

Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-140-2015	Data/Ora Ricezione 06 Novembre 2015 02:17:46	MTA
---	--	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 65176

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : IRAG 10

Data/Ora Ricezione : 06 Novembre 2015 02:17:46

Data/Ora Inizio : 06 Novembre 2015 07:45:18

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BioPharma presenterà dati nel corso
del 57° congresso annuale dell'American
Society of Hematology

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BioPharma presenterà dati nel corso del 57° congresso annuale dell’American Society of Hematology

SEATTLE, Washington, 6 novembre 2015—CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ and MTA: CTIC) ha annunciato oggi che i dati relativi a due composti (pacritinib e tosedostat) che la società sta sperimentando saranno presentati al 57° congresso espositivo annuale dell’American Society of Hematology (ASH) in programma dal 5 all’8 dicembre a Orlando, FL; le presentazioni comprenderanno tre relazioni orali.

Le presentazioni conterranno analisi di dati della Fase 3 del programma di studio PERSIST-1 su pacritinib, un inibitore orale sperimentale della chinasi con specificità per JAK2, FLT3, IRAK1 e CSF1R attualmente in fase di sperimentazione per il trattamento dei malati di mielofibrosi e leucemia mieloide acuta (LMA), e i risultati della Fase 2 del programma di studio su tosedostat, un inibitore orale dell’aminopeptidasi che, nel corso di sperimentazioni cliniche di Fase 1-2, ha evidenziato significative risposte antitumorali nei confronti dei tumori del sangue e dei tumori solidi.

“Siamo ansiosi di presentare i dati riguardanti sia pacritinib che tosedostat al prossimo congresso annuale dell’ASH”, ha affermato James A. Bianco, M.D., Presidente e CEO di CTI BioPharma. “Sono stati accettati sei abstract riguardanti i dati sui due dei nostri composti in fase di sperimentazione e ciò rappresenta un ulteriore esempio del nostro impegno mirato a portare avanti lo sviluppo della pipeline dei nostri prodotti candidati”.

Di seguito viene offerto un riassunto delle presentazioni e poster, mentre gli abstract completi sono disponibili sul sito web dell’ASH, www.hematology.org.

Presentazioni

Analysis of Outcomes by Patient Subgroups in Patients with Myelofibrosis Treated with Pacritinib vs Best Available Therapy (BAT) in the Phase III PERSIST-1 Trial

Primo autore: Alessandro M. Vannucchi, Dottore in Medicina e Professore associato di ematologia presso l’Università degli Studi di Firenze (Italia).

Giorno/ora: sabato 5 dicembre alle 10.15 a.m E.T.

Luogo: W224, Livello 2

Sessione orale: 634 Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Early and Late Stage Trials in MPN
Abstract #58

Pacritinib, a Dual FLT3/JAK2 Inhibitor, Reduces IRAK-1 Signaling in Acute Myeloid Leukemia

Primo autore: Megan M Cleary, B.S., B.A, Knight Cancer Institute, Divisione di ematologia e oncologia medica, Oregon Health & Science University, Portland, OR

Giorno/ora: lunedì 7 dicembre alle 11:45 a.m. E.T.

Luogo: Room W109

Sessione orale: 616. Acute Myeloid Leukemia: Novel Therapy, excluding Transplantation: Novel Targeting Approaches
Abstract #570

Tosedostat Plus Low Dose Cytarabine Induces a High Rate of Responses That Can be Predicted By Genetic Profiling in Elderly AML

Primo autore: Giuseppe Visani, Dottore in Medicina e Direttore del Centro di ematologia e trapianti di cellule staminali presso l'AORMN di Pesaro (Italia).

Giorno/ora: domenica 6 dicembre alle 05:30 p.m. E.T.

Luogo: Room W109

Sessione orale: 616. Acute Myeloid Leukemia: Novel Therapy, excluding Transplantation: New Drugs
Abstract #329

Posters

Relationship Between Patient-Reported Outcomes (PROs) and Health-Related Quality of Life (HRQoL) and Efficacy in Patients with Myelofibrosis in the Phase III PERSIST-1 Trial of Pacritinib Vs. Best Available Therapy (BAT)

Primo autore: Ruben Mesa, Dottore in Medicina e Presidente della Divisione di ematologia e oncologia medica, Mayo Clinic, Scottsdale, AZ

Giorno/ora: sabato 5 dicembre dalle 05:30 alle 07:30 p.m.E.T.

Location: Hall A, Livello 2

Sessione poster: 634. Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Poster I
Abstract #1609

Targeting JAK2 Gene Knockout or Pacritinib Treatment Reduces GVHD and Xenograft Rejection by Promoting Induced Treg Differentiation

Primo autore: Brian C. Betts, Dottore in Medicina, Oncologo e Assistente Membro del Dipartimento di medicina trasfusionale e trapianti di midollo osseo, Moffitt Cancer Center, Tampa, FL

Giorno/ora: sabato 5 dicembre dalle 05:30 alle 07:30 p.m. E.T.

Luogo: Hall A

Sessione poster: 702. Experimental Transplantation: Immune Function, GVHD and Graft-versus-Tumor Effects
Abstract #1874

Pacritinib (PAC) Synergistically Potentiates Azacitidine (5AZA) Cytotoxicity in Chronic Myelomonocytic Leukemia (CMML)

Primo autore: Yan Ma, M.D., H. Lee Moffitt Cancer Center, Tampa, FL

Giorno/ora: sabato 5 dicembre dalle 05:30 alle 07:30 p.m. E.T.

Luogo: Hall A, Livello 2

Sessione poster: 636. Myelodysplastic Syndromes – Basic and Translational Studies: Poster I
Abstract #1658

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 designazione "Fast Track" (procedura abbreviata) da parte di FDA per la cura dei pazienti affetti da mielofibrosi di rischio medio o alto, tra i quali, , quelli affetti da trombocitopenia connessa alla malattia, quelli sottoposti a trattamento emergente per la trombocitopenia curati con altre terapie inibitorie JAK2, pazienti intolleranti o con sintomi gestiti in maniera subottimale con un'altra terapia inibitrice JAK2. Il processo di Fast Track di FDA è disegnato per facilitare lo sviluppo e accelerare la revisione di farmaci destinati al trattamento di condizioni patologiche gravi e soddisfare un'esigenza medica che ancora non ha trovato soluzioni. Pacritinib non ha l'approvazione regolamentare e non è disponibile in commercio.

CTI BioPharma e Baxalta (NYSE:BXLT) 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 Tosedostat

Tosedostat è un inibitore orale dell'aminopeptidasi che, nel corso di sperimentazioni cliniche di fase 1-2, ha mostrato significative risposte antitumorali nei tumori del sangue e nei tumori solidi. Attualmente è oggetto di molteplici studi clinici di Fase 2 per il trattamento di malati di LAM o SMD ad alto rischio, Tosedostat non è approvato o disponibile per la vendita.

Informazioni su CTI BioPharma

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. La Società vanta una presenza commerciale in Europa e una pipeline di prodotti in avanzata fase di sviluppo tra cui pacritinib, il prodotto candidato di punta di CTI, attualmente oggetto di un programma di studio di fase 3 per il trattamento dei malati di 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 feed 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



CTI BioPharma Announces Data Presentations at the 57th American Society of Hematology Annual Meeting

SEATTLE, Wash., November 6, 2015—CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ and MTA: CTIC) today announced that data highlighting two compounds (pacritinib and tosedostat) from the company’s investigational pipeline will be presented at the upcoming 57th American Society of Hematology (ASH) Annual Meeting and Exposition, being held December 5-8 in Orlando, FL – including three oral presentations.

The presentations will include data analyses from the Phase 3 PERSIST-1 trial of pacritinib, an investigational oral kinase inhibitor with specificity for JAK2, FLT3, IRAK1 and CSF1R that is currently under investigation for the treatment of patients with myelofibrosis and acute myeloid leukemia (AML) as well as findings from a Phase 2 study of tosedostat, an investigational oral selective inhibitor of aminopeptidases that has demonstrated anti-tumor responses in blood-related cancers and solid tumors in Phase 1-2 clinical trials.

“We look forward to the presentation of data for both pacritinib and tosedostat at this year’s ASH annual meeting,” said James A. Bianco, M.D., President and CEO of CTI BioPharma. “With six abstracts accepted, the data involving two of our investigational compounds is a further example of our focused commitment on advancing the development of our pipeline candidates.”

A summary of the oral and poster presentations are below, and full abstracts can be accessed on the ASH website at www.hematology.org.

Oral Presentations

Analysis of Outcomes by Patient Subgroups in Patients with Myelofibrosis Treated with Pacritinib vs Best Available Therapy (BAT) in the Phase III PERSIST-1 Trial

First Author: Alessandro M Vannucchi, M.D., Associate Professor of Hematology, University of Florence, Italy

Date/Time: Saturday, December 5 at 10:15 a.m. ET

Location: W224, Level 2

Oral Session: 634. Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Early and Late Stage Trials in MPN

Abstract #58

Pacritinib, a Dual FLT3/JAK2 Inhibitor, Reduces IRAK-1 Signaling in Acute Myeloid Leukemia

First Author: Megan M Cleary, B.S., B.A, Knight Cancer Institute, Division of Hematology and Medical Oncology, Oregon Health & Science University, Portland, OR

Date/Time: Monday, December 7 at 11:45 a.m. ET

Location: Room W109

Oral Session: 616. Acute Myeloid Leukemia: Novel Therapy, excluding Transplantation: Novel Targeting Approaches

Abstract #570

Tosedostat Plus Low Dose Cytarabine Induces a High Rate of Responses That Can be Predicted By Genetic Profiling in Elderly AML

First Author: Giuseppe Visani, M.D., Director of Hematology and Stem Cell Transplant Center at AORMN, Pesaro, Italy

Date/Time: Sunday, December 6 at 5:30 p.m. ET

Location: Room W109

Oral Session: 616. Acute Myeloid Leukemia: Novel Therapy, excluding Transplantation: New Drugs
Abstract #329

Poster Presentations

Relationship Between Patient-Reported Outcomes (PROs) and Health-Related Quality of Life (HRQoL) and Efficacy in Patients with Myelofibrosis in the Phase III PERSIST-1 Trial of Pacritinib Vs. Best Available Therapy (BAT)

First Author: Ruben Mesa, M.D., Chair, Hematology and Medical Oncology Division Mayo Clinic, Scottsdale, AZ

Date/Time: Saturday, December 5 at 5:30-7:30 p.m. ET

Location: Hall A, Level 2

Poster Session: 634. Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Poster I
Abstract #1609

Targeting JAK2 by Gene Knockout or Pacritinib Treatment Reduces GVHD and Xenograft Rejection by Promoting Induced Treg Differentiation

First Author: Brian C. Betts, M.D., Medical Oncologist and Assistant Member of the Department of Blood and Marrow Transplant, Moffitt Cancer Center, Tampa, FL

Date/Time: Saturday, December 5 at 5:30-7:30 p.m. ET

Location: Hall A

Poster Session: 702. Experimental Transplantation: Immune Function, GVHD and Graft-versus-Tumor Effects
Abstract #1874

Pacritinib (PAC) Synergistically Potentiates Azacitidine (5AZA) Cytotoxicity in Chronic Myelomonocytic Leukemia (CMML)

First Author: Yan Ma, M.D., H. Lee Moffitt Cancer Center, Tampa, FL

Date/Time: Saturday, December 5 at 5:30-7:30 p.m. ET

Location: Hall A, Level 2

Poster Session: 636. Myelodysplastic Syndromes – Basic and Translational Studies: Poster I
Abstract #1658

About Pacritinib

Pacritinib is an investigational oral kinase inhibitor with specificity for JAK2, FLT3, IRAK1 and CSF1R. In August 2014, pacritinib was granted Fast Track designation by the FDA for the treatment of intermediate and high risk myelofibrosis, including but not limited to patients with disease-related thrombocytopenia, patients experiencing treatment-emergent thrombocytopenia on other JAK2 inhibitor therapy, or patients who are intolerant of, or whose symptoms are sub-optimally managed on other JAK2 inhibitor therapy. The FDA's Fast Track process is designed to facilitate the development and expedite the review of drugs to treat serious conditions and fill an unmet medical need. Pacritinib does not have regulatory approval and is not commercially available.

CTI BioPharma and Baxalta (NYSE:BXLT) are parties to a worldwide license agreement to develop and commercialize pacritinib. CTI BioPharma and Baxalta will jointly commercialize pacritinib in the U.S. while Baxalta has exclusive commercialization rights for all indications outside the U.S.

About Tosedostat

Tosedostat is an investigational oral aminopeptidase inhibitor that has demonstrated anti-tumor responses in blood-related cancers and solid tumors in Phase 1-2 clinical trials. Tosedostat is currently being evaluated in multiple Phase 2 clinical trials for the treatment of patients with AML or high-risk MDS. Tosedostat is not approved or commercially available.

About CTI BioPharma

CTI BioPharma Corp. (NASDAQ and MTA: CTIC) is a biopharmaceutical company focused on the acquisition, development, and commercialization of novel targeted therapies covering a spectrum of blood-related cancers that offer a unique benefit to patients and healthcare providers. CTI BioPharma has a commercial presence in Europe and a late-stage development pipeline, including pacritinib, CTI BioPharma's lead product candidate, which is currently being studied in a Phase 3 program for the treatment of patients with myelofibrosis. CTI BioPharma is headquartered in Seattle, Washington, with offices in London and Milan under the name CTI Life Sciences Limited. For additional information and to sign up for email alerts and get RSS feeds, please visit www.ctibiopharma.com.

Source: CTI BioPharma Corp.

###

Contacts:

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

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

Fine Comunicato n.0696-140

Numero di Pagine: 8