

- Présentation orale sur les premiers signes d'efficacité de Tedopi® issus de l'étude de phase 3 en cours dans le cancer du poumon non à petites cellules

Nantes, France, le 28 février 2019, 7 heures - OSE Immunotherapeutics (ISIN: FR0012127173;

mo
OSE),
annonce
la présentation de
s
nouvelles données cliniques
sur
Tedopi
®
et
de données
précliniques
sur
OSE-172,
au
C
ongrès
A
nnuel de l

Mné
:

American Association of Cancer
Research
(AACR) qui se tiendra du 29 mars au 3 avril
2019 à Atlanta
, Etats-Unis.

Le Docteur Santiago Viteri*, commentera en présentation orale les données sur les premiers signes d'efficacité

Écrit par OSE Immunotherapeutics

Lundi, 04 Mars 2019 14:45 - Mis à jour Lundi, 04 Mars 2019 14:56

ficacité de

Tedopi

®

,

une

combinaison de

néoépitopes

,

actuellement en

phase 3 clinique

dans le cancer du poumon non à petites cellules

(NSCLC)

chez des patients en échec à un traitement par checkpoint inhibiteur

.

Informations sur la présentation :

Titre : Early signs of activity of Tedopi® (OSE2101), a multiple neoepitope vaccine, in a phase 3 trial in advanced lung cancer patients after failure to previous immune checkpoint inhibitors (ATALANTE-1)

Catégorie : Immunologie

Titre de la session : Cancer Vaccines and Intratumoral Immunomodulation

Date et heure : Samedi 31 mars 2019, 15h00 - 17h00

*Instituto Oncológico Dr Rosell, University Hospital Dexeus, QuironSalud Group, Barcelone

Par ailleurs, l'équipe d'OSE Immunotherapeutics présentera en session poster des données précliniques montrant comment

|
,

anticorps monoclonal
OSE-172,
antagoniste sélectif de SIRP?

,

agit
en synergie avec
le blocage
des points de contrôle
des cellules T et
en modifiant le micro-environnement tumoral pour limiter

|
,

exclusion des cellules T
du nid tumoral

.

Informations sur la présentation :

Titre : SIRP? blockade reinvigorates myeloid cells in the tumor microenvironment and reverses T-cell exclusion

C

Écrit par OSE Immunotherapeutics

Lundi, 04 Mars 2019 14:45 - Mis à jour Lundi, 04 Mars 2019 14:56

Catégorie : Immunology

Section : Immune Checkpoints 1

Date et heure : Mardi 2 avril 2019, 8h00 - 12h00

Lieu : Georgia World Congress Center, Exhibition Hall B, Poster Section 24

Poster board n° 18

Abstract n° 3238

A PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie en phase clinique. Elle développe des immunothérapies innovantes, en direct ou via des partenariats, pour l

activation et la régulation immunitaire en immuno

-oncologie et dans les maladies auto-immunes.

La société dispose de plusieurs plateformes technologiques et scientifiques

:
néoépitopes

, anticorps monoclonaux agonistes ou antagonistes, idéalement positionnées pour combattre le cancer et les maladies auto-immunes. Son portefeuille clinique de premier plan a un profil de risque diversifié.

La combinaison innovante de

néoépitopes

(
Tedopi
®
) est actuellement en Phase 3 clinique dans le cancer du poumon avancé (Non-Small Cell Lung Cancer) après échec des checkpoints inhibiteurs anti-PD-1 et anti-PD-L1 ; il est aussi en Phase 2 dans le cancer du pancréas, en combinaison avec le checkpoint inhibiteur Opdivo ®

.
Un accord mondial de collaboration et de licence a été signé en avril 2018 avec Boehringer Ingelheim pour développer le checkpoint inhibiteur OSE-172 (anticorps monoclonal anti-SIRPa) dans le traitement des tumeurs solides avancées.

FR
104 (anticorps monoclonal anti-CD28) a montré des résultats de Phase 1 positifs, avec un potentiel dans le traitement des maladies auto-immunes. Une option de licence en 2 étapes a été signée avec Servier en 2016 pour développer OSE-127 (anticorps monoclonal humanisé ciblant le récepteur CD127

, la chaîne alpha du récepteur de l'interleukine-7)
)
jusqu'

à la finalisation d'

une Phase 2 clinique prévue dans les maladies auto-immunes de l'

intestin

;
en parallèle, Servier prévoit un développement dans la maladie de Sjögren

.

Écrit par OSE Immunotherapeutics

Lundi, 04 Mars 2019 14:45 - Mis à jour Lundi, 04 Mars 2019 14:56

OSE-127

est actuellement en Phase 1 clinique.