

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Debiopharm Group™ donne une impulsion à trois de ses programmes cliniques d'oncologie et présentera les dernières avancées lors du 50^e congrès annuel de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO)

Lausanne, Suisse – 28 mai 2014 – Debiopharm Group™ (Debiopharm), groupe international de sociétés biopharmaceutiques basé en Suisse qui se concentre sur le développement de médicaments sur ordonnance ciblant des besoins médicaux non satisfaits et de diagnostics compagnons, a annoncé aujourd'hui que de nouvelles données sur ses composés expérimentaux Debio 1143 (mimétique de SMAC), Debio 1347/CH5183284 (inhibiteur du FGFR 1,2,3) et Debio 0932 (inhibiteur de la Hsp90) seront présentées lors du 50^e congrès annuel de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO) qui aura lieu du 30 mai au 3 juin 2014 à Chicago.

Debio 1143 est une petite molécule disponible par voie orale, inhibitrice des protéines de l'apoptose (IAP), qui imite l'activité du deuxième activateur naturel dérivé de mitochondrie de caspase (SMAC). En ciblant les IAP, Debio 1143 peut induire la mort des cellules cancéreuses et potentialiser l'efficacité de la chimiothérapie et/ou de la radiothérapie. Debio 1143 a été évalué dans deux études cliniques de phase I et deux essais de phase I/II sont en cours en Europe.

Debio 1347/CH5183284 est un récepteur sélectif du facteur de croissance fibroblastique (FGFR) 1, 2, 3, disponible par voie orale, qui a montré in vivo une efficacité anticancéreuse dans plusieurs modèles animaux précliniques. Debio 1347/CH5183284 permettra des traitements personnalisés et sera développé avec un diagnostic compagnon. Debio 1347/CH5183284 est actuellement évalué en Europe et aux Etats-Unis, dans un essai de phase I mené pour la première fois chez l'homme auprès de patients souffrant de tumeurs solides avancées présentant des altérations des gènes FGFR 1, 2 ou 3.

Debio 0932 est une petite molécule orale inhibitrice de la protéine de choc thermique 90 (HSP90). L'inhibition de l'HSP90 entraîne la dégradation des oncoprotéines qui stimulent la progression tumorale et conduit à la mort des cellules. Debio 0932 s'est avéré efficace dans diverses xénogreffes tumorales murines et montre une rétention tumorale prolongée. Debio 0932 a été évalué dans une étude clinique de phase I. Deux études de phase I/II sont en cours en Europe dans le cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) et le carcinome à cellules rénales (CCR) avancés en association avec le traitement de référence et l'évérolimus, respectivement.

«Nous sommes très heureux de présenter les résultats de notre forte implication dans la recherche sur les anticancéreux et de réaffirmer notre engagement envers ce domaine médical difficile, a déclaré Jean-Maurice Dumont, Vice-President Medical Affairs. La possibilité de soulager les patients cancéreux est une réussite en soi.»

Liste des abstracts présentés à l'ASCO:

Composé	Description de l'étude	Numéro d'abstract et de poster
Debio 1143	Etude de phase I réalisée pour la première fois chez l'homme, évaluant la pharmacocinétique (PC) et la pharmacodynamique (PD) de Debio 1143 (AT406) chez des patients souffrant d'un cancer avancé. Résultats finaux.	n° 2532

	Etude de phase I évaluant Debio 1143 (AT406) en association avec la daunorubicine (D) et la cytarabine (C) chez des patients souffrant d'une leucémie myéloïde aiguë (LMA) de mauvais pronostic.	n° 7029
	Etude de phase I/II randomisée évaluant Debio 1143 en association avec une chimio-radiothérapie concomitante (CRC) chez des patients souffrant d'un carcinome épidermoïde localement avancé de la tête et du cou (LA-SCCHN).	n° TPS6097
	Modèle PC/PD clinique pour Debio 1143, un nouvel antagoniste des IAP dans le traitement du cancer	n° 2585
Debio 1347	Etude «panier» de phase I, réalisée pour la première fois chez l'homme, évaluant Debio 1347 (CH5183284), un nouvel inhibiteur du FGFR, auprès de patients souffrant de tumeurs solides avancées activées par des altérations des gènes FGFR.	n° TPS2629
Debio 0932	Résultats finaux de la cohorte d'extension de l'étude de phase I évaluant Debio 0932, un inhibiteur oral de la HSP90 chez des patients présentant des tumeurs solides.	n° 2550
	Etude HALO: étude de phase I-II évaluant Debio 0932, un inhibiteur de la HSP90 disponible par voie orale, en association avec le médicament de référence en traitement de première et deuxième ligne lors de NSCLC.	n° TPS2632

À propos de Debiopharm Group™

Debiopharm Group™ est un groupe international de quatre sociétés biopharmaceutiques basé en Suisse, actif dans les domaines du développement de médicaments, de la fabrication de médicaments exclusifs selon les BPF, des diagnostics et des investissements. Debiopharm International SA se concentre sur le développement de médicaments sur ordonnance ciblant des besoins médicaux non satisfaits. Le groupe acquiert des licences puis développe et/ou co-développe des molécules et des produits biologiques prometteurs en vue d'un enregistrement mondial. Les produits sont commercialisés par le biais de licences octroyées à des partenaires pharmaceutiques, afin de les rendre accessibles au plus grand nombre possible de patients dans le monde.

Pour plus d'informations sur Debiopharm Group™, veuillez consulter le site Internet:

www.debiopharm.com.

Contact chez Debiopharm International SA

Christelle Tur

Communication Coordinator

christelle.tur@debiopharm.com

Tél.: +41 (0)21 321 01 11

Contacts supplémentaires pour la presse

Londres

Maitland

Brian Hudspith

bhudspith@maitland.co.uk

Tél.: +44 (0)20 7379 5151

New York

Russo Partners, LLC

Prof. Martina Schwarzkopf

Account Executive

martina.schwarzkopf@russopartnersllc.com

Tél.: +1 212-845-4292