. (+48) 71 758 09 79, fax. (+48) 71 750 35 50, e-mail: office@glgpharma.pl, www.glgpharma.pl
NIP: 8291732395, REGON: 101068296, KRS: 0000386579, Kapitał zakładowy: 15 000 002 zł w całości wpłacony. Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej, VI Wydział Gospodarczy KRS.

Adres biura projektu: Wrocławski Park Technologiczny, ul. Duriska 9, 54-427 Wrocław, budynek DELTA, II p.

O GLG Pharma

GLG Pharma S.A. jest polską Spółką zależną od amerykańskiej firmy GLG Pharma LLC, zajmującą się rozwojem zaawansowanych terapii onkologicznych. Firma posiada światową licencję na opracowanie i wprowadzenie na rynek farmaceutyków opartych o białka STAT3, opracowaną przez Dana Farber Cancer Institute oraz Moffitt Cancer Center & Research Institute. Inhibitory STAT3 uważane są obecnie za jedną z najbardziej obiecujących technologii w leczeniu wielu nowotworów m.in raka piersi, wątroby, jajnika, prostaty, pęcherza moczowego, zaawansowanego niedrobnokomórkowego raka płuca, białaczki oraz innych chorób hiperproliferacyjnych. Wstępne badania kliniczne wykazały, że inhibitory STAT3 są bezpieczne oraz bardzo dobrze tolerowane. Technologia GLG Pharma jest chroniona przez sześć amerykańskich patentów oraz dwa międzynarodowe.

Od 2015 roku GLG Pharma S.A. jest spółką notowaną na rynku NewConnect.

Więcej informacji: <http://glgpharma.biz/>

Kontakt dla mediów i inwestorów:

InnerValue

investor relations

InnerValue

Alicja Sadło

+48 720 843 693

a.sadlo@innervalue.pl