



2023-12-05 08:00 CET

## Telisotuzumab-vedotin (Teliso-V) visar positiva resultat för patienter med tidigare behandlad icke-småcellig lungcancer (NSCLC)

- *Fas II-studien LUMINOSITY visade kliniska fördelar för viktiga effektmått*
- *Teliso-V är det första antikropps-konjugat (ADC) som riktar mot proteinet c-Met och studeras hos patienter med tidigare behandlad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) med överuttryck av c-Met*
- *Överuttryck av proteinet c-Met finns hos cirka 25% av patienterna med NSCLC med avancerad EGFR vildtyp<sup>3</sup> och är förknippat med en dålig prognos för dessa patienter.<sup>4,5,6</sup>*

AbbVie meddelar resultat från den enarmade fas II-studien, LUMINOSITY, som utvärderar telisotuzumab-vedotin (Teliso-V) hos patienter med överuttryck av proteinet c-Met vid avancerad/metastatisk icke-småcellig lungcancer (NSCLC) av icke-skivepiteltyp med vildtyp EGFR (epidermal growth factor receptor). Resultaten visade en total responsfrekvens baserat på en oberoende central granskning (Independent Central Review, ICR) på 35 procent för patienter med c-Met högrisk respektive 23 procent vid c-Met intermediärrisk.

Säkerhetsprofilen för Teliso-V överensstämde med tidigare fynd och inga nya säkerhetsproblem identifierades.

**Fullständigt globalt pressmeddelande inklusive information om studiedata, indikation, kontraindikation, biverkningar, dosering och referenser återfinns [här](#).**

### **Om icke-småcellig lungcancer, NSCLC**

Cirka 85 % av all lungcancer klassificeras som NSCLC<sup>1</sup> och trots framsteg i behandlingen är lungcancer fortfarande den främsta orsaken till cancerrelaterade dödsfall hos både män och kvinnor över hela världen.<sup>2</sup> Överuttryck av proteinet c-Met finns hos cirka 25 % av patienterna med NSCLC med avancerad EGFR vildtyp<sup>3</sup> och är förknippat med en dålig prognos för dessa patienter.<sup>4,5,6</sup> Teliso-V, är ett antikropps-konjugat (antibody-drug conjugate, ADC) som studeras hos denna patientpopulation som har mycket begränsade behandlingsalternativ och där det för närvarande inte finns några godkända terapier.

### **Om Telisotuzumab-Vedotin (Teliso-V)**

Teliso-V är det första antikropps-konjugatet riktat mot överuttryck av proteinet c-Met. c-Met är ett receptortyrosinkinasprotein som överuttrycks i många solida tumörer inklusive icke-småcellig lungcancer, NSCLC. För närvarande finns det inga godkända cancerterapi specifikt för patienter med c-MET överuttryckande NSCLC. Teliso-V är inte godkänt av någon tillsynsmyndighet och dess säkerhet och effekt har inte fastställts.

### **Om LUMINOSITY-studien**

LUMINOSITY-studien (M14-239) är en pågående fas II-studie utformad för att identifiera målpopulationerna för NSCLC som överuttrycker c-MET och är bäst lämpade för Teliso-V monoterapi i den andra linjen eller tredje linjen.

---

## Om AbbVie

AbbVie är ett forskande biopharmaföretag som utvecklar innovativa behandlingar mot svåra sjukdomar. Vi flyttar fram gränsen för vad som är möjligt att uppnå med medicinsk behandling för att förbättra livet för människor som påverkas av sjukdom. Våra fokusområden är immunologi, neurologi, onkologi, virologi och ögonsjukdomar. AbbVie finns i 175 länder och har cirka 50 000 medarbetare. I Skandinavien är vi cirka 330 medarbetare med kontor i Stockholm, Oslo och Köpenhamn. I alla tre skandinaviska länder placerar vi oss på Great Place to Works topplista över de bästa arbetsplatserna. Besök oss gärna på [www.abbvie.se](http://www.abbvie.se), [Facebook](#) @AbbVieSverige, och [X](#)@abbvie\_se. (tidigare Twitter).

## Kontaktpersoner



### **Birgitta Björnek**

Presskontakt

External Affairs Manager

Onkologi, neurologi och infektionssjukdomar

[birgitta.bjornek@abbvie.com](mailto:birgitta.bjornek@abbvie.com)

+46706308793