

CSL Behring

Se presentarán nuevos datos sobre dos importantes medicamentos para la hemofilia, IDELVION® y 'rVIII-SingleChain' en el Congreso de la Sociedad Internacional de Trombosis y Hemostasia de 2017

Los nuevos datos ponen de manifiesto el compromiso de CSL Behring de desarrollar y ofrecer tratamientos innovadores que mejoren la vida de los pacientes

MARBURGO, Alemania – 6 de julio de 2017 – CSL Behring ha anunciado hoy que presentará nuevos datos sobre sus programas de desarrollo de factores de coagulación recombinantes en el Congreso de la Sociedad Internacional de Trombosis y Hemostasia (ISTH) de 2017 que tendrá lugar en Berlín, Alemania, del 8 al 13 de julio de 2017.

Seis presentaciones con pósteres y un simposio satélite se añadirán al creciente conjunto de pruebas que demuestran la seguridad y la eficacia de **'rVIII-SingleChain'** (factor antihemofílico [recombinante] de cadena única). **'rVIII-SingleChain'**, el novedoso tratamiento con factor VIII recombinante de cadena única para la hemofilia A de CSL Behring, está aprobado en la Unión Europea, Estados Unidos, Canadá, Suiza y Australia.

Siete pósteres y un simposio satélite revelarán nuevos datos sobre **IDELVION®** (proteína de fusión [recombinante] que une el factor IX de coagulación con la albúmina). **IDELVION®** (también denominado *rIX-FP*), la novedosa proteína de fusión recombinante de acción prolongada que une el factor IX de coagulación con la albúmina para la hemofilia B, está aprobado en la Unión Europea, Estados Unidos, Canadá, Suiza, Australia y Japón.

La hemofilia es un trastorno hemorrágico hereditario causado por proteínas deficientes o defectuosas que impiden que la sangre coagule adecuadamente. Los pacientes con hemofilia pueden experimentar hemorragias traumáticas o espontáneas agudas y crónicas, especialmente en los músculos, las

articulaciones y los órganos internos. Según la Federación Mundial de Hemofilia, este trastorno afecta a 1 de cada 10.000 personas, la mayoría de las cuales presentan hemofilia A.

"Nuestra presencia en el Congreso Anual de la ISTH será una de las más importantes hasta la fecha, ya que presentaremos los nuevos datos clínicos de **'rVIII-SingleChain'** e **IDELVION®**", declaró el Dr. Andrew Cuthbertson, jefe científico y director de I+D de CSL Behring. "Como parte de nuestra promesa de desarrollar y suministrar con total fiabilidad tratamientos seguros y eficaces que mejoren la vida de los pacientes, estamos encantados de compartir nuevos datos que demuestran la seguridad, la eficacia y otros beneficios de estos novedosos tratamientos recombinantes".

En presentaciones y simposios adicionales se debatirá sobre la proteína de fusión recombinante con albúmina en los dominios D'D3 del FVW (rD'D3-FP) para la hemofilia A que está investigando la compañía, la proteína de fusión de acción prolongada que une el factor VIIa de coagulación recombinante con la albúmina recombinante (rVIIa-FP) para la hemofilia A o B con inhibidores, y un concentrado de complejo de protrombina con 4 factores (CCP-4F) para revertir los efectos de la warfarina.

Los representantes de CSL Behring estarán a disposición de los asistentes en el stand número 420 del pabellón CityCube Berlin durante todo el congreso. Las principales sesiones que CSL Behring realizará en el Congreso de la ISTH son:

'rVIII-SingleChain'

Simposio satélite

Martes, 11 de julio, de 13:15 a 14:30 h CEST

Sube más arriba en la hemofilia A: tratamiento con **'rVIII-SingleChain'**. **Sala Budapest**

Presentación de pósteres

Lunes, 10 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- La magnitud del ajuste de la dosis de '**rVIII-SingleChain**' en los ensayos clínicos. **Póster n.º 239.**
- Proyección del consumo de '**rVIII-SingleChain**' frente al de octocog alfa en Estados Unidos. **Póster n.º 253.**

Martes, 11 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- La administración del rVIII de cadena única en función de los fenotipos hemorrágicos clínicos reduce las tasas hemorrágicas en pacientes pediátricos tratados con profilaxis dos o tres veces a la semana. **Póster n.º 953.**
- El factor rVIII de cadena única en la profilaxis quirúrgica: eficacia y seguridad en 35 cirugías. **Póster n.º 965.**
- El análisis de la novedosa proteína de factor VIII recombinante de cadena única predice un potencial inmunogénico menor en comparación con el FVIII recombinante de longitud completa. **Póster n.º 1121.**

Miércoles, 12 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- La eficacia del rVIII de cadena única en el tratamiento de los pacientes adultos y adolescentes con hemofilia A grave en Europa. **Póster n.º 1791.**

IDELVION®

Simposio satélite

Miércoles, 12 de julio, de 13:15 a 14:30 h CEST

IDELVION®: ¿un estándar de referencia en el tratamiento de la hemofilia B? Sala París

Presentación de pósteres

Lunes, 10 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- La investigación diferencial de modificaciones postraduccionales en el FIX de coagulación humano recombinante y derivado del plasma. **Póster n.º 121.**

Martes, 11 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- La profilaxis con rIX-FP reduce el consumo en comparación con el FIX anterior en pacientes adultos y pediátricos. **Póster n.º 952.**
- La calidad de vida relacionada con la salud en los pacientes pediátricos con hemofilia B tratados con rIX-FP. **Póster n.º 1105.**
- Biodisponibilidad clínicamente relevante de la rIX-FP después de la administración subcutánea en especies de roedores y no roedores. **Póster n.º 1114.**
- Mayor eficacia hemostática de la rIX-FP confirmada en un modelo murino de lesión arterial con hemofilia B. **Póster n.º 1130.**

Miércoles, 12 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- Alto nivel de cumplimiento en los pacientes adultos y pediátricos con hemofilia B que reciben profilaxis con rIX-FP. **Póster n.º 1816.**
- Niveles mínimos de actividad del FIX elevados y constantes observados con la administración profiláctica de **IDELVION®** (rFIX-FP) en pacientes con hemofilia B. **Póster n.º 1772.**

rD'D3-FP

Presentaciones orales

*Lunes, 10 de julio, de 9:30 a 10:45 h CEST Sala: **Helsinki 2***

- El reciclaje mediado por FcRn del complejo formado por la proteína de fusión recombinante con albúmina en la región D'D3 del FVW y el rVIII de cadena única es un mecanismo que amplía la semivida del FVIII. **Presentación oral n.º 10.4.**

- Ampliación de la semivida del FVIII mediante la coadministración de una proteína de fusión recombinante con albúmina en la región D'D3.

Presentación oral n.º 10.5.

Presentación de pósteres

Martes, 11 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- Identificación de las sustituciones de aminoácidos en la región D'D3 del factor von Willebrand que aumentan la afinidad de unión del FVIII. **Póster n.º 1122.**

rVIIa-FP

Presentación de pósteres

Martes, 11 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- Farmacocinética de la proteína de fusión recombinante que une el factor VIIa activado con la albúmina humana (rVIIa-FP), eptacog alfa y el factor VII derivado del plasma en pacientes con déficit congénito de FVII. **Póster n.º 944.**
- Eficacia farmacodinámica de una proteína de fusión recombinante que une el factor VIIa activado con la albúmina humana (rVIIa-FP) en plasma pobre en FVII. **Póster n.º 1129.**
- Eficacia farmacodinámica de una proteína de fusión recombinante que une el factor VIIa activado con la albúmina humana (rVIIa-FP) en plasma pobre en FVIII y FIX con o sin inhibidores. **Póster n.º 1126.**
- La proteína de fusión recombinante del factor VIIa y la albúmina se somete a procesos de internalización y reciclaje mediados por el receptor endotelial de la proteína C. **Póster n.º 1112.**

Miércoles, 12 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- Farmacocinética de la proteína de fusión recombinante que une el factor VIIa activado con la albúmina humana (rVIIa-FP) y eptacog alfa en pacientes con hemofilia con inhibidores. **Póster n.º 1773.**

CCP-4F

Simposio satélite

Domingo, 9 de julio, de 16:15 a 17:45 h CEST

Tratamiento de las hemorragias en pacientes anticoagulados. **Sala A3**

Presentación de pósteres

Lunes, 10 de julio, de 12:00 a 13:15 h CEST

- Perfil de trombogenicidad favorable de un concentrado de complejo de protrombina (CCP-4F) en modelos animales de trombosis venosa y arterial. **Póster n.º 340.**

A propósito de CSL Behring

CSL Behring es un líder mundial en bioterapias que se guía por su compromiso de cubrir las necesidades de los pacientes mediante el uso de las tecnologías más avanzadas. Desarrollamos y producimos terapias innovadoras que se utilizan para tratar los trastornos de coagulación, las deficiencias inmunitarias primarias, el angioedema hereditario, las enfermedades respiratorias hereditarias y los trastornos neurológicos. Los productos de la compañía también se utilizan en cirugía cardíaca, en trasplantes de órganos, en el tratamiento de quemaduras y para prevenir la enfermedad hemolítica del recién nacido.

CSL Behring gestiona CSL Plasma, una de las redes de recogida de plasma más grandes del mundo. La compañía matriz, [CSL Limited](#) (ASX:CSL), con sede en Melbourne, Australia, cuenta con casi 20.000 empleados y suministra sus tratamientos que salvan vidas a pacientes de más de 60 países. Para obtener

más información, visite www.CSLBehring.com y síganos en www.Twitter.com/CSLBehring.