```
Écrit par Advicenne
Vendredi, 25 Mai 2018 14:47 - Mis à jour Vendredi, 25 Mai 2018 14:55
```

```
Avec une administration en seulement deux prises par jour, ADV7103 a démontré une bonne e fficacité et innocuité chez les patients atteints d'acidose tubulaire rénale distale (ATRd)
```

Nîmes, le 25 mai 2018 - Advicenne (Euronext : ADVIC), société française spécialiste du développement de produits thérapeutiques adaptés à l'enfant et à l'adulte pour le traitement de iques et neurologiques, annonce la maladies orphelines néphrolog présentation des résultats d'une étude comparant ADV7103 au traitement de référence chez es patients atteints d 'acidose tubulaire rénale distale (**ATRd**) au 55 ème Congrès de l'ERA-EDTA, qui а lieu du 24 au 27 mai 2018 à Copenhague, Danemark

Détails de la présentation :

Titre : Réduction du nombre de doses quotidiennes et amélioration des taux de bicarbonate dans le sang chez les patients atteints d'acidose tubulaire rénale distale (ATRd):

Écrit par Advicenne Vendredi, 25 Mai 2018 14:47 - Mis à jour Vendredi, 25 Mai 2018 14:55

avantages d'ADV7103, une nouvelle formulation à libération prolongée

Numéro de présentation : FP001

Date: vendredi 25 maiÂÂ 2018

Heure: de 9h30 à 10h45 et de 16h30 à 17h00 (CEST)

Lieu : Bella Center Copenhagen (rez-de-chaussée, Centre Hall E)

« Cette étude démontre qu'avec une administration en deux prises par jour, ADV7103 permet de

alise

r les taux de bicarbonate chez

la plupart des patients atteints d'

attentis

ATRd

A l'inverse

le traitement de référence n'a permis de rétablir

се

taux

que

chez un

faible nombre

de patients

malgré un nombre élevé de prises

```
quotidiennes
>>
a déclaré le
Dr. Luc-André
Granier
, PDG et Co-fondateur d'Advicenne
<<
Une
mauvaise prise en charge de
ATRd
peut avoir des
effets
néfastes
sur la santé à long terme,
notamment
des
atteintes rénales,
ramollissement des os et
des
faiblesse
S
musculaire
s. Nous
sommes convaincus
qu'
ADV7103
re
présente une avancée significative dans le traitement de cette
maladie
néphrologique
orpheline
aux conséquences
grave
s
, et nous sommes impatients
de mettre
cette nouvelle thérapie
à disposition des patients atteints d'
ATRd
>>
```

```
Ce poster décrit les résultats d'une étude clinique, multicentrique, ouverte et séquentielle comp
arant
ADV7103 au
Χ
traitement
de référence actuel
chez des patients atteints d
ATRd
. Le traitement de
ATRd
implique
de restaurer
es taux
physiologiques de bicarbonate dans le
san
g. Dans
cette
étude,
le traitement de référence
a été administré
pendant cinq jours
suivi de
cinq jours
de
traitement
par
ADV7103. 81% des patients traités
avec ADV7103
n =
31
patients
)
ont
obtenu
des taux de bicarbonate d
ans le
```

Écrit par Advicenne Vendredi, 25 Mai 2018 14:47 - Mis à jour Vendredi, 25 Mai 2018 14:55

sang supérieur ou égal à 22 mM, contre seulement 29% des patients ayant reçu le traitement de référence indépendamment du nombre de doses administrées . De plus, 78,8% des patients traités avec ADV7103 n'ont mentionné aucun trouble gastro-intestinal , contre 54,5% des patients ayant reçu le traitement s de référence . Au total, un seul événement gastro-intestinal a été observé dans le groupe traité avec ADV7103, contre cinq événements du même type dans le groupe ayant reçu le S traitement

A propos d'ERA-EDTA

de référence

Écrit par Advicenne

Vendredi, 25 Mai 2018 14:47 - Mis à jour Vendredi, 25 Mai 2018 14:55

Forte de plus de 7 500 membres, l'ERA-EDTA (European Renal Association-European Dialysis and Transplant Association

) est l'une des associations de né

phrologie

les

plus importantes au monde et l'une des associations médicales européennes les plus prestigieuses.

L

'ERA-EDTA soutient la recherche fondamentale et clinique dans les domaines de la néphrologie clinique, de la dialyse, de la transplantation rénale et de

certains sujets connexes

L'association

soutient également un certain nombre d'études ainsi que des groupes de recherche.

L'

ERA-EDTA est

aussi

membre de l'

European

Kidney

Health

Alliance

(EKHA), un consortium de patients, d'infirmières et de fondations

mobilisé

s

sur

la question des maladies rénales et

qui interagit active

ment avec le Parlement européen

Pour de plus amples informations sur l'ERA-EDTA, veuillez visiter son site : www.era-edta.org .

A Propos d'Advicenne

Écrit par Advicenne Vendredi, 25 Mai 2018 14:47 - Mis à jour Vendredi, 25 Mai 2018 14:55

Advicenne (Euronext : ADVIC) est une société pharmaceutique qui développe des produits thérapeutiques adaptés à l'enfant et à l'adulte pour le traitement de maladies orphelines néphrologiques et neurologiques

. Le produit le plus avancé de la

S

ociété est ADV7103, qui a obtenu des résultats positifs lors d'une étude pivot de phase III, menée en Europe auprès d'enfants et d'adultes atteints d'acidose rénale tubulaire distale (ATRd

).

Un essai clinique pivot de Phase II/III aux Etats-Unis est prévu pour le deuxième semestre 2018. Advicenne prévoit de déposer le dossier centralisé d'autorisation de mise sur le marché européen au second semestre 2018 pour une commercialisation par Advicenne attendue à l'horizon 2020 en Europe et 2021 aux Etats-Unis.

ADV7103 est également en cours de développement dans une seconde indication, la cystinurie , une tubulopathie rénale orpheline

Advicenne est une société cotée sur le marché réglementé Euronext Paris (code ISIN

: FR0013296746, code Euronext

: ADVIC). Créée en 2007, la société est basée à Nîmes et Paris, France.