

RAPORT ESPI

typ raportu	Raport bieżący
numer	4/2020
data dodania	2020-03-06
spółka	Ryvu Therapeutics Spółka Akcyjna

Zakończenie z sukcesem fazy I badania klinicznego z zastosowaniem SEL24/MEN1703

Zarząd Ryvu Therapeutics S.A. z siedzibą w Krakowie (działającej wcześniej pod firmą: Selvita S.A., dalej: "Emitent") informuje, iż w dniu 5 marca 2020 r. uzyskał od spółki Berlin-Chemie należącej do Grupy Menarini ("Menarini"), będącej wyłącznym sponsorem badania klinicznego SEL24/MEN1703 na mocy globalnej umowy licencyjnej zawartej pomiędzy spółkami w dniu 28 marca 2017 r. ("Umowa"), informację o zakończeniu sukcesem fazy I badania klinicznego typu first-in-human z zastosowaniem SEL24/MEN1703 - doustnego, dualnego inhibitora kinaz PIM/FLT3 u pacjentów z ostrą białaczką szpikową.

Celem badania w pierwszej fazie (tzw. etap eskalacji dawki) było ustalenie rekomendowanej dawki do zastosowania w fazie drugiej. Zgodnie z powziętą informacją, Menarini planuje kontynuację badania w fazie drugiej - ekspansji kohorty, na poziomie dawki rekomendowanej.

Zarząd Emitenta informuje, że zgodnie z informacją uzyskaną od Menarini, dalsze informacje dotyczące wyników uzyskanych w pierwszej fazie badania zostaną ujawnione przez Menarini na nadchodzących konferencjach naukowych, o czym Emitent będzie informował na bieżąco.

Zgodnie z warunkami Umowy, o której Emitent informował raportem bieżącym 4/2017 w dniu 27 marca 2017 r., zakończenie fazy I stanowi kamień milowy, z tytułu którego Emitent uprawniony jest do otrzymania płatności w wysokości 1.750.000 EUR (7.523.950 PLN przeliczone po kursie 1 EUR = 4,2994 PLN).

Podstawa prawna: art. 17 ust. 1 Rozporządzenia MAR – informacje poufne

Osoby reprezentujące Spółkę:

Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu

Krzysztof Brzózka – Wiceprezes Zarządu