

Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-48-2016	Data/Ora Ricezione 19 Maggio 2016 07:31:49	MTA
--	--	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 74574

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CTLIFESCIEN01 - Bell

Tipologia : IRAG 10

Data/Ora Ricezione : 19 Maggio 2016 07:31:49

Data/Ora Inizio : 19 Maggio 2016 07:46:49

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BIOPHARMA ANNUNCIA
PRESENTAZIONI AL MEETING
ANNUALE DELL'AMERICAN SOCIETY OF
CLINICAL ONCOLOGY

Testo del comunicato

Vedi allegato.

CTI BIOPHARMA ANNUNCIA PRESENTAZIONI AL MEETING ANNUALE DELL'AMERICAN SOCIETY OF CLINICAL ONCOLOGY

- Quattro abstract su pacritinib, che evidenziano ulteriori dati di sicurezza e di follow-up a lungo termine dallo studio di fase 3 PERSIST-1, selezionati per la presentazione -

SEATTLE, 19 maggio 2016 - CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ e MTA:CTIC) ha annunciato oggi che saranno presentati dati riguardanti pacritinib, con ulteriori dati di sicurezza e di follow-up a lungo termine dallo studio di fase 3 PERSIST-1, al prossimo Meeting Annuale dell'American Society of Clinical Oncology (ASCO) che si terrà dal 3 al 7 giugno a Chicago, IL, USA. Gli abstract sono disponibili sul sito web dell'ASCO all'indirizzo www.asco.org. Di seguito, dettagli riguardanti le presentazioni poster, che comprenderanno dati aggiuntivi non disponibili negli astratti:

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): Outcomes in patients (pts) with baseline (BL) thrombocytopenia (Pacritinib vs. migliore terapia disponibile nella mielofibrosi: esiti in pazienti con trombocitopenia basale)

Primo autore: Claire Harrison, M.D., , Guy's and St. Thomas' NHS Foundation Trust, Guy's Hospital, Londra, Regno Unito,

Giorno/ora: lunedì 6 giugno dalle 8:00 alle 11:30 (ora locale);

Sessione di discussione poster: lunedì 6 giugno dalle 11:30 alle 12:45 (ora locale), sala E354b

Luogo: Hall A

Sessione poster: Hematologic Malignancies - Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant (Neoplasie ematologiche maligne: leucemia, sindromi mielodisplastiche e allotrapianto)

Abstract n° 7011/Poster n° 3

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): 60 week follow-up of the phase III PERSIST-1 trial (Pacritinib vs. migliore terapia disponibile nella mielofibrosi: follow-up a 60 settimane dello studio di fase III PERSIST-1)

Primo autore: Ruben Mesa, M.D., , Mayo Clinic Cancer Center, Direttore della Divisione di Ematologia e Oncologia Medica, Mayo Clinic Cancer Center, Scottsdale, AZ, USA,

Giorno/ora: lunedì 6 giugno dalle 8:00 alle 11:30 (ora locale);

Luogo: Hall A

Sessione poster: Hematologic Malignancies - Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant (Neoplasie ematologiche maligne: leucemia, sindromi mielodisplastiche e allotrapianto)

Abstract n° 7065/Poster n° 57

Outcomes in patients with myelofibrosis and RBC-transfusion dependence in the phase III PERSIST-1 study of pacritinib vs. best available therapy (Esiti in pazienti con mielofibrosi e dipendenza da trasfusione di globuli rossi nello studio di fase III PERSIST-1 su pacritinib vs. migliore terapia disponibile)

Primo autore: Claire Harrison, M.D., , Guy's and St. Thomas' NHS Foundation Trust, Guy's Hospital, Londra, Regno Unito,

Giorno/ora: lunedì 6 giugno dalle 8:00 alle 11:30 (ora locale);

Luogo: Hall A

Sessione poster: Hematologic Malignancies - Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allograft
(Neoplasie ematologiche maligne: leucemia, sindromi mielodisplastiche e allotrapianto)
Abstract n° 7066/Poster n° 58

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): Long-term follow-up of patient-reported outcomes (PROs) in the phase III PERSIST-1 trial (Pacritinib vs. migliore terapia disponibile nella mielofibrosi: follow-up a lungo termine degli esiti riferiti dal paziente (PRO) nello studio di fase III PERSIST-1)

Primo autore: Ruben Mesa, M.D., , Mayo Clinic Cancer Center, Direttore della Divisione di Ematologia e Oncologia Medica, Mayo Clinic Cancer Center, Scottsdale, AZ, USA

Giorno/ora: lunedì 6 giugno dalle 8:00 alle 11:30 (ora locale);

Luogo: Hall A

Sessione poster: Hematologic Malignancies - Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allograft
(Neoplasie ematologiche maligne: leucemia, sindromi mielodisplastiche e allotrapianto)

Abstract n° 7067/Poster n° 59

Informazioni su Pacritinib

Pacritinib è un inibitore orale sperimentale delle 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 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 mirate 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, e ha 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.

PIXUVRI è un marchio registrato di CTI BioPharma Corp.

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 PRESENTATIONS AT THE AMERICAN SOCIETY OF CLINICAL ONCOLOGY ANNUAL MEETING

- Four abstracts selected to be presented on pacritinib highlighting additional safety and long-term follow up data from Phase 3 PERSIST-1 trial -

SEATTLE, May 19, 2016—CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ and MTA:CTIC) today announced that data highlighting pacritinib, including additional safety and long-term follow up data from the Phase 3 PERSIST-1 clinical trial, will be presented at the upcoming American Society of Clinical Oncology (ASCO) Annual Meeting to be held June 3-7 in Chicago, IL. The abstracts are available on the ASCO website at www.asco.org. Details regarding the poster presentations, which will include additional data not available in the abstracts, follow.

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): Outcomes in patients (pts) with baseline (BL) thrombocytopenia

First Author: Claire Harrison, M.D., Guy's and St. Thomas' NHS Foundation Trust, Guy's Hospital, London, United Kingdom

Date/Time: Monday, June 6 at 8:00 a.m.-11:30 a.m. CT

Poster Discussion Session: Monday, June 6, 11:30 a.m.-12:45 p.m. CT in Room E354b

Location: Hall A

Poster Session: Hematologic Malignancies- Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant

Abstract #7011 / Poster Board #3

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): 60 week follow-up of the phase III PERSIST-1 trial

First Author: Ruben Mesa, M.D., Mayo Clinic Cancer Center, Chair of the Division of Hematology & Medical Oncology, Mayo Clinic Cancer Center, Scottsdale, AZ

Date/Time: Monday, June 6 at 8:00 a.m.-11:30 a.m. CT

Location: Hall A

Poster Session: Hematologic Malignancies- Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant

Abstract #7065 / Poster Board #57

Outcomes in patients with myelofibrosis and RBC-transfusion dependence in the phase III PERSIST-1 study of pacritinib vs. best available therapy

First Author: Claire Harrison, M.D., Guy's and St. Thomas' NHS Foundation Trust, Guy's Hospital, London, United Kingdom

Date/Time: Monday, June 6 at 8:00 a.m.-11:30 a.m. CT

Location: Hall A

Poster Session: Hematologic Malignancies- Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant

Abstract #7066 / Poster Board #58

Pacritinib (PAC) vs. best available therapy (BAT) in myelofibrosis (MF): Long-term follow-up of patient-reported outcomes (PROs) in the phase III PERSIST-1 trial

First Author: Ruben Mesa, M.D., Mayo Clinic Cancer Center, Chair of the Division of Hematology & Medical Oncology, Mayo Clinic Cancer Center, Scottsdale, AZ

Date/Time: Monday, June 6 at 8:00 a.m.-11:30 a.m. CT

Location: Hall A

Poster Session: Hematologic Malignancies- Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant
Abstract #7067 / Poster Board #59

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 (low platelet counts); patients experiencing treatment-emergent thrombocytopenia on other JAK2 inhibitor therapy; or patients who are intolerant of, or whose symptoms are not well controlled (sub-optimally managed) on other JAK2 therapy. Clinical studies for pacritinib are currently subject to a full clinical hold issued by the U.S. Food and Drug Administration in February 2016.

CTI BioPharma and Baxalta Incorporated 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 CTI BioPharma Corp.

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 with respect to PIXUVRI® and a late-stage development pipeline, including pacritinib 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.

PIXUVRI is a registered trademark of CTI BioPharma Corp.

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.0696-48

Numero di Pagine: 6