



AELIX Therapeutics nombra al Dr. Thomas Hecht Presidente de su Consejo de Administración

El Dr. Hecht se une a la compañía coincidiendo con el inicio de su primer ensayo clínico de fase I de su vacuna HTI

Barcelona, España, 18 de octubre de 2017 - AELIX Therapeutics, una compañía biotecnológica especializada en el descubrimiento y desarrollo de inmunoterapias contra la infección por el VIH, anuncia hoy el nombramiento del Dr. Thomas Hecht como Presidente de su Consejo de Administración.

El Dr. Hecht se une a la compañía coincidiendo con el inicio de su primer ensayo clínico de fase I, en el que se evaluará su vacuna HTI en individuos infectados por VIH. Como Presidente del Consejo de Administración, el Dr. Hecht apoyará a la compañía en el proceso de establecimiento de la prueba de concepto para su vacuna HTI, así como para completar el desarrollo de un equipo de gestión experimentado.

El Dr. Hecht aporta una extensa experiencia en procesos de creación de valor para todas las partes interesadas, así como en la elaboración de acuerdos con grandes empresas farmacéuticas y de biotecnología. En su nueva posición, también utilizará su experiencia como Presidente de varios Consejos de Administración; actualmente es Presidente del Consejo de Supervisión de Affimed, Presidente del Consejo de Administración de Cell Medica Ltd. y de Vaximm AG. Ha sido también Presidente del Consejo de Supervisión de SuppreMol GmbH, del Consejo de Administración de ESBATech AG y de Delenex AG, y miembro del Consejo de Administración de Humabs BioMed SA.

Entre 1989 y 2002, el Dr. Hecht ocupó varias posiciones en Amgen, incluyendo Director de Asuntos Médicos y Vicepresidente de Marketing de Amgen Europe. Actualmente es director de Hecht Healthcare Consulting en Küsnacht, Suiza, una empresa de consultoría en el sector biofarmacéutico.

"Me complace dar la bienvenida al Dr. Hecht. Su amplia experiencia en la gestión de empresas de biotecnología y su amplia red de contactos en la industria farmacéutica será de gran valor para el futuro de AELIX", dijo la Dra. Karen Wagner, YSIOS Capital, miembro de la Junta y Presidente saliente.

"AELIX Therapeutics ha alcanzado un hito crucial al incluir al primer paciente en el ensayo clínico de fase I y estoy encantado de unirme a la compañía en este momento emocionante", dijo el Dr. Thomas Hecht. "Después de décadas de trabajo para desarrollar una vacuna contra el VIH, espero contribuir con mi experiencia al desarrollo de un sólido equipo y proyecto que creo tienen buenas posibilidades de estar entre los pocos que eventualmente podrían tener éxito".

A principios de septiembre, AELIX Therapeutics anunció la inclusión del primer paciente en su estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en el que se evaluará la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de su vacuna HTI en individuos infectados con VIH. Los resultados son esperados para 2018.

Más detalles del ensayo se pueden encontrar en:
<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03204617>



Según estimaciones de la OMS, actualmente cerca de 36,7 millones de personas viven con el VIH y en 2016 más de un millón de personas murieron por enfermedades relacionadas con el SIDA.

Acerca del inmunógeno HTI

El inmunógeno HTI fue diseñado por el [Dr. Christian Brander](#), Director Científico de AELIX Therapeutics y responsable del grupo de Inmunidad Celular y Genética del Huésped de IrsiCaixa, y colaboradores. Se basa en el descubrimiento de la existencia de un enriquecimiento de células T que reconocen y reaccionan contra ciertas regiones del VIH específicas en aquellos individuos capaces de controlar la infección sin la ayuda de fármacos antirretrovirales, es decir, con un fenotipo clínico no progresivo. Dichas regiones identificadas se han combinado para crear el inmunógeno HTI, que constituye la base de la vacuna. El diseño de la secuencia de HTI está basado en datos inmunológicos funcionales de alrededor de 1.000 individuos de cuatro cohortes diferentes del VIH, provenientes de tres continentes (Mothe *et al.*, 2011). No está únicamente basado en secuencias conservadas ni tampoco en la densidad de secuencias que se unen preferentemente a ciertos tipos de HLA, o a los niveles o cinética de expresión génica. El valor predictivo de las respuestas de células T dirigidas hacia el HTI para el control del virus in vivo ha sido validado en cohortes no relacionadas y mediante análisis de muestras provenientes de ensayos clínicos previos realizados con otras vacunas, incluyendo el ensayo STEP. Datos preclínicos demuestran que la inmunización con HTI en ratones y macacos provoca una amplia respuesta de células T (Mothe *et al.* 2015).

Acerca de AELIX Therapeutics

AELIX Therapeutics es una empresa biotecnológica con sede en Barcelona, España. Se centra en el desarrollo de una vacuna terapéutica contra el VIH que se incluirá en una estrategia de curación / erradicación. AELIX Therapeutics es una spin-off de HIVACAT, el consorcio público-privado catalán que realiza investigaciones de vanguardia en este campo. AELIX posee una licencia mundial exclusiva para el desarrollo y comercialización del inmunógeno HTI. La compañía fue constituida en noviembre de 2015 y poco después completó una Serie A de financiación de 11,5 millones de euros (12,5 millones de dólares). AELIX comenzó su primer ensayo de fase I en septiembre de 2017.

www.aelixtherapeutics.com

Contacto para medios de comunicación & analistas

Andrew Lloyd & Associates
Juliette dos Santos - Sandra Régnavaque
juliette@ala.com - sandra@ala.com
@ALA_Group
