

ORYZON incorpora como asesora científica a la experta estadounidense en Desarrollo Clínico en Leucemias, Dra. Lori A. Kunkel

Refuerza su Consejo Asesor Científico en oncología

MADRID, ESPAÑA y CAMBRIDGE, EEUU, 5 de Febrero de 2018 – Oryzon Genomics, compañía biofarmacéutica de fase clínica centrada en la epigenética para el desarrollo de terapias en enfermedades con importantes necesidades médicas no resueltas, ha anunciado hoy otra incorporación clave a su Consejo Asesor Científico para reforzar el desarrollo de su fármaco epigenético ORY-1001 en leucemia y tumores sólidos con el nombramiento de la experta internacional Dra. Lori A. Kunkel.

"La Dra. Kunkel tiene una extraordinaria trayectoria en el desarrollo de estrategias clínicas y regulatorias que han resultado en la comercialización global de productos exitosos en hemato-oncología e inmuno-oncología. Aporta una sólida experiencia en la industria y un profundo conocimiento en el desarrollo de fármacos oncológicos que desempeñará un papel fundamental en el desarrollo de nuestros proyectos epigenéticos y especialmente apoyará a la compañía a avanzar en el desarrollo de ORY-1001 en hemato-oncología y algunos tumores sólidos" ha comentado el Dr. Carlos Buesa, Presidente y CEO de ORYZON.

La Dra. Kunkel tiene más de dos décadas de experiencia en el desarrollo y comercialización de fármacos en el campo de la oncología y la inmunología. Inició su carrera en la industria en el departamento de investigación clínica de Genentech trabajando en el desarrollo de RITUXAN®. Actualmente es miembro del Consejo de Administración de las empresas del NASDAQ, Loxo Oncology, Curis, Inc, Tocagen y Maverick Therapeutics. Anteriormente fue la Directora Médica de Loxo y ha sido también Directora Médica de Pharmacyclics liderando la aprobación del fármaco anticanceroso IMBRUVICA (que fue adquirida por AbbVie) y Proteolix, Inc (que fue adquirida por Onyx Pharmaceuticals), donde consiguió la aprobación del antitumoral KYPROLIS®. Ha asesorado a múltiples empresas incluyendo Chiron (adquirida por Novartis), Genentech/Roche, Salmedics (adquirida por Celgene), Stemcentrx, Inc (adquirida por Abbvie), Amphivena Therapeutics, Atreca, Inc y Verastem, Inc.

La Dra. Kunkel fue miembro del Departamento de Hematología/Oncología de la Facultad de Medicina de la Universidad de California, Los Ángeles (UCLA). La Dra. Kunkel obtuvo su licenciatura en medicina en la Universidad del Sur de California y una licenciatura en biología en la Universidad de California en San Diego. Está acreditada en medicina interna con especializaciones en hematología y oncología.

"Estoy entusiasmada de trabajar con el equipo directivo para ayudar a avanzar el programa ORY-1001 como un tratamiento potencial para pacientes con leucemia, así como sus otros programas", ha dicho

la Dra. Kunkel. "Oryzon está trabajando para abordar importantes necesidades médicas no resueltas y me satisface enormemente formar parte de sus esfuerzos".

Sobre ORY-1001

ORY-1001, es un inhibidor epigenético oral muy potente y selectivo que modula la LSD1, una demetilasa de histonas que elimina ("borra") señales en la histona provocando cambios en la "lectura" de los cromosomas y desactivando genes. Una actividad "borradora" inadecuada puede producir enfermedades. La LSD1 ha sido relacionada con varios cánceres como tumores sólidos y cánceres hematológicos. En el ámbito de la leucemia mieloide aguda (LMA), ORY-1001 afecta a las células madre LMA, una subpoblación de células cancerosas que han sido señaladas como responsables de las frecuentes recaídas de la enfermedad. ORY-1001 también reduce significativamente la carga tumoral y aumenta el tiempo de supervivencia en modelos de leucemia linfoblástica aguda en ratones. La inhibición de LSD1 se ha propuesto como una aproximación terapéutica, sola o combinada, para tratar diversos tumores sólidos como el cáncer de pulmón de células pequeñas. En un primer estudio clínico en humanos de Fase I-IIA en pacientes con LMA recurrente-refractaria ORY-1001 fue seguro y bien tolerado y produjo una clara prueba de concepto biológica como agente inductor de diferenciación, con un 29% (12/41) de todos los pacientes mostrando algún grado de actividad clínica antileucémica, incluyendo una CRi en un subgrupo de pacientes seleccionado.

Sobre Oryzon

Fundada en 2000 en Barcelona, España, Oryzon es una compañía biofarmacéutica de fase clínica líder europea en Epigenética. La compañía tiene una de las carteras más fuertes en el sector. El programa LSD1 de Oryzon ha resultado en +20 familias de patentes, y ha dado lugar a dos moléculas en ensayos clínicos. Además, Oryzon cuenta con programas en curso para el desarrollo de inhibidores contra otras dianas epigenéticas. La compañía posee también una fuerte plataforma tecnológica para la identificación de biomarcadores y valida biomarcadores y dianas para una variedad de enfermedades oncológicas y neurodegenerativas. La estrategia de Oryzon es desarrollar compuestos pioneros en su clase basados en la Epigenética hasta completar estudios clínicos de Fase II, decidiendo en ese momento, caso por caso, si continúa su desarrollo a nivel interno u otorga licencias para las últimas fase de desarrollo clínico y la comercialización. La compañía tiene oficinas en España y EEUU. Para más información, visitar www.oryzon.com.

EEUU:

The Trout Group
Thomas Hoffmann
+1 646 378 2932
thoffmann@troutgroup.com

España:

ATREVIA
Patricia Cobo/Luis Rejano
+34 91 564 07 25
pcobo@atrevia.com
lrejano@atrevia.com

Corporativo:

Emili Torrell
BD Director
+34 93 515 13 13
etorrell@oryzon.com

AFIRMACIONES O DECLARACIONES CON PROYECCIONES DE FUTURO

Esta comunicación contiene información y afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro sobre Oryzon Genomics, S.A. Tales declaraciones incluyen proyecciones y estimaciones financieras con sus presunciones subyacentes, declaraciones relativas a planes, objetivos, y expectativas en relación con operaciones futuras, inversiones, sinergias, productos y servicios, y declaraciones sobre resultados futuros. Las declaraciones con proyecciones de futuro no constituyen hechos históricos y se identifican generalmente por el uso de términos como "espera", "anticipa", "cree", "pretende", "estima" y expresiones similares.

En este sentido, si bien Oryzon Genomics, S.A. considera que las expectativas recogidas en tales afirmaciones son razonables, se advierte a los inversores y titulares de las acciones de Oryzon Genomics, S.A. de que la información y las afirmaciones con proyecciones de futuro están sometidas a riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de prever y están, de manera general, fuera del control de Oryzon Genomics, S.A., riesgos que podrían provocar que los resultados y desarrollos reales difieran significativamente de aquellos expresados, implícitos o proyectados en la información y afirmaciones con proyecciones de futuro. Entre tales riesgos e incertidumbres están aquellos identificados en los documentos enviados por Oryzon Genomics, S.A. a la Comisión Nacional del Mercado de Valores y que son accesibles al público.

Las afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro se refieren exclusivamente a la fecha en la que se manifestaron, no constituyen garantía alguna de resultados futuros y no han sido revisadas por los auditores de Oryzon Genomics, S.A. Se recomienda no tomar decisiones sobre la base de afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro. La totalidad de las declaraciones o afirmaciones de futuro reflejadas a continuación emitidas por Oryzon Genomics, S.A. o cualquiera de sus consejeros, directivos, empleados o representantes quedan sujetas, expresamente, a las advertencias realizadas. Las afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro incluidas en este documento están basadas en la información disponible a la fecha de esta comunicación. Salvo en la medida en que lo requiera la ley aplicable, Oryzon Genomics, S.A. no asume obligación alguna -aun cuando se publiquen nuevos datos o se produzcan nuevos hechos- de actualizar públicamente sus afirmaciones o revisar la información con proyecciones de futuro.