

השלמת התוכנית האסטרטגית של כן-פייט:

כן-פייט השלימה את פיצול פעילות העיניים לדנאלי בערך של מעל 50 מיליון דולר

פנינה פישמן, מנכ"ל כן פייט: "המהלך האסטרטגי מוביל ליצירת חברה ייעודית ומתקדמת לתחום מחלות עיניים, הנסחרת בבורסה בארה"ב, ומהווה הצפת ערך למשקיעי החברה"

פתח תקווה, ישראל, 22 בנובמבר 2011: חברת כן פייט ביופרמה (ת"א: כנפב), העוסקת בפיתוח תרופות למחלות דלקתיות, מחלות עיניים ומחלות כבד, הודיעה היום על השלמה מוצלחת של המהלך האסטרטגי של פיצול פעילות העיניים לדנאלי, חברה ציבורית הנסחרת בארה"ב (OTC BB: DCMG.OB), במחיר המשקף שווי חברה של כ-50 מיליון דולר לדנאלי לפני הכסף. במסגרת העסקה גייסה דנאלי כ-3.3 מיליון דולר בעיקר ממשקיעים זרים. בנוסף השקיעה כן-פייט בדנאלי כ-500 אלף דולר במזומן וכ-2.4 מיליון דולר במניות כן-פייט. ההשקעה משקפת שווי לדנאלי לאחר הגיוס של כ-56 מיליון דולר וכך-פייט תחזיק כ-82% ממניות דנאלי.

פנינה פישמן, מנכ"ל כן פייט: "אנו שמחים על השלמת התוכנית האסטרטגית לפיצול פעילות העיניים של החברה המהווה הצפת ערך משמעותית לבעלי המניות של החברה. ההשקעה בדנאלי בערך של כ-50 מיליון דולר מבטאת הבעת אמון משמעותית בטכנולוגיה של החברה בתחום העיניים והמהלך כולו חושף את תרופות החברה לשוק הביוטכנולוגי האמריקאי, לרבות למועמדים פוטנציאליים לשיתופי פעולה עם החברה ולמקורות מימון נוספים. דנאלי תהפוך להיות חברה ציבורית ייחודית בתחום העיניים עקב שלב הפיתוח המתקדם, בטיחות התרופה הניתנת כטבליה והשוק הגדול של גלאוקומה ועין יבשה אליו פונה תרופת החברה".

כזכור, תרופת ה-CF101 הוכיחה הצלחה בניסוי שלב 2 בסיועם העין היבשה אשר תוצאותיו קיבלו הכרה בינלאומית. בנוסף, הוכח באותו ניסוי כי התרופה מתאימה גם לטיפול בגלאוקומה ובימים אלו נערך ניסוי שלב 2 בהתוויה זו. ה-FDA אישר לחברה להתחיל בניסוי שלב 3 בסיועם העין היבשה.

פעילות החברה בתחום מחלות העיניים כוללת את סינדרום העין היבשה, גלאוקומה ואובאיטיס:

סינדרום העין היבשה הינה מחלה כרונית אשר גורמת לפגיעה בייצור הדמעות, וכתוצאה מכך לגירויים ואי-נוחות בעיניים. היקף השוק הנוכחי לטיפול בסינדרום העין היבשה מוערך כיום בכ-2 מיליארד דולר. בחודש מאי 2009 הודיעה החברה כי הניסוי שבוצע תוך שימוש בתרופת ה-CF101 כתרופה בודדת עמד ביעדיו. בחודש ספטמבר, 2010 הודיעה החברה כי בעקבות הצלחת הניסוי אישר ה-FDA לחברה לבצע ניסוי קליני שלב III לטיפול בחולי סינדרום העין היבשה בתרופת ה-CF101. הניסוי יתחיל בקרוב ויכלול כ-250 חולים, שיטופלו בתרופה במשך 6 חודשים, במספר מרכזיים רפואיים בישראל, אירופה וארה"ב.

גלאוקומה - החברה נמצאת בעיצומו של שלב II בתרופת ה-CF101 לטיפול במחלת הגלאוקומה לאחר שהוכח כי התרופה הורידה את הלחץ התוך עיני בחולים בניסוי שלב II סינדרום העין היבשה. היקף השוק הנוכחי בעולם לטיפול בגלאוקומה הינו כ-5.5 מיליארד דולר.

מחלת האובאיטיס הנה מחלת עיניים הגורמת לעיוורון. כן פייט הגישה יחד עם ה-NIH, מכון הבריאות הלאומי האמריקאי, פטנט לטיפול באובאיטיס המבוסס על ניסויים פרה-קליניים אשר הוכיחו את יעילות תרופת ה-CF101 לטיפול באובאיטיס. על פי שיקול החברה ניתן להתחיל ישירות בניסוי קליני שלב II בהתוויה זו. השוק הנוכחי מוערך בכחצי מיליארד דולר.

כנ-פייט ביופרמה בע"מ היא חברה ציבורית שמניויתיה נסחרות בבורסה בת"א. החברה, שהחלה את פעילותה העסקית בשנת 2000 הוקמה על ידי פרופ' פנינה פישמן, חוקרת במרכז הרפואי רבין, וד"ר אילן כהן, עורך פטנטים ושותף בכיר במשרד עורכי הפטנטים ריינהולד כהן. פרופ' פנינה פישמן מכהנת כמנכ"ל החברה. החברה הוקמה על בסיס ממצאיה המדעיים של פרופ' פנינה פישמן ומתמקדת בפיתוח תרופות על בסיס מולקולות אשר נקלטות על ידי רצפטורים (קולטנים) של תאים סרטניים או דלקתיים ומעכבות את התפתחותם של תאים אלה. התרופה המובילה של החברה CF101 נמצאת בפיתוח קליני מתקדם למחלות דלקתיות והתרופה השנייה CF102 מפותחת למחלות כבד הכוללות את סרטן הכבד ודלקת כבד נגיפית מסוג C. כנ-פייט הינה עתירת ניסיון קליני - עד כה למעלה מ-700 מטופלים השתתפו בניסויים קליניים שביצעה החברה.

לפרטים נוספים: יוני אילת 054-2681977, 03-6868654