

Cadent – עדכונים בקשר לתוכניות הקליניות הנדון:

כלל תעשיות ביוטכנולוגיה בע"מ ("החברה") מתכבדת להודיע כי ביום 17 באוקטובר 2017 עדכנה Cadent Therapeutics Inc. (לשעבר Luc Therapeutics Inc., "Cadent"), המוחזקת על ידי החברה בשיעור של כ-24%, בנוגע לתוכניות הקליניות שלה, כדלקמן:

1. החל ניסוי phase I בתרופה המפותחת על ידי Novartis (במסגרת הסכם רישיון מ-Cadent) לדיכאון חמור עמיד לטיפול.
2. Cadent מקדמת באופן עצמאי תוכנית פיתוח של תרופות לטיפול במספר אינדיקציות: (1 essential tremor) (הפרעת התנועה הנפוצה ביותר); (2 SCA) (spinocerebellar ataxias), קבוצת מחלות גנטיות ניווניות הפוגעות בתנועה); (3 פגיעה קוגניטיבית בחולי סכיזופרניה.
3. Cadent מתכננת להתחיל בפעילות קלינית במסגרת תוכנית הפיתוח העצמאית שלה בשנת 2018.

Cadent הינה חברת ביופארמה המפתחת טכנולוגיה המבוססת על מודולציה של קולטני NMDA ותעלות SK2 לטיפול בהפרעות נוירו-פסיכיאטריות. ל-Cadent הסכם רישיון עם Novartis לפיתוח תרופה לטיפול בדיכאון קליני המבוססת על איכות הפעילות של קולטן NMDA. על פי הסכם הרישיון, Novartis מממנת את פיתוח התרופה ומשלמת ל-Cadent תשלומים מבוססי אבני דרך ותשלומים מבוססי מכירות בהיקף כולל של 386 מיליון דולר, בתוספת תשלומים ממכירות. כמו כן מפתחת Cadent תרופה לירידה קוגניטיבית בחולי סכיזופרניה המבוססת על הגברת פעילותו של קולטן NMDA וכן תרופה להסדרת הפעילות העצבית ב-Cerebellum (חלק ממערכת העצבים המרכזית האחראי בין השאר על הקואורדינציה) לטיפול ב-Essential Tremor ו-SCA.

על סמך המידע הכלול בדיווחה של Cadent ועל סמך ניסיונה של החברה בתחום, המידע שנמסר על ידי Cadent בנוגע לתוכניות הקליניות כאמור לעיל, מהווה מידע צופה פני עתיד, כהגדרתו בחוק ניירות ערך, התשכ"ח-1968. מידע כאמור עשוי שלא להתממש או להתממש באופן שונה מהותית מכפי שנצפה. הגורמים העיקריים העשויים להשפיע על כך הינם שינויים בשיתופי פעולה, השפעות של מוצרים מתחרים ושינויים טכנולוגיים, התממשות איזה מגורמי הסיכון הקשורים במהלך ניסוי קליני ותוצאותיו וכן שינויים בתוכניות הפיתוח של התרופות, אי עמידה ביעדים, התפתחויות ושינויים בדרישות הרגולטוריות.

בכבוד רב,

כלל תעשיות ביוטכנולוגיה בע"מ

באמצעות:
עפר גונן, מנכ"ל
עופר גולדברג, סמנכ"ל