

GeNeuro annonce qu'un premier patient ayant terminé l'étude ProTEct-MS au Centre académique spécialisé de l'Institut Karolinska est entré dans l'extension de l'étude

- L'extension de l'étude a été initiée pour offrir aux patients la possibilité de continuer à recevoir le temelimab après avoir complété l'étude d'un an
- Les résultats de l'étude ProTEct-MS sont toujours attendus au premier trimestre 2022

Geneva, Suisse, le 21 septembre 2021 – 18h30 CEST – GeNeuro (Euronext Paris : CH0308403085 – GNRO), société biopharmaceutique qui développe de nouveaux traitements contre les maladies neurodégénératives et auto-immunes, notamment la sclérose en plaques (SEP), annonce aujourd'hui qu'un premier patient ayant terminé l'étude ProTEct-MS au Centre académique spécialisé (ASC) du Karolinska Institutet à Stockholm, qui évalue le temelimab à des doses mensuelles de 18, 36 et 54 mg/kg chez des patients atteints de SEP, est entré dans l'extension de l'étude ProTEct-MS.

Cette étude d'extension vise à fournir un traitement à tous les patients qui ont terminé leur durée de traitement d'un an, jusqu'à ce que les résultats de l'étude principale ProTEct-MS soient disponibles au printemps 2022. L'extension continuera alors à générer davantage de données sur l'effet anti-neurodégénératif du temelimab, sur la base de la dose optimale identifiée dans l'étude principale ProTEct-MS.

« Nous sommes reconnaissants envers les patients qui ont accepté de participer à cette importante étude et nous sommes ravis de leur offrir la possibilité de poursuivre le traitement par temelimab », a déclaré le professeur **David Leppert, Directeur médical de GeNeuro**. « Nous attendons avec impatience les données de ProTEct-MS en mars 2022 car des résultats positifs avec le temelimab ouvrirait une nouvelle option thérapeutique contre la progression du handicap, le principal besoin médical non satisfait dans la SEP ».

Le temelimab est un anticorps monoclonal conçu pour neutraliser une protéine de l'enveloppe pathogène des rétrovirus, la HERV-W ENV. Des résultats positifs avec le temelimab ont déjà été obtenus dans deux études cliniques, CHANGE-MS et ANGEL-MS, en utilisant une dose de 18mg/kg.

Le recrutement des patients dans l'étude ProTEct-MS s'est achevé en février 2021 avec une cohorte de 42 patients traités pendant 48 semaines par temelimab (18, 36 et 54 mg/kg) contre placebo. L'étude en double aveugle contre placebo a été conçue pour évaluer la sécurité et les mesures d'efficacité basées sur les derniers biomarqueurs associés à la progression de la maladie et les résultats seront disponibles au 1^{er} trimestre 2022.

Les patients inclus dans l'étude avaient confirmé une progression de l'invalidité sans rechute après un traitement antérieur avec le rituximab, un médicament anti-CD20 très puissant et efficace contre l'activité aiguë de la maladie (rechutes et formation de lésions cérébrales).

À propos de GeNeuro

La mission de GeNeuro est de développer des traitements sûrs et efficaces contre les troubles neurologiques et les maladies auto-immunes, comme la sclérose en plaques, en neutralisant des facteurs causaux induits par les rétrovirus endogènes humains (HERV), qui représentent 8% du génome humain.

Basée à Genève en Suisse, et disposant d'un centre de R&D à Lyon, GeNeuro détient les droits sur 17 familles de brevets qui protègent sa technologie.

Pour plus d'informations, rendez-vous sur : www.geneuro.com



Contacts

GeNeuro

Jesús Martin-Garcia

Chairman and CEO

+41 22 552 4800

investors@geneuro.com

NewCap (France)

Louis-Victor Delouvrier /
Mathilde Bohin (investors)

+33 1 44 71 98 52

Arthur Rouillé (media)

+33 1 44 71 94 98

geneuro@newcap.eu

Déclarations prospectives : Ce document contient des déclarations prospectives et des estimations à l'égard de la situation financière, des résultats des opérations, de la stratégie, des projets et des futures performances de GeNeuro et du marché dans lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « prévoit », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés mais qui peuvent ne pas se révéler corrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle de la société. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations de GeNeuro, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date de la publication du présent document. GeNeuro décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces énoncés, prévisions ou estimations sont fondés, à l'exception de ce qui est requis par la législation française.