

Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-37-2016	Data/Ora Ricezione 12 Aprile 2016 22:38:35	MTA
--	---	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 72468

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : IRAG 10

Data/Ora Ricezione : 12 Aprile 2016 22:38:35

Data/Ora Inizio : 13 Aprile 2016 07:45:18

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BIOPHARMA ANNUNCIA
PRESENTAZIONI AL MEETING
ANNUALE DELL'AMERICAN
ASSOCIATION OF CANCER RESEARCH

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BIOPHARMA ANNUNCIA PRESENTAZIONI AL MEETING ANNUALE DELL'AMERICAN ASSOCIATION OF CANCER RESEARCH

- Cinque abstracts su pacritinib selezionati per la presentazione -

SEATTLE, 13 aprile 2016 - CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ e MTA:CTIC) ha annunciato oggi che saranno presentati dati riguardanti pacritinib, pixantrone e tosedostat al prossimo Meeting annuale dell'American Association of Cancer Research (AACR) che si terrà dal 16 al 20 aprile a New Orleans, LA, USA. Gli abstracts sono disponibili sul sito web dell'AACR all'indirizzo www.aacr.org.

Presentazioni poster

Pacritinib

Combinatorial strategies for glioblastoma using brain tumor-initiating cells: targeting the JAK/STAT and EGFR pathways

Primo autore: Hema Luchman, Ph.D., Hotchkiss Brain Institute, University of Calgary, Calgary, AB, Canada

Giorno/ora: domenica 17 aprile dalle 13:00 alle 17:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 15

Sessione poster: Combinatorial Strategies (Strategie combinatoriali)

Abstract n° 279/Poster n° 20

The nonclinical toxicology profile of pacritinib, a JAK2/FLT3 inhibitor with no dose-limiting clinical myelosuppression

Primo autore: Rebecca Watson, CTI BioPharma Corp., Seattle, WA, USA

Giorno/ora: lunedì 18 aprile dalle 13:00 alle 17:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 37

Sessione poster: Targets, Markers, and Agents in Cancer Prevention (Target, marcatori e agenti nella prevenzione del cancro)

Abstract n° 2602/Poster n° 2

Pacritinib reduces human myeloid leukemia stem cell maintenance in a defined niche

Primo autore: Larissa Balaian, Ph.D., Moores Cancer Center, University of California, San Diego, CA, USA

Giorno/ora: martedì 19 aprile dalle 08:00 alle 12:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 32

Sessione poster: Stemness Properties of Leukemias and Carcinomas (Proprietà staminali delle leucemie e dei carcinomi)

Abstract n° 3338/Poster n° 6

Investigation of absorption, metabolism, excretion, and mass balance of [¹⁴C]-pacritinib in healthy subjects: a phase 1 study

Primo autore: Suliman Al-Fayoumi, CTI BioPharma Corp., Seattle, WA, USA

Giorno/ora: mercoledì 20 aprile dalle 08:00 alle 12:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 13

Sessione poster: Phase 1 Clinical Trials 2 (Studi clinici di fase I - 2)
Abstract n° CT159/Poster n° 20

Synergistic effect of pacritinib with erlotinib on JAK2-mediated resistance in epidermal growth factor receptor mutation-positive non-small cell lung cancer

Primo autore: Nobuaki Ochi, M.D., Ph.D., Kawasaki Medical School, Okayama, Giappone

Giorno/ora: mercoledì 20 aprile dalle 08:00 alle 12:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 15

Sessione poster: Combination Therapies and Approaches to Sensitizing Cancer Cells to Drugs (Approcci e terapie combinate per sensibilizzare le cellule tumorali ai farmaci)

Abstract n° 4675/Poster n° 16

Pixantrone

Combinations containing the aza-anthracenedione pixantrone show preclinical activity in diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL)

Primo autore: Chiara Tarantelli, Ph.D., IOR Institute of Oncology Research, Bellinzona, Svizzera

Giorno/ora: mercoledì 20 aprile dalle 08:00 alle 12:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 19

Sessione poster: Novel Chemotherapies (Nuove chemioterapie)

Abstract n° 4793/Poster n° 18

Tosedostat

Enhancing the efficacy of tosedostat through carboxylesterase induction

Primo autore: Priscilla Wei Ling Hong, Ph.D., The University of Queensland Diamantina Institute, Brisbane, Australia

Giorno/ora: mercoledì 20 aprile dalle 08:00 alle 12:00 (ora locale)

Luogo: Sezione 20

Sessione poster: Targeted Therapy (Terapia mirata)

Abstract n° 4806/Poster n° 1

Informazioni su Pacritinib

Pacritinib è un inibitore orale sperimentale della chinasi con specificità per JAK2, FLT3, IRAK1 e CSF1R. Nell'agosto del 2014, pacritinib ha ricevuto la designazione "Fast Track" (procedura abbreviata) da parte della FDA per il trattamento di pazienti affetti da mielofibrosi a rischio intermedio e alto, inclusi, tra gli altri, quelli affetti da trombocitopenia (bassa conta piastrinica) correlata alla malattia, quelli che manifestavano trombocitopenia associata al trattamento con un'altra terapia anti-JAK2 o i pazienti che erano intolleranti a un'altra terapia anti-JAK2 o i cui sintomi non erano da essa ben controllati (o erano gestiti in modo subottimale). Gli studi clinici su pacritinib sono attualmente oggetto di una sospensione clinica totale disposta dalla Food and Drug Administration statunitense a febbraio 2016.

CTI BioPharma e Baxalta Incorporated sono parti di un accordo mondiale di licenza per lo sviluppo e la commercializzazione di pacritinib. CTI BioPharma e Baxalta commercializzeranno congiuntamente pacritinib negli Stati Uniti, mentre Baxalta avrà l'esclusiva sui diritti di commercializzazione al di fuori degli Stati Uniti.

Informazioni su PIXUVRI® (pixantrone)

PIXUVRI è un nuovo aza-antracenedione con proprietà strutturali e fisico-chimiche uniche. La struttura di PIXUVRI è stata formulata in modo che non possa legare il ferro e perpetuare la produzione di radicali ossigeno o

formare un metabolita idrossile di lunga durata, molecole che sono entrambe alla base dei meccanismi putativi della cardiotoxicità acuta e cronica indotta dalle antracicline.

Nel maggio 2012, la Commissione europea ha rilasciato un'autorizzazione condizionata all'immissione in commercio di PIXUVRI come monoterapia per il trattamento di pazienti adulti con LNH aggressivi recidivanti o refrattari multipli. Il beneficio associato al trattamento con PIXUVRI non è stato stabilito nei pazienti quando usato come chemioterapia di quinta linea o superiore nei pazienti refrattari all'ultima terapia. Il Riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP) contiene informazioni complete sulla prescrizione, compreso il profilo di sicurezza ed efficacia di PIXUVRI nell'indicazione approvata. Il Riassunto delle caratteristiche del prodotto è disponibile all'indirizzo www.pixuvri.eu. PIXUVRI non è approvato per la commercializzazione negli Stati Uniti.

Informazioni su Tosedostat

Tosedostat è un inibitore orale sperimentale dell'aminopeptidasi che ha mostrato in studi clinici di fase I/II risposte antitumorali in tumori ematologici e tumori solidi. Tosedostat è attualmente in corso di valutazione in diversi studi clinici di fase II per il trattamento di pazienti affetti da LMA o SMD ad alto rischio. Tosedostat non è approvato e non è disponibile in commercio.

Informazioni su CTI BioPharma Corp.

CTI BioPharma Corp. (NASDAQ e MTA:CTIC) è una società biofarmaceutica impegnata nell'acquisizione, nello sviluppo e nella commercializzazione di nuove terapie specificamente destinate alla cura di una gamma di tumori del sangue, in grado di offrire vantaggi unici ai pazienti e agli operatori sanitari. CTI BioPharma vanta una presenza commerciale in Europa con PIXUVRI® e una pipeline di prodotti in avanzata fase di sviluppo tra cui pacritinib per il trattamento dei pazienti affetti da mielofibrosi. CTI BioPharma ha sede a Seattle, Washington, con uffici a Londra e Milano sotto la denominazione di CTI Life Sciences Limited. Per ulteriori informazioni, nonché per ricevere avvisi via e-mail e aggiornamenti RSS, si prega di consultare il sito societario www.ctibiopharma.com.

Fonte: CTI BioPharma Corp.

###

Contatti:

Monique Greer
+1 206-272-4343
mgreer@ctibiopharma.com

Ed Bell
+1 206-272-4345
ebell@ctibiopharma.com

Fine Comunicato n.0696-37

Numero di Pagine: 5