

## RAPORT BIEŻĄCY 40/2021

30 grudnia 2021 r.

### Ryvu Therapeutics S.A. otrzyma płatność tytułem osiągnięcia kamienia milowego od Menarini Group na podstawie aneksowanej umowy licencyjnej

Zarząd Ryvu Therapeutics S.A. z siedzibą w Krakowie ("Emitent", "Spółka") informuje, że w dniu dzisiejszym Spółka wraz z Berlin-Chemie AG z siedzibą w Berlinie, Niemcy wchodząca w skład grupy Menarini ("Menarini Group") dokonała zmiany w globalnej umowie licencyjnej zawartej pomiędzy stronami, na bazie której Menarini Group otrzymało wyłączną licencję do dalszego rozwijania SEL24(MEN1703) ("Umowa"), o której to Umowie Emitent informował w raporcie bieżącym nr 4/2017 z dnia 28 marca 2017.

Aneks uściśla postanowienia dotyczące płatności kamieni milowych zgodnie z Umową. W jego rezultacie Emitent otrzyma płatność tytułem osiągnięcia kamienia milowego w wysokości 1.000.000,00 EUR (4.591.500,00 PLN, przeliczone po kursie NBP z 30 grudnia 2021 r. 1 EUR = 4,5915 PLN), wobec uzyskania sygnałów skuteczności działania SEL24 (MEN1703) u pacjentów z ostrą białaczką szpikową z mutacją IDH, biorących udział w badaniu fazy I/II na etapie eskalacji dawki i ekspansji kohorty.

Powyższe wyniki zostały zaprezentowane przez Menarini Group podczas prezentacji posterowej w ramach wirtualnego kongresu Europejskiego Stowarzyszenia Hematologicznego (EHA) 2021, o czym Emitent informował w raporcie bieżącym nr. 19/2021 z dnia 19 czerwca 2021.

Obecnie SEL24(MEN1703) znajduje się w badaniu klinicznym typu "first-in-human" fazy I/II eskalacji dawki i ekspansji kohorty w ramach DIAMOND-01 jako monoterapia w leczeniu pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML). Etap eskalacji dawki w badaniu DIAMOND-01 wykazał dopuszczalny profil bezpieczeństwa aż do rekomendowanej dawki na poziomie 125 mg na dobę oraz wstępne oznaki aktywności w monoterapii przeciwbiałaczkowej. Wyniki te zostały potwierdzone w części badania obejmującej ekspansję kohorty, w której również wykazano wstępną skuteczność SEL24(MEN1703) w nawrotowej lub odpornej postaci ostrej białaczki szpikowej (AML), zwłaszcza u pacjentów z mutacją w genie IDH, którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorami IDH.

W prowadzonym badaniu klinicznym trwa obecnie rekrutacja pacjentów z AML z mutacją IDH1 lub IDH2 w celu dalszego zbadania aktywności SEL24(MEN1703) w tej subpopulacji.

**Podstawa prawna:** art. 17 ust. 1 Rozporządzenia MAR

**Osoby reprezentujące Spółkę:**

- Paweł Przewięźlikowski – Prezes Zarządu
- Kamil Sitarz – Członek Zarządu