



Communiqué de Presse

Hugo Brugière rejoint le Conseil d'Administration de Pharnext

PARIS, France, le 8 novembre 2022 à 8h30 (CET) – Pharnext SA (FR0011191287 - ALPHA) (la « Société »), société biopharmaceutique à un stade clinique avancé développant de nouvelles thérapies pour des maladies neurodégénératives sans solution thérapeutique satisfaisante, annonce aujourd'hui que son Conseil d'Administration a nommé Hugo Brugière, Président et Directeur Général de Néovacs, en tant que nouvel Administrateur. Cette cooptation sera soumise à l'approbation de la prochaine assemblée générale des actionnaires de Pharnext. Elle fait suite à l'accord de financement conclu entre Pharnext et Néovacs d'un montant de 20,7 M€ net, annoncé le 3 octobre 2022.

Hugo est diplômé de l'École spéciale militaire de Saint-Cyr et de Sciences Po Paris. Serial entrepreneur avec plus d'une vingtaine de sociétés à son actif, il connaît particulièrement bien les sociétés cotées et les situations de restructuration/retournement dans lesquelles il s'est spécialisé.

Actuel Président et Directeur Général de Néovacs, Hugo exerce également de nombreux mandats dans différentes sociétés en France et dans le monde dont notamment Cybergun, Arkania, Verney-Carron, parmi d'autres.

Joshua Schafer, Président du Conseil d'Administration de Pharnext, a commenté : « *Je suis ravi d'accueillir Hugo Brugière en tant que nouveau membre de notre Conseil d'Administration alors que nous poursuivons notre étude clinique pivot de Phase III de PXT3003, l'essai PREMIER, dont les premiers résultats devraient être annoncés au quatrième trimestre 2023. La richesse de l'expérience d'Hugo Brugière sera un complément stratégique de grande valeur pour soutenir le développement de notre société.* »

À propos de Pharnext

Pharnext est une société biopharmaceutique à un stade clinique avancé, qui développe de nouvelles thérapies pour les maladies neurodégénératives actuellement sans solution thérapeutique satisfaisante. Pharnext possède deux produits en développement clinique. PXT3003 a terminé un essai de Phase III international avec des premiers résultats positifs dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A) et bénéficie du statut de médicament orphelin en Europe et aux Etats-Unis. Une étude clinique pivot de Phase III internationale de PXT3003 dans la CMT1A, l'essai PREMIER, est actuellement en cours. PXT864 a obtenu des résultats de Phase II encourageants dans la maladie d'Alzheimer et son développement sera poursuivi en partenariats. Les deux candidats médicaments les plus avancés de Pharnext ont été découverts avec l'approche R&D de Pleotherapy™. Pharnext attire l'attention des investisseurs sur les facteurs de risques, notamment financiers détaillés dans ses rapports financiers. Plus d'information sur <https://pharnext.com/fr>. Pharnext est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (code ISIN : FR0011191287).

Contacts



David Horn Solomon
Directeur Général
contact@pharnext.com
+33 (0)1 41 09 22 30

Relations Presse (International)
Consilium Strategic Communications
Mary-Jane Elliott
Sukaina Virji
Alexandra Harrison
pharnext@consilium-comms.com

Communication Financière (Europe)
Actifin
Ghislaine Gasparetto
ggasparetto@actifin.fr
+33 (0)6 21 10 49 24

Relations Presse (France)
Ulysse Communication
Bruno Arabian
barabian@ulyse-communication.com
+33 (0)6 87 88 47 26
+33 (0)1 81 70 96 30