

## RAPORT BIEŻĄCY 37/2023

31 lipca 2023 r.

### Zawarcie umowy w zakresie zabezpieczenia łańcucha dostaw leku wenetoklaks dla badania klinicznego fazy II RVU120 w terapii skojarzonej w hematologii

Zarząd Ryvu Therapeutics S.A. z siedzibą w Krakowie ("Spółka", "Ryvu") informuje, że w dniu 31 lipca 2023 r. została zawarta z Clinical Services International Limited z siedzibą w Londynie, UK ("CSI"), umowa w zakresie zabezpieczenia łańcucha dostaw (ang. supply chain) leku wenetoklaks na potrzeby badania klinicznego RIVER-81 („Umowa”). Zawarcie Umowy służy realizacji celów wskazanych w "Planach Rozwoju na lata 2022-2024" ("Plany Rozwoju"), o których Spółka informowała w [raporcie bieżącym 16/2022](#) w dniu 19 sierpnia 2022 roku.

Przedmiotem Umowy jest kompleksowe zabezpieczenie łańcucha dostaw, obejmujące świadczenie usług w zakresie zarządzania, zakupu, przechowywania, dostaw, etykietowania, zwolnień jakościowych (ang. QP release), monitorowania statusu, zwrotów, a także utylizacji leku wenetoklaks w badaniu klinicznym RIVER-81.

Całkowita wartość Umowy z CSI wyniesie do ok. 3,94 mln EUR.

W przypadku podpisania umowy z Agencją Badań Medycznych („ABM”), koszty związane z realizacją Umowy będą współfinansowane przez ABM ze środków budżetu państwa, w ramach konkursu na rozwój medycyny celowanej lub personalizowanej na bazie terapii kwasami nukleinowymi lub związkami drobnocząsteczkowymi, w którym Spółka została wybrana jako jeden z beneficjentów, o czym informowała [raportem bieżącym nr 29/2023](#) z dnia 13 czerwca 2023 r.

Celem badania RIVER-81 („Badanie”), tj. wieloośrodkowego, otwartego badania fazy II, jest ocena bezpieczeństwa i skuteczności RVU120 w terapii skojarzonej z wenetoklaksem w leczeniu pacjentów z nawrotową/oporną na leczenie formą ostrej białaczki szpikowej (ang. Acute Myeloid Leukemia, AML), u których nie powiodła się wcześniejsza terapia wenetoklaksem i środkiem hypometylującym. Rozpoczęcie badania planowane jest w drugiej połowie 2023 roku.

Clinical Services International (CSI) to międzynarodowa firma zajmująca się pozyskiwaniem i zarządzaniem wysokiej jakości certyfikowanymi lekami dostępnymi na rynku (komparatory, leki towarzyszące, leki ratunkowe), na potrzeby badań klinicznych.

Umowa spełnia kryteria umowy znaczącej ze względu na jej znaczenie dla dalszego rozwoju klinicznego programu RVU120 i stanowi element realizacji Planów Rozwoju.

**Podstawa prawna:** art. 17.1 MAR

**Osoby reprezentujące Emitenta:**

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