

DEBIOPHARM STIMULE L'INNOVATION EN ONCOLOGIE AVEC DES DONNÉES CLINIQUES ET TRANSLATIONNELLES SUR DEBIO 0123 LORS DU CONGRÈS ANNUEL 2025 DE L'ASCO À CHICAGO

Debiopharm annonce une publication d'abstract et trois présentations de posters sur Debio 0123, un inhibiteur hautement sélectif de WEE1, dans de multiples indications de tumeurs solides.

Lausanne, Suisse – 29 mai 2025 – Debiopharm (www.debiopharm.com), société biopharmaceutique indépendante basée en Suisse dont la vocation est de mettre au point les traitements de référence de demain afin de guérir le cancer et les maladies infectieuses, a dévoilé aujourd'hui ses prochaines contributions au **congrès annuel 2025 de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO)** qui se tiendra à Chicago, dans l'Illinois.

Les contributions comprennent **trois présentations de posters cliniques** et **une publication d'abstract de recherche translationnelle**, soulignant le potentiel de Debio 0123 dans les tumeurs solides. Seront notamment présentées de nouvelles données issues de l'essai Debio 0123-SCLC-104 sur le cancer du poumon à petites cellules, qui offrent un aperçu du potentiel thérapeutique du candidat médicament dans cette maladie difficile à traiter. Un poster « Trial in Progress (TiP) » de l'étude investigateurs initiée par MedSir, co-écrit par Debiopharm, présentera le plan et la méthodologie de l'étude portant sur l'association de Debio 0123 avec Trodelvy® chez des patientes atteintes de cancer du sein. En parallèle, un autre poster « TiP » sur l'étude Debio 0123-102 qui étudie la molécule en monothérapie exposera le cadre et les objectifs de la phase d'expansion en cours.

« La présentation de nos dernières données sur Debio 0123 à l'ASCO 2025 est une étape majeure pour notre équipe », a déclaré Angela Zubel, directrice du développement chez Debiopharm. « Ces recherches illustrent les perspectives prometteuses de l'inhibition de WEE1 en tant que stratégie de précision ciblant les vulnérabilités des cancers agressifs. Notre objectif est de repousser les limites de l'innovation afin de proposer des traitements révolutionnaires aux patients qui ont un besoin urgent de nouvelles options. »

Titre de la session : Developmental Therapeutics—Molecularly Targeted Agents and Tumor Biology (Traitements en développement—agents à cible moléculaire et biologie tumorale)

Contribution ASCO 2025	Titre	Présentatrice/auteure
Abstract #e15127 *Publication uniquement	<i>In silico evaluation of the interaction of P-gp and 3A4 substrates with the WEE1 inhibitor Debio 0123 and clinical application in the Debio 0123-104 combination trial with carboplatin and etoposide (Évaluation in silico de l'interaction des substrats P-gp et 3A4 avec l'inhibiteur de WEE1 Debio 0123 et application clinique dans l'essai</i>	Anne Bellon, PhD, PharmD Debiopharm

Contribution ASCO 2025	Titre	Présentatrice/auteure
	<i>Debio 0123-104 portant sur l'association avec le carboplatine et l'étoposide)</i>	
Abstract #TPS3172 Panneau d'affichage # : 479b	<i>Phase IB/II study to evaluate safety and preliminary efficacy of the WEE1 inhibitor Debio 0123 in combination with sacituzumab govitecan (SG) in triple-negative or hormone receptor–positive (HR+)/HER2-negative (HER2–) advanced breast cancer (ABC): The WIN-B study (Étude de phase IB/II visant à évaluer la sécurité et l'efficacité préliminaire de l'inhibiteur de WEE1 Debio 0123 en association avec le sacituzumab govitecan (SG) dans le cancer du sein avancé triple négatif ou à récepteurs hormonaux positifs (HR+)/HER2-négatif (HER2-) : étude WIN-B)</i>	Maria Gion, MD, PhD Oncologue Médical Hospital Universitario Ramón y Cajal *Medsir et Debiopharm

Titre de la session : Gynecologic Cancer (Cancer gynécologique)

Contribution ASCO 2025	Titre	Présentatrice/auteure
Abstract #TPS5634 Panneau d'affichage # : 524a	<i>Debio 0123, a highly selective WEE1 inhibitor in adult patients with advanced solid tumors: A phase 1 dose escalation and expansion monotherapy study (Debio 0123, un inhibiteur hautement sélectif de WEE1 chez les patients adultes atteints de tumeurs solides avancées : étude de phase 1 d'escalade de dose et d'expansion en monothérapie)</i>	Maria M. Rubinstein, MD Memorial Sloan Kettering Cancer Center, New York, NY, États-Unis

Titre de la session : Lung Cancer—Non—Small Cell Local-Regional/Small Cell/Other Thoracic Cancers (Cancer du poumon—non à petites cellules local-régional/à petites cellules/autres cancers thoraciques)

Contribution ASCO 2025	Titre	Présentatrice/auteure
Abstract #8098	<i>Debio 0123, a highly selective WEE1 inhibitor, in combination with carboplatin (C) and etoposide (E), in patients (pts) with recurrent small cell lung cancer (SCLC): Determination of recommended</i>	Valentina Gambardella, MD, PhD Département d'oncologie médicale, Hospital Clínico Universitario, Institut de

Contribution ASCO 2025	Titre	Présentatrice/auteure
Panneau d'affichage # : 219	<i>dose (RD) from a phase 1 escalation (Debio 0123, un inhibiteur hautement sélectif de WEE1, en association avec le carboplatine (C) et l'étoposide (E) chez des patients atteints de cancer du poumon à petites cellules récurrent : détermination de la dose recommandée à partir d'une escalade de phase 1)</i>	recherche biomédicale INCLIVA, Université de Valence, Valence, Espagne

À propos de la réparation des dommages à l'ADN (DNA-Damage Repair, DDR)

Lorsque les cellules ont un ADN endommagé, elles doivent subir un processus de réparation appelé DDR pour pouvoir survivre. Les cellules cancéreuses sont très tributaires de la DDR pour se diviser et se développer de manière incontrôlée. L'inhibition de la DDR, en particulier en association avec d'autres médicaments anticancéreux, empêche les cellules cancéreuses de réparer leur ADN, ce qui aboutit finalement à l'activation d'un processus d'autodestruction dans les cellules cancéreuses. Des inhibiteurs de la DDR tels que Debio 0123, un inhibiteur de WEE1 de Debiopharm, sont actuellement testés dans le cadre d'études cliniques et précliniques.

L'engagement de Debiopharm envers les patients

Debiopharm a pour objectif de développer des traitements innovants ciblant de grands besoins médicaux non satisfaits principalement dans les domaines de l'oncologie et des infections bactériennes. Dans l'optique de combler le fossé entre les produits issus de découvertes révolutionnaires et leur accès aux patients dans la vie réelle, nous identifions des molécules et technologies à fort potentiel en vue d'une acquisition de licence, nous démontrons cliniquement leur sécurité et leur efficacité, puis nous passons le relais à de grands partenaires de commercialisation pharmaceutique afin qu'un maximum de patients puisse y avoir accès à l'échelle mondiale.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter www.debiopharm.com

Suivez-nous : <https://www.linkedin.com/company/debiopharminternational/>

Contact Debiopharm

Dawn Bonine

Responsable de la Communication

dawn.bonine@debiopharm.com

Tél : +41 (0)21 321 01 11