

Biophytis présentera les résultats complets de L'étude de phase 2-b, SARA-INT, évaluant Sarconeos (BIO101) dans la sarcopénie, au 11e Congrès International annuel sur la Fragilité et la Sarcopénie (ICFSR, 29 Septembre – 02 Octobre 2021)

Paris (France) et Cambridge (Massachusetts, États-Unis), 29 septembre 2021, 08 h CEST – Biophytis SA (Nasdaq CM : BPTS, Euronext Growth Paris : ALBPS), société de biotechnologie au stade clinique, spécialisée dans le développement de traitements qui ralentissent les processus dégénératifs liés au vieillissement et qui améliorent les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, y compris l'insuffisance respiratoire chez les patients souffrant de la COVID-19, annonce aujourd'hui qu'elle présentera les résultats complets de SARA-INT, son étude de phase 2-b évaluant Sarconeos (BIO101) dans la sarcopénie, au 11e Congrès International annuel sur la Fragilité et la Sarcopénie (ICFSR), qui se tiendra en ligne, du 29 septembre au 2 octobre 2021.

L'ICFSR est un événement scientifique international majeur sur la fragilité et la sarcopénie, où se retrouvent les meilleurs chercheurs, médecins ainsi qu'entreprises pharmaceutiques et sociétés de biotechnologie.

L'ensemble des résultats de l'étude SARA-INT (critères d'efficacité incluant l'analyse des sous-groupes et les critères secondaires) sera présenté par Cendrine Tourette, PhD, lors d'un séminaire dédié le jeudi 30 septembre de 9 h à 9 h 30 HNE. Le séminaire sera suivi d'une session de questions-réponses avec des représentants de Biophytis : Cendrine Tourette, PhD (responsable du projet SARA), Jean Mariani, MD, PhD (Président du Comité scientifique) et Waly Dioh, PhD (Directeur des Opérations). La session de questions-réponses sera animée par Roger A. Fielding, PhD, investigateur principal de l'essai SARA-INT et directeur du département Nutrition, Physiologie de l'Exercice et Sarcopénie à l'Université Tufts (Boston, États-Unis).

Biophytis avait déjà annoncé les premiers résultats de l'étude SARA-INT, qui démontraient que Sarconeos (BIO101), à sa dose la plus élevée (350 mg bid), engendrait une amélioration clinique significative dans le test de marche de 400 mètres (400MWT), critère d'évaluation principal de l'étude. Sarconeos (BIO101) a un très bon profil de sécurité pour des doses évaluées (175 mg et 350 mg bid). Sur la base des résultats de l'étude SARA-INT, Biophytis prépare désormais le programme de la phase 3, incluant la préparation des échanges avec les autorités de santé.

Communiqué de presse

À propos de BIOPHYTIS

Biophytis SA est une société de biotechnologie au stade clinique, spécialisée dans le développement de traitements visant à ralentir les processus dégénératifs liés au vieillissement et à améliorer les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, y compris l'insuffisance respiratoire chez les patients souffrant de la COVID-19. Sarconeos (BIO101), notre principal candidat médicament, est une petite molécule, administrée par voie orale, en cours de développement comme traitement de la sarcopénie dans le cadre d'un essai clinique de phase 2 aux États-Unis et en Europe (SARA-INT). Il est également étudié dans le cadre d'une étude clinique de phase 2-3 (COVA) en deux parties pour le traitement des manifestations respiratoires graves de la COVID-19 en Europe, en Amérique latine et aux États-Unis. Une formule pédiatrique de Sarconeos (BIO101) est en cours de développement pour le traitement de la myopathie de Duchenne. La société est située à Paris, en France, et à Cambridge, Massachusetts.

Les actions ordinaires de la société sont cotées sur le marché Euronext Growth Paris (Ticker : ALBPS -ISIN : FR0012816825) et les ADS (American Depositary Shares) sont cotées sur le Nasdaq (Ticker BPTS – ISIN : US09076G1040). Pour plus d'informations, rendez-vous sur www.biophytis.com

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Les déclarations prospectives comprennent toutes les déclarations qui ne sont pas des faits historiques. Dans certains cas, vous pouvez identifier ces déclarations prospectives par l'utilisation de mots tels que « perspectives », « croit », « s'attend », « potentiel », « continue », « peut », « sera », « devrait », « pourrait », « cherche », « prédit », « a l'intention », « tendances », « planifie », « estime », « anticipe » ou la version négative de ces mots ou d'autres mots comparables. Ces déclarations prospectives sont basées sur des hypothèses que Biophytis considère comme raisonnables. Toutefois, il n'y a aucune garantie que les déclarations contenues dans ces déclarations prospectives seront vérifiées, lesquelles sont soumises à divers risques et incertitudes. Les déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse sont également soumises à des risques non encore connus de Biophytis ou considérés comme non significatifs par Biophytis. Par conséquent, il existe ou il existera des facteurs importants qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux indiqués dans ces déclarations. Merci de vous référer à la section « Risques et incertitudes auxquels la Société est confrontée » du rapport annuel 2020 de la Société disponible sur le site internet de BIOPHYTIS (www.biophytis.com) et aux risques exposés dans la section « Risk Factors » du formulaire 20-F et d'autres documents déposés auprès de la SEC (Securities and Exchange Commission, États-Unis). Nous n'avons aucune obligation de mettre à jour ou de réviser publiquement les déclarations prévisionnelles, que ce soit en raison de nouvelles informations, de développements futurs ou autres, sauf si la loi l'exige.



Communiqué de presse

Contact Biophytis pour les Relations Investisseurs

Evelyne Nguyen, CFO

evelyne.nguyen@biophytis.com

Contact médias

LifeSci Advisors

Sophie Baumont

E : sophie@lifesciadvisors.com

T : +33 6 27 74 74 49

Relations Investisseurs

LifeSci Advisors, LLC

Ligia Vela-Reid

E : lvela-reid@lifesciadvisors.com