

Deutsche Biotech Innovativ AG: Portfolio-Unternehmen Adrenomed erhält Genehmigung für Phase II-Studie von Leitkandidat Adrecizumab zur Behandlung von Patienten mit frühem Septischen Schock.

DGAP-News: Deutsche Biotech Innovativ AG / Schlagwort(e): Studie

11.08.2017 / 16:31

Für den Inhalt der Mitteilung ist der Emittent verantwortlich.

Deutsche Biotech Innovativ AG: Portfolio-Unternehmen Adrenomed erhält Genehmigung für Phase II-Studie von Leitkandidat Adrecizumab in Patienten mit frühem Septischen Schock

- Zentrales Ethikkomitee und Deutsches Paul-Ehrlich-Institut genehmigen Phase II-Studie zum Konzeptbeweis des gefäßstabilisierenden monoklonalen Antikörpers in Patienten mit frühem Septischen Schock

- Anträge für Phase II-Studie in Frankreich, Belgien und den Niederlanden vor Genehmigung

- Adrecizumab adressiert als First-in-class-Arzneikandidat für Septischen Schock ein Potenzial von 1,5 Millionen Patienten in der EU und den USA. Weiteres großes Potenzial für die Therapie einer akut dekompensierten Herzinsuffizienz

- DBI AG hält 24,18%-Anteil an Adrenomed

Hennigsdorf/Berlin - Die Adrenomed AG, ein Tochterunternehmen der Deutsche Biotech Innovativ AG, hat heute die Genehmigung des zentralen Ethikkomitees der Universitätsklinik Aachen erhalten. Zusammen mit der im Juli vom Paul-Ehrlich-Institut erteilten Genehmigung kann somit die erste klinische Phase II-Studie mit dem Leitkandidaten Adrecizumab zur Behandlung von Patienten mit frühem Septischen Schock beginnen. Präklinische und klinische Daten deuten darauf hin, dass der humanisierte monoklonale Antikörper zu einer Umverteilung des vaskulären Hormons Adrenomedullin führt, das dem lebensbedrohenden Blutdruckabfall im Zuge des septischen Schocks entgegenwirkt.

Septischer Schock ist ein akuter Kreislaufzusammenbruch, der auf eine entzündungsbedingte, gesamtheitliche akute Schädigung der Blutgefäße zurückzuführen ist. Obwohl der septische Schock in bis zu 80% der Fälle zum Tode führt, existiert bislang kein Medikament, das in der Lage ist, dem entzündungsbedingten Verlust der Gefäßintegrität entgegenzuwirken.

Ziel der Phase II-Studie ist die Bestätigung der in Phase I-Studien gezeigten hervorragenden Verträglichkeit und Sicherheit und darüber hinaus der Nachweis des lebensverlängernden Effektes des First-in-class-Antikörpers, den die Adrenomed AG auch in den Indikationen Sepsis und akute dekompensierte Herzinsuffizienz entwickelt. "Die Zulassung der Phase II-Studie durch das Paul-Ehrlich-Institut in Deutschland untermauert zum einen das in Phase I-Studien gezeigte exzellente Sicherheitsprofil von Adrecizumab, andererseits das durch präklinische und klinische Daten demonstrierte Potential, die Mortalität des Septischen Schocks erheblich zu vermindern", erklärte Vorstandmitglied Dr. Andreas Bergmann. "Die Abwesenheit von Unverträglichkeiten und Nebenwirkungen sowie die Tatsache, dass der Wirkmechanismus von Adrecizumab auch im Menschen bestätigt werden konnte, stimmen

uns sehr zuversichtlich für die nun beginnende Phase-II Studie bei Patienten mit Septischem Schock."

Adrecizumab erhöht den Adrenomedullin-Spiegel im Blut, was sich sowohl im Tier als auch im Menschen positiv auf die Integrität der Gefäßwände auswirkt. Zugleich sorgt Adrecizumab dafür, dass Adrenomedullin seine gefäßerweiternde, schockauslösende Wirkung nicht ausüben kann. Neben der Indikation Septischer Schock zeigt der humanisierte monoklonale Antikörper auch Potenzial bei der Therapie der akut dekompenzierten Herzinsuffizienz. Eine klinische Phase II-Studie in dieser Indikation ist in Vorbereitung.

Über die Deutsche Biotech Innovativ AG:

Die Deutsche Biotech Innovativ (DBI) AG ist ein börsennotiertes Biotechnologie-Unternehmen mit Sitz in Hennigsdorf bei Berlin.

Die DBI Aktie (DE000A0Z25L1) wird im Freiverkehr an der Börse Düsseldorf gehandelt.

Die DBI AG wurde 2009 als Venetus Beteiligungen AG gegründet. Die Umfirmierung in Deutsche Biotech Innovativ AG erfolgte im August 2014.

Kontakt

Susanne Wallace

Deutsche Biotech Innovativ AG

Tel.: [+49 \(0\)3302 20 77 811](tel:+49033022077811)

s.wallace@dbi-ag.de

11.08.2017 Veröffentlichung einer Corporate News/Finanznachricht, übermittelt durch DGAP - ein Service der EQS Group AG.

Für den Inhalt der Mitteilung ist der Emittent / Herausgeber verantwortlich.

Die DGAP Distributionsservices umfassen gesetzliche Meldepflichten, Corporate News/Finanznachrichten und Pressemitteilungen.

Medienarchiv unter <http://www.dgap.de>

Sprache: Deutsch
Unternehmen: Deutsche Biotech Innovativ AG
Neuendorfstrasse 15a
16761 Hennigsdorf
Deutschland
Telefon: 03302 2077811
Fax: 03302 2077815
E-Mail: s.wallace@dbi-ag.de
Internet: www.dbi-ag.de
ISIN: DE000A0Z25L1
WKN: A0Z25L
Börsen: Freiverkehr in Düsseldorf (Primärmarkt)

Ende der Mitteilung DGAP News-Service

Klicken Sie bitte auf folgenden Link, um direkt zur Meldung zu gelangen:

<http://www.dgap.de/dgap/News/corporate/deutsche-biotech-innovativ-portfoliounternehmen-adrenomed-erhaelt-genehmigung-fuer-phase-iistudie-von-leitkandidat-adrecizumab-patienten-mit-fruehem-septischen-schock/?newsID=1021863>

Sie möchten keine Benachrichtigung mehr für dieses Unternehmen? Dann klicken Sie bitte auf folgenden Link, um das Unternehmen aus Ihrer Watchlist zu entfernen.

<http://www.dgap.de/dgap/wl/aboUnsubscribe.action?userId=19908&newsId=1021863&key=f7d97be401a1cca801f4e3ab688bff04>

Sie möchten generell keine E-Mails mehr von Ihrer persönlichen MyWatchlist haben? Dann klicken Sie bitte auf diesen Link, um Ihren Account komplett zu löschen:

<http://www.dgap.de/dgap/wl/user/user.action>

DGAP - ein Service der EQS Group AG

Karlstraße 47
80333 München
www.dgap.de

Der Inhalt dieser E-mail ist vertraulich und enthält möglicherweise Informationen, die ausschließlich für ausgewählte Empfänger und nicht für die Öffentlichkeit bestimmt sind. Falls diese Nachricht nicht an Sie gerichtet ist oder fehlgeleitet wurde, zeigen Sie dies bitte dem Absender unter der Telefonnummer +49 (0) 89 21 02 98-0 an. Die unerlaubte Verwendung, Vervielfältigung oder Verbreitung dieser Nachricht ist strengstens verboten.

The preceding e-mail message contains information that is confidential and may constitute non-public information that is intended to be conveyed only to the designated recipient(s). If you are not an intended recipient of this message, please notify the sender at +49 (0) 89 21 02 98-0.

Unauthorized use, dissemination, distribution, or reproduction of this message is strictly prohibited and may be unlawful.

EQS Group AG | Sitz: München | Amtsgericht München, HRB 131048 | Vorstand: Achim Weick (Vorstandsvorsitzender), Christian Pflieger