

Oryzon recibe el Premio Pyme del Año 2026 en la categoría “Digitalización e Innovación”

- **El galardón convierte a Oryzon en una de las cinco ganadoras de la provincia de Barcelona en la décima edición de estos premios, organizados por Banco Santander y la Cámara de Comercio de España**

MADRID, ESPAÑA y CAMBRIDGE, EE.UU., 10 de julio de 2026 - Oryzon Genomics S.A., compañía biofarmacéutica de fase clínica y líder global en epigenética, ha sido distinguida con el Premio Pyme del Año 2026 en la categoría Digitalización e Innovación, en el marco de la décima edición de estos galardones impulsados por el Banco Santander y la Cámara de Comercio de España para distinguir el papel de las pequeñas y medianas empresas en la generación de riqueza, empleo e innovación. El reconocimiento sitúa a Oryzon entre las cinco empresas premiadas de la provincia de Barcelona y pone en valor su contribución a la innovación, la investigación biomédica y el desarrollo de nuevas terapias para enfermedades con importantes necesidades médicas no cubiertas.

La distinción llega en un momento especialmente relevante para Oryzon. La compañía continúa avanzando en el desarrollo de su cartera clínica en oncología, hematología y enfermedades del sistema nervioso central, consolidando una estrategia basada en la innovación científica, la generación de evidencia clínica y la creación de valor para pacientes, accionistas y sociedad.

Entre los principales hitos recientes de la compañía destacan:

- **Inversión sostenida en I+D.** En 2025, Oryzon destinó 12,6 millones de euros a actividades de I+D. En el primer trimestre de 2026, esta inversión se situó en 4,5 millones de euros, un incremento del 88% respecto al mismo periodo del ejercicio anterior.
- **Avances clínicos relevantes.** En junio de 2026, Oryzon presentó resultados actualizados del estudio ALICE-2 en marcha con iadademstat en pacientes con leucemia mieloide aguda (LMA) en primera línea en el Congreso Anual 2026 de la Asociación Europea de Hematología (EHA). La combinación de iadademstat con el tratamiento estándar actual, azacitidina y venetoclax, mostró una tasa de respuesta global (ORR) del 100%, una tasa de remisión completa compuesta (CRc) del 89% y una tasa de remisión completa (CR) del 78%, manteniendo un perfil de seguridad favorable.
- **Fortalecimiento financiero.** En julio de 2026, Oryzon completó con éxito una ampliación de capital por 12 millones de euros, y adicionalmente suscribió un acuerdo con el Fondo de Impacto Social gestionado por COFIDES, que contempla una inversión futura de 25 millones de euros, sujeto al cumplimiento de determinadas condiciones societarias, financieras, de negocio y de impacto.



Enric Rello, CFO de Oryzon, ha comentado: “Este reconocimiento supone un respaldo a los 26 años de investigación y al trabajo de todo el equipo de Oryzon. Es especialmente relevante que instituciones de referencia para nuestro país apoyen y den visibilidad a proyectos capaces de generar un doble impacto: mejorar la vida de los pacientes mediante el desarrollo de nuevos medicamentos y, al mismo tiempo, crear riqueza, conocimiento y empleo de alto valor añadido para España. En Oryzon creemos firmemente que la innovación biomédica es un motor de progreso económico y social. Este premio refuerza nuestro compromiso de seguir transformando ciencia de excelencia en terapias innovadoras con un impacto tangible para la sociedad.”

Innovación con impacto

Este reconocimiento coincide con una etapa de crecimiento y consolidación para Oryzon, marcada por el avance de sus principales programas clínicos y el fortalecimiento de su posición financiera. La compañía mantiene su estrategia centrada en el desarrollo de terapias epigenéticas innovadoras, con iadademstat para oncología y hematología, y vafidemstat para enfermedades psiquiátricas y del sistema nervioso central.

Con este premio, Oryzon refuerza también el papel del ecosistema biomédico de nuestro país como motor de innovación científica y transferencia de conocimiento. La compañía afronta la distinción con vocación de continuidad: seguir impulsando su cartera clínica, convertir la innovación en resultados, realizar una actividad de gran impacto social, y contribuir al liderazgo de la biomedicina española en los mercados globales.

Sobre Oryzon

Fundada en el año 2000 en Barcelona, España, Oryzon es una compañía biofarmacéutica de fase clínica y líder europea en epigenética, con un fuerte enfoque en medicina personalizada para enfermedades del sistema nervioso central (SNC) y oncología. El equipo de Oryzon está compuesto por profesionales altamente cualificados de la industria farmacéutica, con base en Barcelona, Boston y New Jersey. Oryzon tiene una cartera clínica avanzada, centrada en dos inhibidores de LSD1: iadademstat, su programa en oncología/hematología, con varios estudios en curso de Fase I y II y que ha mostrado resultados preliminares positivos en leucemia mieloide aguda (LMA), incluyendo una tasa de respuesta global (ORR) del 100% en LMA en primera línea; y vafidemstat, su programa principal en SNC, listo para Fase III en Trastorno Límite de la Personalidad. Además, la Compañía tiene otros programas dirigidos contra otras dianas epigenéticas, como HDAC6, donde ORY-4001 ha sido nombrado candidato clínico para su potencial desarrollo para la enfermedad de Charcot–Marie–Tooth (CMT), esclerosis lateral amiotrófica (ELA) y otras enfermedades neurológicas. La compañía posee también una sólida plataforma para la identificación de biomarcadores y validación de dianas terapéuticas para una variedad de enfermedades oncológicas y neurológicas. Para más información, visitar www.oryzon.com

Sobre iadademstat

iadademstat (ORY-1001) es un inhibidor oral y altamente selectivo de la enzima epigenética LSD1, con un potente efecto diferenciador en cánceres hematológicos. iadademstat ha mostrado resultados alentadores de seguridad y potente actividad clínica en combinación con azacitidina en un ensayo de Fase IIa en pacientes ancianos con LMA de primera línea (ensayo ALICE). iadademstat está siendo evaluado actualmente en combinación con azacitidina y venetoclax en LMA en primera línea en un ensayo iniciado por investigador (IIS) patrocinado por OHSU, y en combinación con gilteritinib en el ensayo de Fase Ib FRIDA patrocinado por Oryzon en LMA refractaria/en recaída con mutaciones FLT3, con datos preliminares muy alentadores de seguridad y eficacia en ambos estudios presentados en EHA-2026: 100% de tasa de respuesta global (ORR) y 89% de tasa de remisión completa compuesta (CRc), con un 78% de CR estrictas en LMA en 1L, y 67% CRc en LMA FLT3+ R/R. Estudios adicionales en marcha en hemato-oncología incluyen un ensayo IIS en síndrome mielodisplásico, y ensayos patrocinados por el Instituto Nacional del Cáncer (NCI) de EE.UU. en neoplasias mieloproliferativas y en LMA en 1L, que se llevan a cabo en el marco del Acuerdo de Cooperación en Investigación y Desarrollo (CRADA) entre Oryzon y NCI. Más allá de los cánceres hematológicos, iadademstat está siendo evaluado en cáncer de pulmón de células pequeñas (CPCP) en estadio extenso en un ensayo de Fase I/II aleatorizado en primera línea en combinación con inhibidores de punto de control inmunitario (ICI) patrocinado por el NCI y liderado por el Memorial Sloan Kettering Cancer Center, y en un ensayo IIS en combinación con ICI y radioterapia. Oryzon ha expandido también el desarrollo clínico de iadademstat a indicaciones hematológicas no oncológicas, con ensayos en marcha en anemia falciforme y trombocitemia esencial. iadademstat tiene la designación de medicamento huérfano para LMA en EE.UU. y la UE y para CPCP en EE.UU.



Sobre Vafidemstat

Vafidemstat (ORY-2001) es un inhibidor de LSD1 optimizado para SNC activo por vía oral, con potencial para abordar trastornos neuropsiquiátricos mediante modulación epigenética. En estudios preclínicos, vafidemstat ha demostrado efectos sobre la cognición, la neuroinflamación, la agresividad y el comportamiento social, así como actividad neuroprotectora y antiinflamatoria en múltiples modelos de enfermedades del SNC. Oryzon ha completado varios ensayos clínicos de Fase II con vafidemstat, incluidos los estudios REIMAGINE y REIMAGINE-AD en agresividad en pacientes con distintos trastornos psiquiátricos y en pacientes agitados/agresivos con Enfermedad de Alzheimer moderada o grave, respectivamente, con resultados clínicos positivos reportados en ambos ensayos. Tras completar el ensayo global aleatorizado, doble ciego, de Fase IIb PORTICO en trastorno límite de la personalidad (TLP), vafidemstat está avanzando como activo listo para Fase III en agitación/agresión en TLP (Fase III en preparación). Vafidemstat también está siendo evaluado en el ensayo en curso de Fase IIb EVOLUTION, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo, en síntomas negativos de la esquizofrenia. Además, Oryzon está desplegando un enfoque de medicina de precisión en SNC con vafidemstat en subpoblaciones de pacientes genéticamente definidas en ciertas enfermedades del SNC, así como en síndromes del neurodesarrollo, incluyendo los preparativos para un nuevo ensayo clínico en agresividad en pacientes con trastorno del espectro autista como el síndrome de Phelan-McDermid.

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.

España

Patricia Cobo/Mario Cordera
Atrevia
+34 91 564 07 25
+34 673 33 97 65
pcobo@atrevia.com
mcordera@atrevia.com

Oryzon

Emili Torrell
Director Desarrollo Negocio
+34 93 515 1313

etorrell@oryzon.com

IR & Medios, Europa/EEUU

Sandya von der Weid
LifeSci Advisors, LLC
+41 78 680 05 38

svonderweid@lifesciadvisors.com