

## Agomab anuncia una ronda series D de \$90M para apoyar a una amplia cartera de productos centrada en la fibrosis

-- Asabys vuelve a invertir en Agomab, esta vez de la mano de Sanofi e Invus que entran en la compañía como nuevos inversores

-- Los fondos se destinarán a financiar el desarrollo clínico del candidato principal AGMB-129 para la enfermedad de Crohn fibroestenotante, AGMB-447 para la fibrosis pulmonar idiopática y AGMB-101 para la cirrosis hepática.

**Amberes, Bélgica, 25 de octubre de 2024** - [Agomab Therapeutics NV](#) («Agomab») ha anunciado hoy una ronda de financiación Serie D de 90 millones de dólares (82,1 millones de euros), con la participación de Sanofi e Invus como nuevos inversores, junto con inversores ya existentes como Asabys, que pasó a formar parte del accionariado de Agomab en 2021 tras la compra de su participada Origo Biopharma.

Origo Biopharma se fundó en Galicia en 2018 para el desarrollo de fármacos contra la fibrosis. Tras sus avances en los productos para la enfermedad de Crohn fibroestenotante y la fibrosis pulmonar idiopática, ahora AGMB-129 y AGMB-447, captó el interés de Agomab en 2021, empresa de la que pasó a formar parte. Agomab todavía mantiene su centro de I+D en Galicia.

Los ingresos de la Serie D se utilizarán para seguir avanzando en el desarrollo clínico del principal candidato de Agomab, AGMB-129, un inhibidor oral de molécula pequeña de ALK5 (TGFβ1R) con actividad restringida al intestino para pacientes con enfermedad de Crohn fibroestenotante (FSCD, por sus siglas en inglés). Los datos provisionales del ensayo STENOVA de fase 2a se esperan para el primer trimestre de 2025. Además, los ingresos se utilizarán para avanzar en el desarrollo clínico de AGMB-447, un inhibidor inhalado de ALK5 de molécula pequeña y con actividad restringida al pulmón, que se encuentra actualmente en un ensayo clínico de fase 1 en voluntarios sanos y en pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática (IPF, por sus siglas en inglés), así como en el desarrollo clínico inicial de AGMB-101, un anticuerpo agonista completo de MET que la empresa pretende desarrollar para la cirrosis hepática y actualmente se encuentra en las fases finales de los estudios IND.

“Estamos encantados de que Sanofi e Invus se unan a nuestro sindicato de inversores. Su inversión, así como el apoyo continuo de nuestros accionistas actuales, es otra validación del trabajo pionero que nuestro equipo está llevando a cabo en los campos de la enfermedad de Crohn fibroestenotante y la fibrosis pulmonar idiopática”, **apuntó Tim Knotnerus, CEO de Agomab Therapeutics**. “Con esta ronda de financiación crearemos una mayor opcionalidad y el capital nos permitirá acelerar nuestros esfuerzos en el desarrollo de nuestras nuevas terapias potenciales.”

### Acerca de Agomab

Agomab se centra en lograr la modificación de la enfermedad mediante la modulación de la fibrosis y la regeneración en indicaciones crónicas como la enfermedad de Crohn fibroestenotante y la fibrosis pulmonar idiopática. Para ello, nos dirigimos a vías biológicamente validadas, como el Factor de Crecimiento Transformante β y el Factor de Crecimiento

Hepatocitario, y aplicamos capacidades especializadas en pequeñas moléculas con actividad restringida en órganos diana y anticuerpos de alta afinidad. Agomab está construyendo una empresa biofarmacéutica líder, con una cartera de productos clínicos diferenciados en varios trastornos fibróticos, capacidades integrales de investigación y desarrollo, un historial probado de BD y una sólida base de inversores.

## **Contacto**

Para Agomab Therapeutics

Tim Knotnerus, CEO

E-Mail: [tim.knotnerus@agomab.com](mailto:tim.knotnerus@agomab.com)

## **Temas de Comunicación para Agomab**

Dr. Stephanie May

Trophic Communications

Tel.: +49 171 1855682

E-Mail: [agomab@trophic.eu](mailto:agomab@trophic.eu)