

NOTA DE PRENSA

Minoryx cierra una ronda Serie B de 21,3 millones de euros

Es la mayor ronda de inversión del sector biotecnológico en España este 2018

La nueva financiación permitirá expandir las indicaciones terapéuticas del fármaco principal de la compañía (MIN-102)

Mataró (Barcelona), 26 de septiembre de 2018 – [Minoryx Therapeutics](#), compañía especializada en el desarrollo de nuevos medicamentos para enfermedades raras o minoritarias, anuncia hoy que ha completado una ronda de inversión Serie B de 21,3 millones de euros, la más importante del sector biotecnológico español en lo que va de año.

El fondo [Fund+](#) **ha liderado la ronda** en la cual también han participado [SRIW](#), [SFPI-FPIM](#) y [Sambrinvest](#), así como **todos los inversores de la Serie A** (Ysios Capital, Kurma Partners, Roche Venture Fund, Idinvest Partners, Chiesi Ventures, Caixa Capital Risc y HealthEquity).

"Esta financiación nos permitirá demostrar el potencial de MIN-102 para nuevas indicaciones, que incluyen enfermedades neuroinflamatorias como la X-ALD cerebral (cALD) y múltiples enfermedades neurodegenerativas" explica Marc Martinell, cofundador y CEO de Minoryx.

MIN-102 es un fármaco que actualmente se encuentra en un ensayo clínico de fase 2/3 para el **tratamiento de la adrenomieloneuropatía (AMN)**. La AMN se caracteriza por una neurodegeneración progresiva que afecta la función motora a partir de los 20 años de edad y es la forma más frecuente de adrenoleucodistrofia **ligada al cromosoma X** (X-ALD), enfermedad que afecta a 1 de cada 17.000 nacimientos en todo el mundo. El ensayo clínico está reclutando, en Europa y Estados Unidos, pacientes varones adultos afectados por AMN y se esperan resultados para finales del 2020.

MIN-102 es **a nivel internacional el fármaco más avanzado** en desarrollo clínico para el tratamiento de la AMN y, si los resultados del

estudio actual son positivos, podrían llevar a su autorización para la comercialización.

Por otra parte, Minoryx se encuentra en la fase preparatoria de estudios clínicos adicionales con MIN-102, entre los cuales uno es con pacientes que presentan la **X-ALD cerebral (cALD)**. La cALD **generalmente afecta a los niños de entre 2 y 10 años** y debido a una inflamación severa en el cerebro **puede llevarlos a la muerte** al cabo de 2-4 años desde el inicio de los síntomas. Hoy en día el único tratamiento posible para la cALD es el trasplante de células madre hematopoyéticas, un procedimiento muy agresivo que puede conducir a complicaciones graves y que sólo funciona si se realiza en las etapas iniciales de la enfermedad.

Nuevos nombramientos

Después de esta ronda de inversión, se unirán al consejo de administración **Philippe Monteyne y Gery Lefebvre**, en representación de Fund+ y SRIW, respectivamente. Precisamente, **Monteyne participa este semana en la feria BioSpain** organizada por la Asociación Española de Bioempresas (ASEBIO) como **conferenciante plenario**.

"Philippe Monteyne y Gery Lefebvre serán una valiosa incorporación en el consejo. Su experiencia y conocimiento del sector serán de gran ayuda a medida que la compañía avance sus ambiciosos planes de desarrollo en los próximos 18-24 meses" dice Khalid Islam, presidente del consejo de administración de Minoryx.

"Minoryx Therapeutics es una empresa muy prometedora, a la vanguardia de la innovación en el campo de las enfermedades raras de origen genético con una gran necesidad médica no satisfecha" remarca Philippe Monteyne. "Su enfoque único nos convenció del valor que aporta en el desarrollo de terapias que tienen el potencial de convertirse en un estándar mundial en múltiples indicaciones del SNC" enfatiza.

Por su parte, Gery Lefebvre, comenta que "estamos muy contentos de reforzar el vínculo entre España y Bélgica, en particular con el ecosistema del Charleroi Brussels South Biopark".

Sobre Fund+ y Philippe Monteyne

Fund+ (www.fundplus.be) es un fondo belga creado para inversiones de capital a largo plazo en empresas innovadoras de las ciencias de la vida. El fondo quiere crear valor sostenible para los accionistas, contribuir al desarrollo de una posición de liderazgo en el sector de las ciencias de la vida y generar un impacto social tangible y beneficioso.

El doctor Philippe Monteyne es socio de Fund+. Monteyne ha ocupado puestos de alta responsabilidad en SmithKline Beecham, GSK y Sanofi. Fue jefe de Desarrollo Global de Vacunas en GSK durante varios años, vicepresidente Senior de Desarrollo y director Médico (CMO) en GSK Enfermedades Raras de 2010 a 2012, y vicepresidente de I+D de Sanofi en Francia hasta inicios de 2015. Hoy es miembro del consejo de administración de diversas empresas de biotecnología en Bélgica, Francia y España. También ejerció de profesor visitante de neurología en la Université Catholique de Louvain (Bruselas).

Sobre SRIW y Gery Lefebvre

SRIW (www.sriw.be) es una sociedad de inversión belga que apuesta por compañías innovadoras que generen valor y empleo. En el sector de las ciencias de la vida, SRIW ha invertido en 38 empresas como IBA, Celyad o Mithra Pharmaceuticals. Su portfolio actual tiene un valor de 200 millones de euros.

Gery Lefebvre es gerente de inversiones en SRIW. En 1995 inició su carrera en finanzas comerciales con Atradius y más tarde en la banca corporativa en HSBC Paris. Posteriormente, se trasladó a Albemarle Europe y a GSK Biologicals donde fue responsable de la gestión de tesorería y optimización del capital. Entre 2009 y 2014, ejerció de director financiero de Belgian Advanced Technology Systems. En 2014 se unió a SRIW y actualmente es socio no ejecutivo en varias *start-ups* y *spin-offs* biotecnológicas.

Sobre Minoryx Therapeutics

Minoryx Therapeutics (www.minoryx.com) es una compañía biotecnológica especializada en el descubrimiento y desarrollo de nuevos fármacos para el tratamiento de enfermedades raras o minoritarias con una gran necesidad médica no cubierta. El programa líder de la compañía es MIN-102, que tiene potencial para múltiples indicaciones SNC más allá de la X-ALD. El equipo de Minoryx está formado por expertos en desarrollo y descubrimiento de fármacos con décadas de experiencia en el ámbito biotecnológico y farmacéutico. La compañía, fundada en 2011, cuenta con el apoyo de inversores especializados y una red de entidades del sector y ha conseguido una **inversión total de 50 millones de euros**.

Sobre el fármaco MIN-102

MIN-102 es un novedoso agonista selectivo de PPAR gamma que ha mostrado un perfil superior en cuanto a penetración cerebral y seguridad. MIN-102 previene las principales disfunciones de la X-ALD (disfunción mitocondrial, estrés oxidativo, neuroinflamación, desmielinización y degeneración axonal) y tiene el potencial para tratar tanto la adrenomieloneuropatía (AMN) como la adrenoleucodistrofia cerebral (cALD). Ha mostrado unos resultados sólidos en diversos estudios preclínicos de prueba de concepto y se encuentra en fase clínica 2/3. MIN-102 tiene la designación de medicamento huérfano para el tratamiento de X-ALD tanto en la UE como en los Estados Unidos.

Para más información:

Gabinete de prensa (Gemma Escarré)
info@gemmaescarre.com / M. 667 76 15 24
