

2021-10-18 07:33 CEST

Valneva rapporterar positiva fas 3-resultat för sin inaktiverade, adjuvanterade COVID-19-vaccinkandidat, VLA2001

VLA2001 uppfyllde framgångsrikt båda primära målen ("*co-primary endpoints*"):

- Överlägsna neutraliserande antikroppstiter nivåer jämfört med det aktiva jämförelsevaccinet, AstraZenecas AZD1222 (ChAdOx1-S).
 - Över 95% serokonversion för neutralisande antikroppar.
- VLA2001 inducerade brett T-cellsvar med antigenspecifika IFN-gamma producerande T-celler mot S-, M- och N-proteiner.
 - VLA2001 tolererades väl och uppvisade statistiskt signifikant bättre tolerabilitetsprofil jämfört med aktivt jämförelservaccin.

Läs hela pressmeddelandet på engelska [här](#)

[Video: Valnevas Covid-19-vaccinkandidat](#)

Fakta Valneva

Valnevas portfölj innehåller två kommersiella vacciner för resenärer: vaccin

mot japansk encefalit och vaccin mot koleraorsakad diarré. Företaget har olika vacciner under utveckling bland annat vaccin mot Borrelia (Lyme disease) och Chikungunya. Dessutom driver Valneva ett globalt vaccinprojekt mot COVID-19 (VLA2001). Valneva har verksamhet i Österrike, Sverige, Storbritannien, Frankrike, Kanada och USA med över 700 anställda.

Historik Valneva Sweden AB

Bolaget bildades 1993 när dåvarande SBL, Statens Bakteriologiska Laboratorium, delades i en myndighetsdel, Smittskyddsinstitutet (SMI), och en bolagsdel, SBL Vaccin AB. Våren 2015 såldes vaccinbolaget av sin dåvarande ägare Crucell Sweden AB i Solna till det österrikisk-franska vaccinbolaget Valneva.

Kontaktpersoner



Janet Hoogstraate

Presskontakt

Chair of the Management Board & Sitechef Valneva Sweden AB

Janet.HOOGSTRAATE@valneva.com

08-735 1014