

Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-71-2016	Data/Ora Ricezione 21 Novembre 2016 22:06:31	MTA
--	--	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 81859

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CTLIFESCIEN01 - Bell

Tipologia : IRAG 10

Data/Ora Ricezione : 21 Novembre 2016 22:06:31

Data/Ora Inizio : 21 Novembre 2016 22:21:32

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BioPharma annuncia che i dati di fase III dello studio clinico PERSIST-2 su pacritinib saranno presentati nella sessione degli abstract dell'ultim

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BioPharma annuncia che i dati di fase III dello studio clinico PERSIST-2 su pacritinib saranno presentati nella sessione degli abstract dell'ultim'ora al congresso annuale dell'ASH

SEATTLE, 21 novembre 2016 - CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ e MTA: CTIC) ha annunciato oggi che i dati dello studio clinico randomizzato di fase III PERSIST-2, che ha confrontato il farmaco sperimentale pacritinib, un inibitore multichinasico orale, con la migliore terapia disponibile (BAT, best available therapy) specificata dai medici, compreso ruxolitinib, per il trattamento di pazienti affetti da mielofibrosi con conta piastrinica basale inferiore a 100.000 per microlitro, saranno presentati in una presentazione orale nella sessione degli abstract dell'ultim'ora all'imminente 58° congresso annuale dell'American Society of Hematology (ASH) che si terrà a San Diego, CA, USA, dal 3 al 6 dicembre.

La mielofibrosi è associata a una significativa riduzione della qualità della vita e a una minore sopravvivenza. L'ingrossamento della milza (splenomegalia) è un sintomo comune e debilitante della mielofibrosi. Man mano che la malattia progredisce, il corpo rallenta la produzione di importanti cellule del sangue e, entro un anno dalla diagnosi, l'incidenza di trombocitopenia (conta piastrinica estremamente bassa) associata alla malattia, anemia grave e necessità di trasfusioni di globuli rossi, aumenta significativamente.

Di seguito sono riportati i dettagli della presentazione relativa allo studio PERSIST-2, di due presentazioni poster aggiuntive su pacritinib e delle presentazioni poster su PIXUVRI® (pixantrone) e tosedostat. Gli abstract completi sono disponibili sul sito web dell'ASH all'indirizzo www.hematology.org.

Presentazione orale sullo studio PERSIST-2

Results of the PERSIST-2 Phase 3 Study of Pacritinib (PAC) Versus Best Available Therapy (BAT), Including Ruxolitinib (RUX), in Patients with Myelofibrosis (MF) and Platelet Counts Less Than 100,000/ μ L (Risultati dello studio di fase III PERSIST-2 su pacritinib rispetto alla migliore terapia disponibile, compreso ruxolitinib, in pazienti affetti da mielofibrosi con conta piastrinica inferiore a 100.000/ μ L)

Primo autore: John Mascarenhas, M.D., Tisch Cancer Institute, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY, USA

Giorno/ora: martedì 6 dicembre alle 08:30 ora locale

Luogo: Hall AB

Sessione orale: Late-Breaking Abstracts (Abstract dell'ultim'ora)

Abstract n° LBA-5

Presentazioni poster

Pacritinib

Relationship of JAK2^{V617F} Allelic Burden (AB) to Demographics, Disease Characteristics, and Response to Therapy in PERSIST-1, A Randomized Phase 3 Study of Pacritinib (PAC) Versus Best Available Therapy (BAT) in Patients (Pts) with Primary and Secondary Myelofibrosis (MF) (Rapporto tra carico mutazionale di JAK2^{V617F} e dati demografici, caratteristiche della malattia e risposta alla terapia nello studio randomizzato di fase III PERSIST-1 su pacritinib rispetto alla migliore terapia disponibile in pazienti con mielofibrosi primaria e secondaria)

Primo autore: Alessandro M. Vannucchi, M.D., CRIMM, AOU Careggi, Università di Firenze, Firenze, Italia
Giorno/ora: domenica 4 dicembre dalle 18:00 alle 20:00 ora locale
Luogo: Hall GH
Sessione poster: 634. Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Poster II (Sindromi mieloproliferative: clinica: poster II)
Abstract n° 3131

Pacritinib Targets IRAK1 and Shows Synergy with HDAC and BET Inhibitors in Acute Myeloid Leukemia (Pacritinib agisce su IRAK1 e mostra sinergia con gli inibitori di HDAC e BET nella leucemia mieloide acuta)

Primo autore: Anupriya Agarwal, Ph.D., Knight Cancer Institute, Divisione di Ematologia e Oncologia Medica, Oregon Health & Science University, Portland, OR, USA
Giorno/ora: domenica 4 dicembre dalle 18:00 alle 20:00 ora locale
Luogo: Hall GH
Sessione poster: 802. Chemical Biology and Experimental Therapeutics: Poster II (Biologia chimica e terapia sperimentale: poster II)
Abstract n° 3514

Pixantrone

The Combination of Pixantrone, Etoposide, Bendamustine and, in CD20+ Tumors, Rituximab (PREBEN) Shows Promising Feasibility/Efficacy in Heavily Pre-Treated Aggressive Lymphomas of B- And T-Cell Phenotype – Results of the Pre-Trial Experience Leading to a Nordic Phase 1/2 Study (the PREBEN Trial) (La combinazione di pixantrone, etoposide, bendamustina e, nei tumori CD20+, rituximab (PREBEN) mostra una fattibilità/efficacia promettente in linfomi a cellule B e T aggressivi pesantemente pretrattati - Risultati dell'esperienza pre-studio clinico che ha condotto a uno studio di fase I/II nei paesi nordici (lo studio PREBEN))

Primo autore: Michael R. Clausen, M.D., Ematologia, Aarhus University Hospital, Aarhus, Danimarca
Giorno/ora: sabato 3 dicembre dalle 17:30 alle 19:30 ora locale
Luogo: Hall GH
Sessione poster: 623. Mantle Cell, Follicular, and Other Indolent B-Cell Lymphoma – Clinical Studies: Poster I (Linfoma a cellule mantellari, linfoma follicolare e altri linfomi indolenti a cellule B - Studi clinici: poster I)
Abstract n° 1782

Tosedostat

A Phase 1 Dose-Escalation Study of the Class 1 Selective Histone Deacetylase Inhibitor CHR-3996 in Combination with Tosedostat for Patients with Relapsed, Refractory Multiple Myeloma: Results of the MUK Three Trial (Uno studio di fase I con aumento progressivo della dose su CHR-3996, un inibitore selettivo delle istone deacetilasi di classe 1, in combinazione con tosedostat in pazienti con mieloma multiplo refrattario recidivante: risultati dello studio clinico MUK Three)

Primo autore: Rakesh Popat, MBBS, Ph.D., University College London Hospitals NHS Foundation Trust, Londra, Regno Unito
Giorno/ora: domenica 4 dicembre dalle 18:00 alle 20:00 ora locale
Luogo: Hall GH
Sessione poster: 653. Myeloma: Therapy, excluding Transplantation: Poster II (Mieloma: terapia, ad esclusione dei trapianti: poster II)
Abstract n° 3321

Informazioni sul programma di sviluppo di fase III di pacritinib

Pacritinib è stato valutato in due studi clinici di fase III, noti come il programma PERSIST, per pazienti affetti da mielofibrosi; uno di tali studi, denominato PERSIST-1, è stato condotto su un ampio gruppo di pazienti senza limitazioni in termini di conte piastriniche, mentre l'altro, denominato PERSIST-2, è stato condotto in pazienti con basse conte piastriniche. 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, ma non solo, 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 (erano gestiti in modo subottimale).

Gli studi clinici condotti nell'ambito della richiesta di approvazione di un nuovo farmaco sperimentale (IND, investigational new drug) presentata da CTI BioPharma per pacritinib sono attualmente oggetto di una sospensione clinica totale disposta dalla Food and Drug Administration statunitense a febbraio 2016.

Informazioni su Pacritinib

Pacritinib è un inibitore orale sperimentale delle chinasi con specificità per JAK2, FLT3, IRAK1 e CSF1R. La famiglia di enzimi JAK è un componente centrale nelle vie di trasduzione del segnale che svolgono un ruolo essenziale per una normale crescita e sviluppo delle cellule del sangue, nonché per l'espressione delle citochine infiammatorie e per le risposte immunitarie. È stato dimostrato che mutazioni in queste chinasi sono direttamente legate allo sviluppo di una varietà di tumori del sangue, compresi neoplasie mieloproliferative, leucemie e linfomi. Oltre alla mielofibrosi, il profilo dell'attività inibitoria di pacritinib sulle chinasi suggerisce una sua possibile utilità terapeutica in patologie quali leucemia mieloide acuta, o LMA, sindrome mielodisplastica, o SMD, leucemia mielomonocitica cronica, o LMMC, e leucemia linfocitica cronica, o LLC, in virtù della sua capacità di inibire c-fms, IRAK1, JAK2 e FLT3.

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

CTI BioPharma Corp. 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.

Previsioni future

Il presente comunicato contiene previsioni future ai sensi delle disposizioni della regola "Safe Harbor" compresa nel Private Securities Litigation Reform Act del 1995. Tali previsioni sono soggette a una serie di fattori di rischio e incertezze il cui esito potrebbe influire in maniera rilevante e/o negativa sui futuri risultati effettivi e sul prezzo di mercato dei titoli CTI BioPharma. Tali previsioni future comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo, le aspettative relative alla nostra capacità di interpretare i dati e i risultati degli studi clinici nonostante il mancato raggiungimento dell'obiettivo minimo prestabilito di pazienti valutabili e le aspettative inerenti alla possibile utilità terapeutica di pacritinib, compresa la sua capacità di raggiungere gli obiettivi terapeutici nei pazienti affetti da mielofibrosi, indipendentemente dalle caratteristiche basali, come la conta piastrinica iniziale e, in particolare, la sua capacità di ridurre il volume splenico e il carico dei sintomi e migliorare la qualità della vita correlata alla salute (HRQoL). Gli investitori sono invitati a non affidarsi indebitamente a queste previsioni future, che sono valide solo al momento di questa pubblicazione. Nello specifico, il presente comunicato stampa tratta dati e risultati preliminari selezionati di studi clinici, e deve essere valutato congiuntamente alle informazioni relative a endpoint primari e secondari, sicurezza e altri dati una volta che tali dati saranno stati più compiutamente analizzati e resi pubblici. Inoltre, potrebbe non essere possibile ottenere una interpretazione significativa dello studio PERSIST-2 in quanto l'obiettivo minimo prestabilito di pazienti valutabili non è stato raggiunto. Tali previsioni si basano su supposizioni relative a numerosi importanti fattori e informazioni attualmente a nostra disposizione, nella misura in cui ci è stato finora possibile valutare compiutamente e con attenzione tali informazioni alla luce di tutti i fatti, circostanze, raccomandazioni e analisi che li riguardano. Diversi risultati e incertezze potrebbero far sì che i risultati reali differiscano notevolmente da quelli delle previsioni future, tra cui: soddisfazione di requisiti normativi e di altro tipo; i risultati dello studio osservati fino ad ora potrebbero differire da risultati futuri oppure conclusioni o considerazioni diverse potrebbero condizionare tali risultati una volta che i dati esistenti saranno stati completamente valutati; azioni di enti regolatori e altre autorità governative; risultati di altri studi clinici; variazioni di leggi e regolamenti; qualità del prodotto, efficacia del prodotto, protocollo di studio, integrità dei dati o problemi di sicurezza dei pazienti; rischi relativi allo sviluppo del prodotto e altri rischi identificati nella più recente documentazione presentata dalla Società nei moduli 10-K e 10-Q e in altri documenti presentati alla Securities and Exchange Commission. Salvo quanto altrimenti disposto a termini di legge, CTI BioPharma non intende provvedere all'aggiornamento, in caso di ulteriori sviluppi, di quanto riportato nel presente comunicato stampa.

PIXUVRI è un marchio registrato di CTI BioPharma Corp.

Fonte: CTI BioPharma Corp.

###

Contatti di CTI BioPharma:

Ed Bell

+1 206-272-4345

ebell@ctibiopharma.com



CTI BioPharma Announces Phase 3 Data from the PERSIST-2 Trial of Pacritinib to be Presented in Late-Breaking Session at ASH Annual Meeting

SEATTLE, November 21, 2016—CTI BioPharma Corp. (CTI) (NASDAQ and MTA: CTIC) today announced that data from the randomized Phase 3 PERSIST-2 clinical trial comparing the investigational agent pacritinib, an oral multikinase inhibitor, with physician-specified best available therapy (BAT), including ruxolitinib, for treatment of patients with myelofibrosis whose baseline platelet counts are less than 100,000 per microliter will be presented in a late-breaking oral presentation at the upcoming 58th American Society of Hematology (ASH) Annual Meeting, being held December 3-6 in San Diego, CA.

Myelofibrosis is associated with significantly reduced quality of life and shortened survival. Spleen enlargement (splenomegaly) is a common and debilitating symptom of myelofibrosis. As the disease progresses, the body slows production of important blood cells and within one year of diagnosis the incidence of disease-related thrombocytopenia (very low blood platelet counts), severe anemia and red blood cell transfusion requirements increase significantly.

Details of the PERSIST-2 presentation, two additional poster presentations regarding pacritinib, as well as poster presentations highlighting PIXUVRI[®] (pixantrone) and tosedostat, are below. Full abstracts can be accessed on the ASH website at www.hematology.org.

PERSIST-2 Oral Presentation

Results of the PERSIST-2 Phase 3 Study of Pacritinib (PAC) Versus Best Available Therapy (BAT), Including Ruxolitinib (RUX), in Patients with Myelofibrosis (MF) and Platelet Counts Less Than 100,000/ μ L

First Author: John Mascarenhas, M.D., Tisch Cancer Institute, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY

Date/Time: Tuesday, December 6 at 8:30 a.m. PT

Location: Hall AB

Oral Session: Late-Breaking Abstracts

Abstract #LBA-5

Poster Presentations

Pacritinib

Relationship of JAK2^{V617F} Allelic Burden (AB) to Demographics, Disease Characteristics, and Response to Therapy in PERSIST-1, A Randomized Phase 3 Study of Pacritinib (PAC) Versus Best Available Therapy (BAT) in Patients (Pts) with Primary and Secondary Myelofibrosis (MF)

First Author: Alessandro M. Vannucchi, M.D., CRIMM, AOU Careggi, University of Florence, Florence, Italy

Date/Time: Sunday, December 4 at 6:00-8:00 p.m. PT

Location: Hall GH

Poster Session: 634. Myeloproliferative Syndromes: Clinical: Poster II

Abstract #3131

Pacritinib Targets IRAK1 and Shows Synergy with HDAC and BET Inhibitors in Acute Myeloid Leukemia

First Author: Anupriya Agarwal, Ph.D., Knight Cancer Institute, Division of Hematology and Medical Oncology, Oregon Health & Science University, Portland, OR

Date/Time: Sunday, December 4 at 6:00-8:00 p.m. PT

Location: Hall GH

Poster Session: 802. Chemical Biology and Experimental Therapeutics: Poster II

Abstract #3514

Pixantrone

The Combination of Pixantrone, Etoposide, Bendamustine and, in CD20+ Tumors, Rituximab (PREBEN) Shows Promising Feasibility/Efficacy in Heavily Pre-Treated Aggressive Lymphomas of B- And T-Cell Phenotype – Results of the Pre-Trial Experience Leading to a Nordic Phase 1/2 Study (the PREBEN Trial)

First Author: Michael R. Clausen, M.D., Hematology, Aarhus University Hospital, Aarhus, Denmark

Date/Time: Saturday, December 3 at 5:30-7:30 pm PT

Location: Hall GH

Poster Session: 623. Mantle Cell, Follicular, and Other Indolent B-Cell Lymphoma – Clinical Studies: Poster I

Abstract #1782

Tosedostat

A Phase 1 Dose-Escalation Study of the Class 1 Selective Histone Deacetylase Inhibitor CHR-3996 in Combination with Tosedostat for Patients with Relapsed, Refractory Multiple Myeloma: Results of the MUK Three Trial

First Author: Rakesh Popat, MBBS, Ph.D., University College London Hospitals NHS Foundation Trust, London, UK

Date/Time: Sunday, December 4 at 6:00-8:00 p.m. PT

Location: Hall GH

Poster Session: 653. Myeloma: Therapy, excluding Transplantation: Poster II

Abstract #3321

About the Phase 3 Development Program of Pacritinib

Pacritinib was evaluated in two Phase 3 clinical trials, known as the PERSIST program, for patients with myelofibrosis, with one trial in a broad set of patients without limitations on platelet counts, the PERSIST-1 trial; and the other in patients with low platelet counts, the PERSIST-2 trial. 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 under the CTI BioPharma investigational new drug (IND) for pacritinib are currently subject to a full clinical hold issued by the U.S. Food and Drug Administration in February 2016.

About Pacritinib

Pacritinib is an investigational oral kinase inhibitor with specificity for JAK2, FLT3, IRAK1 and CSF1R. The JAK family of enzymes is a central component in signal transduction pathways, which are critical to normal blood

cell growth and development, as well as inflammatory cytokine expression and immune responses. Mutations in these kinases have been shown to be directly related to the development of a variety of blood-related cancers, including myeloproliferative neoplasms, leukemia and lymphoma. In addition to myelofibrosis, the kinase profile of pacritinib suggests its potential therapeutic utility in conditions such as acute myeloid leukemia, or AML, myelodysplastic syndrome, or MDS, chronic myelomonocytic leukemia, or CMML, and chronic lymphocytic leukemia, or CLL, due to its inhibition of c-fms, IRAK1, JAK2 and FLT3.

About PIXUVRI® (pixantrone)

PIXUVRI is a novel aza-anthracenedione with unique structural and physicochemical properties. PIXUVRI was structurally designed so that it cannot bind iron and perpetuate oxygen radical production or form a long-lived hydroxyl metabolite -- both of which are the putative mechanisms for anthracycline induced acute and chronic cardiotoxicity.

In May 2012, the European Commission granted conditional marketing authorization for PIXUVRI as a monotherapy for the treatment of adult patients with multiply relapsed or refractory aggressive NHL. The benefit of PIXUVRI treatment has not been established in patients when used as fifth line or greater chemotherapy in patients who are refractory to last therapy. The Summary of Product Characteristics (SmPC) has the full prescribing information, including the safety and efficacy profile of PIXUVRI in the approved indication. The SmPC is available at www.pixuvri.eu. PIXUVRI does not have marketing approval in the United States.

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. 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.

Forward-Looking Statements

This press release includes forward-looking statements, which are within the meaning of the Safe Harbor provisions of the Private Securities Litigation Reform Act of 1995. Such statements are subject to a number of risks and uncertainties, the outcome of which could materially and/or adversely affect actual future results and the trading price of the issuers' securities. Such statements include, but are not limited to, expectations with respect to our ability to be able to interpret clinical trial data and results despite not satisfying the pre-specified minimum evaluable patient goal and expectations with respect to the potential therapeutic utility of pacritinib, including pacritinib's potential to achieve treatment goals across patients with myelofibrosis, regardless of baseline characteristics, such as starting platelet count and in particular, its potential to reduce spleen volume and symptom burden and improve HRQoL. Investors are cautioned not to place undue reliance on these forward-looking statements, which speak only as of the date of this release. In particular, this press release addresses select preliminary clinical trial data and results, and should be evaluated together with information regarding primary

and secondary endpoints, safety and additional data once such data has been more fully analyzed and is made publicly available. In addition, meaningful interpretation of PERSIST-2 may not be possible because the pre-specified minimum evaluable patient goal was not met. The statements are based on assumptions about many important factors and information currently available to us to the extent we have thus far had an opportunity to fully and carefully evaluate such information in light of all surrounding facts, circumstances, recommendations and analyses. A number of results and uncertainties could cause actual results to differ materially from those in the forward-looking statements, including: satisfaction of regulatory and other requirements; that trial results observed to date may differ from future results or that different conclusions or considerations may qualify such results once existing data has been more fully evaluated; actions of regulatory bodies and other governmental authorities; other clinical trial results; changes in laws and regulations; product quality, product efficacy, study protocol, data integrity or patient safety issues; product development risks; and other risks identified in each of the issuer's most recent filings on Forms 10-K and 10-Q and other Securities and Exchange Commission filings. Except as required by law, CTI Biopharma does not intend to update any of the statements in this press release upon further developments.

PIXUVRI is a registered trademark of CTI BioPharma Corp.

Source: CTI BioPharma Corp.

###

CTI BioPharma Contact:

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

Fine Comunicato n.0696-71

Numero di Pagine: 11