

PRESS RELEASE

Stockholm, 23 april, 2025



Sobi presenterar kliniska data vid WFH 2025 Comprehensive Care Summit

Sobi® presenterar kliniska data i syfte att informera globala patientorganisationer om den senaste forskningen inom hemofili vid WFH 2025 Comprehensive Care Summit i Dubai den 23–25 april. Nya och uppdaterade resultat och analyser från det kliniska fas 3-programmet XTEND som utvärderar effektiviteten av Altuvoc® (efanesoctocog alfa) för behandling av hemofili A kommer att presenteras, inklusive uppdateringar om ledhälsa och behandlingsresultat vid kirurgiska ingrepp.

"På WFH 2025 CCS kommer Sobi att presentera betydelsefulla insikter från XTEND fas 3-programmet samt diskutera det nya behandlingsparadigmet med FVIII-nivåer som överstiger hemofiligränsen. Att dela dessa kliniska resultat med det bredare hemofilinätverket bidrar till att stärka kunskapen och göra de senaste behandlingsmetoderna allmänt kända", säger Lydia Abad-Franch, MD, MBA, Head of Research, Development, and Medical Affairs (RDMA) och Chief Medical Officer på Sobi.

Viktiga data som presenteras vid WFH 2025 Comprehensive Care Summit, Dubai, Förenade Arabemiraten

Altuvoc® (efanesoctocog alfa)

Muntliga presentationer		
	A plain language summary of the association between joint health and patient reported quality of life outcomes using data from the efanesoctocog alfa Phase 3 clinical trial in adults and adolescents with severe haemophilia A	Muntlig presentation: Oral FP-TH-02.5 Datum: Torsdag 24 april 2025 Tid: 08:45–09:00 Plats: Great Ballroom
	Efanesoctocog alfa for the perioperative management of dental surgery in participants with severe hemophilia A: 4 years of experience during the XTEND clinical program	Muntlig presentation: Oral FP-WE-01.5 Datum: onsdag 23 april Tid: 16:15–16:30 Plats: Great Ballroom
Posterpresentationer		
	SHINE study design: An interventional, open-label, Phase 4 study investigating changes in synovial hypertrophy in patients with haemophilia A on efanesoctocog alfa prophylaxis	Posterpresentation. Poster PO-179 Datum och tider för presentationen: Onsdag 23 april / 11:00–11:30 Torsdag 24 april / 11:00–11:30 Postersession med nätverkande: Torsdag 24 april: 19:00–20:00
	Long-term outcomes of prophylaxis with efanesoctocog alfa in adults and adolescents previously treated on demand: second interim analysis of XTEND-ed	Posterpresentation. Poster PP-044 Datum och tider för presentationen: Onsdag 23 april / 11:00–11:30 Torsdag 24 april / 11:00–11:30 Postersession med nätverkande: Torsdag 24 april: 19:00–20:00

	Plain language summary of two-year results of weekly efanesoctocog alfa treatment in children with severe haemophilia A: Interim analysis of the XTEND-ed phase 3 study	Posterpresentation. Poster PP-045 Datum och tider för presentationen: Onsdag 23 april / 11:00–11:30 Torsdag 24 april / 11:00–11:30 Postersession med nätverkande: Torsdag 24 april: 19:00–20:00
	Plain language summary: Efanesoctocog alfa treatment outcomes over 3 years in adults & adolescents with severe haemophilia A in the long-term XTEND-ed study	Posterpresentation. Poster PP-046 Datum och tider för presentationen: Onsdag 23 april / 11:00–11:30 Torsdag 24 april / 11:00–11:30 Postersession med nätverkande: Torsdag 24 april: 19:00–20:00
	The A-MOVE study easily explained: the value of regular joint assessments in individuals with haemophilia	Posterpresentation. Poster PP-043 Datum och tider för presentationen: Onsdag 23 april / 11:00–11:30 Torsdag 24 april / 11:00–11:30 Postersession med nätverkande: Torsdag 24 april: 19:00–20:00

Om ALTUVOCT®

ALTUVOCT® (efanesoctocog alfa) [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein] (tidigare benämnt BIVV001) är den första faktorsättningsterapi som ger långvarigt höga faktor VIII-nivåer. Genom en dos i veckan finns potential att förbättra blödningskyddet och ge personer med hemofili A nära normala faktornivåer under en större del av veckan. Efanesoctocog alfa bygger på Fc fusionstekniken genom att lägga till en del av von Willebrandfaktorn och XTEN® polypeptider för att förlänga faktor VIII-molekylens cirkulationstid i kroppen. Det är den enda behandlingen som kunnat bryta igenom von Willebrandsfaktortaket, vilket begränsar halveringstiden hos nuvarande faktor VIII-terapi. EU-kommissionen tilldelade efanesoctocog alfa sär-läkemedelsstatus i juni 2019. Det är godkänt och marknadsfört som ALTUVOCT av Sobi i Europa. Det är också godkänt och marknadsfört som ALTUVIIIOTM [Antihemophilic Factor (Recombinant), Fc-VWF-XTEN Fusion Protein-ehtl] av Sanofi i USA, Japan och Taiwan.

Om Sobis och Sanofis samarbete

Sobi och Sanofi samarbetar kring utvecklingen och kommersialiseringen av Alprolix® och Elocta®/Eloctate®. Bolagen samarbetar även kring utveckling och kommersialisering av ALTUVOCT® (efanesoctocog alfa), benämnt ALTUVIIIOTM i USA. Sobi har de slutliga utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna inom Sobis marknader (huvudsakligen Europa, Nordafrika, Ryssland och de flesta marknaderna i Mellanöstern). Sanofi äger slutliga utvecklings- och kommersialiseringsrättigheter i Nordamerika och övriga regioner i världen, förutom Sobis territorier.

Sobi®

Sobi® är ett globalt biofarmabolag som gör betydande skillnad för människor som lever med sällsynta och svåra sjukdomar. Sobi tillhandahåller innovativa läkemedel inom hematologi, immunologi samt nischindikationer och har cirka 1 800 medarbetare i Europa, Nordamerika, Mellanöstern, Asien och Australien. Intäkterna för 2024 uppgick till 26 miljarder SEK. Sobis aktie (STO:Sobi) är noterad på Nasdaq Stockholm. Mer om Sobi på sobi.com och [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/sobi).

Kontakter

För kontaktuppgifter till Sobis Investor Relations-team, klicka [här](#). För Sobis mediakontakter, klicka [här](#).
r Relations Team, please click [here](#). For Sobi Media contacts, click [here](#).