



Onxeo bekræfter modtagelsen af milepælsbetaling på USD 25 mio. for Beleodaq®

Paris (Frankrig), København (Danmark), 13. november 2014 – Onxeo SA (Euronext Paris, NASDAQ OMX Copenhagen - ONXEO), et innovativt biofarmaceutisk selskab med speciale i udvikling af lægemidler til behandling af sjældne kræftsygdomme, har i dag meddelt, at selskabet fra sin amerikanske samarbejdspartner Spectrum Pharmaceuticals har modtaget milepælsbetalingen på USD 25 mio. vedrørende FDA's godkendelse af Beleodaq®.

I starten af juli 2014 fik Beleodaq® tildelt betinget markedsføringstilladelse fra de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) til behandling af patienter med recidiverende eller resistent perifert T-celle lymfekræft (PTCL) i henhold til FDA's program for fremskyndet godkendelse. I den forbindelse har Onxeos amerikanske samarbejdspartner Spectrum Pharmaceuticals i henhold til aftalen betalt milepælsbetalingen på USD 25 mio.

Efter godkendelsen af registreringsansøgningen (NDA) har Spectrum Pharmaceuticals' salgsteam indledt markedsføringen af Beleodaq® over for hæmatologer, og lægemidlet har allerede genereret en omsætning på ca. USD 2 mio. i 3. kvartal 2014, og har dermed medført de første royaltyindtægter for Onxeo.

“Markedsføringstilladelsen for Beleodaq® er opnået takket være en enestående indsats fra begge teams, som igennem tæt samarbejde har opnået denne godkendelse langt tidligere end forventet”, udtaler Onxeos administrerende direktør Judith Greciet. “Milepælsbetalingen medfører naturligvis et stort bidrag til vores likvide beholdninger men understreger samtidig det succesfulde samarbejde mellem vores to selskaber, som begge har som mål at gøre Beleodaq® til et produkt, der er anerkendt for sin kliniske værdi og væsentlige salgspotentiale”.

Om Onxeo

Onxeos vision er at blive en global leder og pioner inden for kræftsygdomme med fokus på sjældne sygdomme gennem udvikling af innovative behandlingsalternativer, der kan “gøre en forskel”. Onxeos medarbejdere arbejder målrettet på at udvikle innovative lægemidler og give patienterne håb og samtidig væsentligt forbedre deres liv.

Væsentlige produkter i den sene udviklingsfase:

Livtag® (Doxorubicin Transdrug™): Fase III i hepatocellulært karcinom

Validive® (Clonidin Lauriad®): Fase III i svær oral mucositis: Positive foreløbige resultater topline-resultater

Beleodaq® (belinostat): registreret i USA til behandling af perifert T-celle lymfekræft

For mere information henvises til hjemmesiden på www.onxeo.com.

Disclaimer

Denne meddelelse indeholder udtrykkeligt eller underforstået visse fremadrettede udsagn vedrørende Onxeo og dette selskabs aktiviteter. Sådanne udsagn er forbundet med visse kendte og ukendte risici, usikkerheder og andre faktorer, der kan bevirke, at Onxeos faktiske resultater, finansielle stilling, udvikling eller præstationer afviger væsentligt fra de fremtidige resultater, udviklingen eller præstationerne, der er udtrykt eller underforstået i forbindelse med disse fremadrettede udsagn. Onxeo afgiver denne meddelelse pr. dags dato og forpligter sig ikke til at opdatere eventuelle fremadrettede udsagn heri som følge af nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller andet. For en gennemgang af risici og usikkerheder, som kan bevirke, at Onxeos faktiske resultater, finansielle stilling, udvikling eller præstationer afviger fra dem, der er indeholdt i de fremadrettede udsagn, henvises til afsnittet Risikofaktorer ("Facteurs de Risque") i 2013 Reference Document indsendt til AMF den 7. april 2014, som er tilgængeligt på AMF's hjemmeside (<http://www.amf-france.org>) eller på Selskabets hjemmeside (www.onxeo.com).

Kontaktpersoner:

Judith Greciet, administrerende direktør
j.greciet@onxeo.com
Nicolas Fellmann, CFO
n.fellmann@onxeo.com
+33 1 45 58 76 00

Caroline Carmagnol / Sophie Colin – Alize RP
caroline@alizerp.com / scolin@alizerp.com
+33 6 64 18 99 59 / +33 1 44 54 36 62