

ORYZON realizará múltiples actividades corporativas en conferencias internacionales en Septiembre

- ❖ **H.C. Wainwright Global Investment Conference en Nueva York**
- ❖ **Sachs Annual Biotech in Europe Forum en Basilea**
- ❖ **Annual Global CMT Research Convention en Boston**
- ❖ **BioSpain-2023 en Barcelona**

MADRID, ESPAÑA y BOSTON, EEUU, 5 de septiembre de 2023 – Oryzon Genomics S.A., compañía biofarmacéutica de fase clínica centrada en la epigenética para el desarrollo de terapias para enfermedades con importantes necesidades médicas no resueltas, ha anunciado hoy que la compañía realizará múltiples actividades corporativas en eventos internacionales durante el mes de septiembre.

Oryzon participará en la H.C. Wainwright Global Investment Conference, que tendrá lugar del 11 al 13 de septiembre en el Hotel Lotte New York Palace en Nueva York (EE.UU.) y de forma virtual. La compañía realizará una presentación corporativa y mantendrá reuniones con compañías farmacéuticas e inversores especializados. Para más información sobre este evento, pueden visitar [H.C. Wainwright Global Investment Conference](#)

Oryzon ha sido invitada a participar en el Sachs Annual Biotech in Europe Forum en Basilea (Suiza) los días 20-21 de septiembre, donde intervendrá en un panel titulado *“Aproximaciones Avanzadas para Enfermedades Neurodegenerativas”*, que tendrá lugar el 20 de septiembre. La empresa también mantendrá reuniones 1x1 con compañías farmacéuticas e inversores especializados. Para más información sobre este evento, pueden visitar [Sachs Annual Biotech in Europe Forum](#)

Oryzon participará en la tercera Convención Global anual sobre Investigación en Charcot Marie-Tooth (CMT) en Cambridge, MA (EE.UU) los días 22-23 de septiembre, donde el Director Médico Global de la compañía, el Dr. Douglas V. Faller, participará en una mesa redonda titulada *“Superando los límites en la investigación en CMT: Evolución de las empresas biotecnológicas en fases tempranas y perspectivas sobre el desarrollo de terapias”* y nuestro líder de proyecto en oncología, la Dra. Natalia Sacilotto participará en una mesa redonda titulada *“Perspectivas impulsadas por los pacientes: Perspectivas de la biotecnología sobre el CMT y colaboración con los pacientes”*. Asimismo, durante la sesión de pósteres científicos, la compañía presentará los datos obtenidos en un modelo experimental de CMT con su inhibidor de HDAC6 selectivo ORY-4001. Para más información sobre este evento, pueden visitar [Global CMT Research convention.](#)

Directivos de la compañía también asistirán a BIO-Spain 2023, que tendrá lugar los días 26-28 de septiembre en Barcelona. Además de mantener reuniones 1x1, la compañía moderará un panel con líderes de opinión centrada en la salud mental y la medicina de precisión y el potencial de los inhibidores de LSD1 como vafidemstat. Este panel, titulado *“Salud mental y medicina personalizada”*, tendrá lugar el

26 de septiembre de 16:00 a 17:00 h, y estará presidido por la Dra. Tamara Maes, Vicepresidenta de Oryzon, con la participación del Dr. Marc Ferrer, Coordinador del Programa de Atención Integral en Trastorno Límite de la Personalidad (TLP) para adolescentes y adultos jóvenes en el Hospital Universitario Vall d'Hebron (España), la Dra. Clara Tang, Directora de Investigación de la Kabuki Syndrome Foundation (Reino Unido) y el Dr. Siddharth Banka del Manchester Centre for Genomic Medicine (Universidad de Manchester NHS Trust). La compañía también participará en un panel de discusión con líderes de opinión moderado por el Sr. Jesús González Nieto-Márquez, Director General de BME, titulado “¿Quiere ser un ‘cohete’? Cómo los mercados bursátiles impulsan el crecimiento de las empresas biotecnológicas” con la participación del Sr. Roger Freixes, Socio de Cuatrecasas (España); la Dra. Isabel Lozano, CEO de Atrys (España) y el Dr. Carlos Buesa, CEO de Oryzon (España). Este panel tendrá lugar el 27 de septiembre de 17:30-18:30 h. Para más información sobre este evento, pueden visitar [BIO-Spain 2023](#)

Sobre Oryzon

Fundada en 2000 en Barcelona, España, Oryzon es una compañía biofarmacéutica de fase clínica líder europea en epigenética, con un fuerte enfoque en medicina personalizada para enfermedades del SNC y oncología. El equipo de Oryzon se compone de profesionales altamente cualificados de la industria farmacéutica, ubicados en Barcelona, Boston, Nueva York y San Diego. Oryzon tiene una cartera clínica avanzada, con dos inhibidores de LSD1, vafidemstat en SNC y iadademstat en oncología, en varios ensayos clínicos de Fase II. La compañía tiene además otros programas dirigidos contra otras dianas epigenéticas. La compañía posee también una fuerte plataforma para la identificación de biomarcadores y validación de dianas para una variedad de enfermedades oncológicas y neurológicas. Para más información, visitar www.oryzon.com

Sobre Vafidemstat

Vafidemstat (ORY-2001) es un inhibidor de LSD1 optimizado para SNC activo por vía oral. La molécula actúa a diferentes niveles, reduciendo el deterioro cognitivo, la pérdida de memoria y la neuroinflamación, y además ejerce efectos neuroprotectores. En modelos preclínicos vafidemstat restaura el deterioro cognitivo y elimina la agresividad exacerbada de los ratones SAMP8, un modelo de envejecimiento acelerado y Enfermedad de Alzheimer (EA), a niveles normales y también reduce la evitación social e incrementa la sociabilidad en diferentes modelos murinos. Además, vafidemstat ha mostrado una eficacia rápida, potente y duradera en varios modelos preclínicos de esclerosis múltiple (EM). Oryzon ha llevado a cabo dos estudios clínicos de Fase IIa en agresividad en pacientes con diferentes enfermedades psiquiátricas (REIMAGINE) y en pacientes agitados/agresivos con EA moderado o severo (REIMAGINE-AD), con resultados clínicos positivos reportados en ambos. Otros estudios clínicos de Fase IIa con vafidemstat finalizados son el estudio ETHERAL en pacientes con EA leve o moderada, donde se ha demostrado una disminución significativa del biomarcador de inflamación YKL40 tras 6 y 12 meses de tratamiento, y el estudio piloto, de pequeña escala SATEEN en pacientes con EM remitente-recurrente y EM secundaria progresiva, donde también se ha observado actividad antiinflamatoria. Vafidemstat ha sido evaluado además en un ensayo de Fase II en pacientes graves por Covid-19 (ESCAPE) donde se evaluó la capacidad del fármaco de prevenir el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo, una de las complicaciones más graves de la infección viral, donde mostró efectos antiinflamatorios significativos en pacientes de Covid-19 graves. Actualmente vafidemstat está en dos ensayos clínico de Fase IIb en pacientes con trastorno límite de la personalidad (PORTICO) y en pacientes con esquizofrenia (EVOLUTION). Oryzon también está desplegando un enfoque de medicina de precisión en SNC con vafidemstat en subpoblaciones de pacientes definidas genéticamente de ciertas enfermedades del SNC y está preparando un ensayo clínico en pacientes con el síndrome de Kabuki. La compañía también está explorando el desarrollo clínico de vafidemstat en otros síndromes del neurodesarrollo.

Sobre Iadademstat

Iadademstat (ORY-1001) es una pequeña molécula oral, que actúa como inhibidor altamente selectivo de la enzima epigenética LSD1 y tiene un potente efecto diferenciador en cánceres hematológicos (ver Maes et al., Cancer Cell. 2018 Mar 12;33(3):495-511.e12. doi: 10.1016/j.ccell.2018.02.002.). Un primer ensayo clínico de Fase I/IIa con iadademstat en pacientes con LMA recurrente o refractaria demostró la seguridad y buena tolerabilidad del fármaco y señales preliminares de actividad antileucémica, incluyendo una CRI (ver Salamero et al, J Clin Oncol, 2020, 38(36): 4260-4273. doi: 10.1200/JCO.19.03250). En un ensayo de Fase IIa recientemente completado en pacientes ancianos con LMA de primera línea (ensayo ALICE), iadademstat ha mostrado resultados alentadores de seguridad y eficacia en combinación con azacitidina (ver Salamero et al., comunicación oral ASH-2022). Iadademstat está siendo evaluado actualmente en combinación con gilteritinib en el ensayo de Fase Ib FRIDA en pacientes con LMA refractarios/en recaída con mutaciones FLT3. Más allá de los cánceres hematológicos, la inhibición de LSD1 se ha propuesto como una aproximación terapéutica válida en ciertos tumores sólidos como el cáncer de pulmón de células pequeñas (CPCP), tumores neuroendocrinos (NET), meduloblastoma y otros. En un estudio de Fase IIa en combinación con platino/etopósido en pacientes con CPCP de segunda línea (ensayo CLEPSIDRA), se han reportado resultados preliminares de actividad y seguridad (ver Navarro et al, póser ESMO-2018). Iadademstat está siendo evaluado en un ensayo colaborativo de Fase II con el Fox Chase Cancer

Center en combinación con paclitaxel en carcinomas neuroendocrinos refractarios/en recaída, y la compañía está preparando un nuevo ensayo en combinación en CPCP. Oryzon ha firmado un Acuerdo de Cooperación en Investigación y Desarrollo (CRADA) con el Instituto Nacional del Cáncer (NCI) de EEUU para colaborar en el posible desarrollo clínico adicional de iadademstat en diferentes tipos de cánceres sólidos y hematológicos. En total iadademstat ha sido administrado a más de 100 pacientes de cáncer en cuatro ensayos clínicos. Iadademstat tiene la designación de medicamento huérfano para CPCP en EEUU y para LMA en EEUU y la UE.

AFIRMACIONES O DECLARACIONES CON PROYECCIONES DE FUTURO

Esta comunicación contiene información y afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro sobre Oryzon. Asimismo, incluye proyecciones y estimaciones financieras con sus presunciones subyacentes, declaraciones relativas a planes, objetivos, y expectativas en relación con futuras operaciones, inversiones, sinergias, productos y servicios, y declaraciones sobre resultados futuros. Las declaraciones con proyecciones de futuro no constituyen hechos históricos y se identifican generalmente por el uso de términos como “espera”, “anticipa”, “cree”, “pretende”, “estima” y expresiones similares.

Si bien Oryzon considera que las expectativas recogidas en tales afirmaciones son razonables, se advierte a los inversores y accionistas de Oryzon de que la información y las afirmaciones con proyecciones de futuro están sometidas a riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de prever y están, de manera general, fuera del control de Oryzon, lo que podría provocar que los resultados y desarrollos reales difieran significativamente de aquellos expresados, implícitos o proyectados en la información y afirmaciones con proyecciones de futuro. Entre tales riesgos e incertidumbres están aquellos identificados en los documentos remitidos por Oryzon a la Comisión Nacional del Mercado de Valores y que son accesibles al público.

Se recomienda no tomar decisiones sobre la base de afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro, ya que se refieren exclusivamente a la fecha en la que se manifestaron, no constituyen garantía alguna de resultados futuros y no han sido revisadas por los auditores de Oryzon. La totalidad de las declaraciones o afirmaciones de futuro de forma oral o escrita emitidas por Oryzon o cualquiera de sus miembros del consejo, directivos, empleados o representantes quedan sujetas, expresamente, a las advertencias realizadas. Las afirmaciones o declaraciones con proyecciones de futuro incluidas en este documento están basadas en la información a disposición de Oryzon a la fecha de esta comunicación.

IR, EEUU

Ashley R. Robinson

LifeSci Advisors, LLC

+1 617 430 7577

arr@lifesciadvisors.com

IR & Medios, Europa

Sandya von der Weid

LifeSci Advisors, LLC

+41 78 680 05 38

svonderweid@lifesciadvisors.com

España

Patricia Cobo/
Daniel Foley

Atrevia

+34 91 564 07 25
+ 34 672 447 094

pcobo@atrevia.com
dfoley@atrevia.com

Oryzon

Emili Torrell

Director de
Desarrollo de
Negocio

+34 93 515 1313

etorrell@oryzon.com