

Nantes, le 7 novembre 2019, 18 heures - OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE),
e la signature d

annonc

,
un accord de licence avec
Chong Kun Dang (CKD) Pharmaceutical Corporation
pour
|
,

enregistrement et la
commercialisation potentiel
s
en Corée de
Tedopi

®
, combinaison de néo

-
épitopes
sélectionnés et optimisés à partir de 5 antigènes tumoraux
, qui
génère une réponse spécifique des cellules T cytotoxiques dirigées contre les cellules
cancéreuses
qui
exprim
e
nt au moins un de ces antigènes tumoraux et une réponse T helper associée.

« Nous sommes très heureux d'annoncer cet accord de licence sur Tedopi® avec CKD, l'une
des sociétés pharmaceutiques leaders en Corée

»
, commente Alexis Peyroles, Directeur général d
,

OSE Immunotherapeutics.

«
C
e

OSE Immunotherapeutics annonce un accord de licence pour Tedopi®, combinaison de néo-épitopes, en

Écrit par OSE Immunotherapeutics

Vendredi, 15 Novembre 2019 15:39 - Mis à jour Vendredi, 15 Novembre 2019 16:27

partenariat

visé à faire la différence pour les patients coréens atteints d

,

un

cancer

du poumon avancé

après

échec d

,

un traitement par checkpoint inhibiteur, une population qui représente un fort besoin médical.

Cet

te

licence témoigne de notre engagement

pour

faire bénéficier de

Tedopi

®

a

u plus

grand nombre

de patients

à l

,

international et

pour

maximiser son potentiel

».

Selon les termes de l'accord, OSE Immunotherapeutics recevra des paiements d'étapes d'un montant total de 4,3 millions d

,

euros

,

dont 1,2 million d

,

euros à la signature

et à l

,

atteinte

d

,

une étape

court terme, et des roya

utés
sur les ventes
du produit
et
une marge dans le cadre du
prix de transfert
à un niveau légèrement inférieur à une trentaine de pourcents.

L
,

accord porte sur le développement et la licence de Tedopi

®

sur le marché coréen qui représente environ 1 % du marché mondial de l

,

oncologie.

" Nous sommes à un moment clé où l'immunothérapie du cancer transforme considérablement
le paysage
des traitements
anticancéreux. Néanmoins, le besoin médical persiste chez un grand nombre de patients après
échec d

,

un traitement par checkpoint inhibiteur

»

,

déclare

Young-Joo Kim, Chief Executive Officer de Chong Kun Dang Pharmaceutical Corp.

«

Nous sommes

heureux d

,

ajouter à notre portefeuille un produit prometteur qui pourrait répondre à une population en
attente d

,

une nouvelle option thérapeutique et

sommes

impatients de collaborer

avec l

a remarquable

équipe d

,

OSE pour

préparer la mise sur le marché coréen de Tedopi

®

».

Tedopi® est clinique de phase 3 (essai Atalante 1) chez les patients HLA-A2 positifs, souffrant d

,
un cancer du poumon non à petites cellules

et en

échec

après

un traitement par

checkpoint inhibiteur

PD-1/PD-L1. Les résultats de la première étape de cette phase 3 sont attendus à la fin du

premier trimestre 2020.

Le produit est également en cours d'évaluation dans un

essai

clinique de

phase 2 dans le cancer du pancréas

.