

Écrit par ABIVAX

Mardi, 04 Septembre 2018 15:13 - Mis à jour Mardi, 04 Septembre 2018 15:37



Un essai clinique randomisé, en double aveugle, contrôlé contre placebo, montre une efficacité statistiquement significative basée sur des critères cliniques et endoscopiques

Une efficacité rapide et importante, avec une amélioration du taux de rémission clinique de 3,2 fois supérieure et une cicatrisation de la muqueuse de 4,5 fois supérieure au placebo

Une prise quotidienne de 50 mg d'ABX464 pendant deux mois s'est avérée sûre et bien tolérée

Écrit par ABIVAX

Mardi, 04 Septembre 2018 15:13 - Mis à jour Mardi, 04 Septembre 2018 15:37

Un traitement facile (une prise quotidienne d'un comprimé par voie orale) pour une maladie grave et chronique touchant plus de 2,7 millions de patients dans le monde ayant des besoins médicaux élevés et non satisfaits

[\[1\]](#)

Un mécanisme d'action « first-in-class » qui induit une expression du miR-124, microARN anti-inflammatoire

Préparation accélérée de l'essai clinique de phase 2b

Webcast prévu aujourd'hui à 16h CEST

Écrit par ABIVAX

Mardi, 04 Septembre 2018 15:13 - Mis à jour Mardi, 04 Septembre 2018 15:37

PARIS, le 4 septembre 2018, 7h00 CEST - ABIVAX (Euronext Paris : FR0012333284 - ABVX), société de biotechnologie innovante ciblant le système immunitaire pour développer un traitement fonctionnel contre le VIH, contre les maladies inflammatoires et auto-immunes ainsi que certains cancer s , a annoncé aujourd'hui les premiers résultats de son essai clinique de phase 2a, ABX464-101, conduite chez 32 patients réfractaires aux anticorps monoclonaux anti-TNF ou aux corticostéroïdes pour le traitement de la rectocolite hémorragique modérée à sévère (RCH). En résumé, ces résultats indiquent qu'ABX464 est sûr, bien toléré et mettent en évidence une efficacité statistiquement significative, basée à la fois sur des critères cliniques et endoscopiques.

Écrit par ABIVAX

Mardi, 04 Septembre 2018 15:13 - Mis à jour Mardi, 04 Septembre 2018 15:37

Le mécanisme d'action innovant et « first in class » de l'ABX464 est fondé sur une expression amplifiée de miR124, un puissant microARN anti-inflammatoire naturel

Les données finales de cette étude clinique sur 8 semaines sont les suivantes :

Mesures de l'efficacité de l'étude en semaine 8

ABX464

Placebo

Rémission clinique : c

35%

Écrit par ABIVAX

Mardi, 04 Septembre 2018 15:13 - Mis à jour Mardi, 04 Septembre 2018 15:37

11 %

Cicatrisation de la muqueuse (lecture centrali

50%

11%

Réponse clinique:

70%

30%

Concernant la cicatrisation de la muqueuse recto-colique, la différence des résultats entre ABX464 et le placebo était statistiquement significative (p