

Participation d'Acticor Biotech à l'ESOC 2023, premier forum européen pour la recherche sur l'AVC

Paris, France, le 26 mai 2023 – 18h00 CEST - ACTICOR BIOTECH (FR00140050J5 – ALACT), entreprise biopharmaceutique au stade clinique qui développe glenzocimab, un médicament innovant pour le traitement des urgences cardiovasculaires, notamment les accidents vasculaires cérébraux ischémiques, annonce avoir participé à l'*European Stroke Organization Conference (ESOC) 2023* les 24, 25 et 26 mai 2023 à Munich en Allemagne.

L'*ESOC* est le premier forum européen pour la recherche sur l'AVC et la plateforme de choix pour la publication de données d'essais cliniques majeurs.

Lors de cette conférence, la Société a présenté trois posters sur le développement clinique du glenzocimab :

- 1) **Design de l'étude ACTISAVE (Abstract N°2314 – Poster n° P0511- session du 25 mai 2023)** Auteurs : Y. Pletan et al.
Ce poster présente la méthodologie de l'étude ACTISAVE ainsi que la cartographie de son lancement au niveau mondial.
- 2) **Sous-analyse de l'étude ACTIMIS - Tolérance du glenzocimab en association avec des antithrombotiques (Abstract N°2314 – Poster n° P0507 - session du 25 mai 2023)**
Auteurs : A. Peeters et al.
Ce poster présente des résultats d'analyse en sous-groupes de l'étude ACTIMIS, chez les patients ayant reçu des traitements antithrombotiques en plus du glenzocimab. Cette sous-analyse confirme le très bon profil de tolérance du glenzocimab chez ces patients.
- 3) **Sous-analyse de l'étude ACTIMIS - Patients âgés de plus de 80 ans (Abstract N°618 – e-Poster n° P1018 - session du 24 mai 2023)**
Auteurs : S. Richard et al.
Ce poster présente des résultats d'analyse en sous-groupes de l'étude ACTIMIS, chez des patients âgés de plus de 80 ans ayant reçu le standard de traitement (thrombolyse + thrombectomie). Ces patients sont fréquemment exclus des essais cliniques car ils présentent un risque plus important. Les résultats d'ACTIMIS indiquent que le glenzocimab ne présente pas de problématique de tolérance chez ces patients, et montrent une tendance d'efficacité marquée sur la réduction du handicap et de la mortalité.

En amont de cet évènement, Acticor Biotech a tenu le mardi 23 mai 2023 un Comité Scientifique pour discuter de l'avancée et des perspectives de l'étude clinique de Phase 2/3, ACTISAVE ainsi que les plans d'études cliniques et d'enregistrement du glenzocimab sur les différents continents. Par ailleurs, une table ronde à destination des investigateurs d'ACTISAVE présents à l'ESOC s'est réunie le mercredi 24 mai pour aborder les aspects opérationnels de l'essai. A cette occasion le Pr Steve Watson (Université de Birmingham) a présenté l'historique de la découverte de la GPVI, cible du glenzocimab, et ses propriétés antithrombotiques sans risque hémorragique.

Sophie BINAY, Directeur Général Délégué et Directeur Scientifique, déclare : « *Les posters présentés lors de cette conférence incontournable pour la recherche sur l'AVC et la tenue de notre Conseil Scientifique et d'une table ronde avec la participation de nombreux investigateurs et partenaires, soulignent le rôle important que joue Acticor Biotech dans cet écosystème et le besoin urgent de nouveaux traitements innovants dans l'AVC. Nous poursuivons nos efforts chaque jour pour développer notre candidat-médicament glenzocimab afin de répondre à l'important enjeu médical que représente l'AVC mais plus globalement les urgences cardiovasculaires.* »

À propos d'ACTICOR BIOTECH

Acticor Biotech est une entreprise biopharmaceutique au stade clinique qui développe glenzocimab, un médicament innovant pour le traitement des urgences cardiovasculaires, notamment les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.

Les résultats positifs de son étude de phase 1b/2a, ACTIMIS, ont confirmé le profil de sécurité et montré une réduction de la mortalité et des hémorragies Intracérébrales dans le groupe traité par le glenzocimab chez les patients présentant un AVC. L'efficacité du glenzocimab est aujourd'hui évaluée dans une étude internationale de phase 2/3, ACTISAVE qui inclura 1 000 patients. En juillet 2022, Acticor Biotech a obtenu le statut « PRIME » de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) pour glenzocimab dans le traitement de l'AVC. Cette désignation permet à la société de renforcer ses interactions et d'obtenir des dialogues précoces avec les autorités réglementaires.

Acticor Biotech est soutenue par un panel d'investisseurs européens et internationaux (Mediolanum farmaceutici, Karista, Go Capital, Newton Biocapital, CMS Medical Venture Investment (HK) Limited, A&B (HK) Limited, Anaxago, et la fondation Armesa) et est cotée sur Euronext Growth Paris depuis novembre 2021 (ISIN : FR00140050J5 – ALACT).

Pour plus d'informations, visiter : www.acticor-biotech.com

Contacts

ACTICOR BIOTECH

Gilles AVENARD, MD
Directeur Général et fondateur
gilles.avenard@acticor-biotech.com
T. : +33 (0)6 76 23 38 13

NewCap

Mathilde BOHIN / Quentin MASSÉ
Relations Investisseurs
acticor@newcap.eu
T. : +33 (0)1 44 71 94 95

NewCap

Arthur ROUILLÉ
Relations Médias
acticor@newcap.eu
T. : +33 (0)1 44 71 00 15

Sophie BINAY, PhD
Directeur Général Délégué et
Directeur Scientifique
Sophie.binay@acticor-biotech.com
T. : +33 (0)6 76 23 38 13