

**COMMUNIQUE DE PRESSE**

**Debiopharm et Curis annoncent le début d'une étude d'extension de phase Ib de l'inhibiteur HSP90 Debio 0932**

Lausanne (Suisse) et Lexington (Massachusetts, USA), le 16 février 2012 -- Curis, Inc. (Nasdaq: CRIS), une société de développement de produits pharmaceutiques spécialisée dans la recherche de médicaments ciblés contre le cancer, et Debiopharm Group™ (Debiopharm), spécialisé dans le développement de médicaments sur ordonnance qui cible les besoins médicaux non satisfaits, ont annoncé aujourd'hui que Debiopharm a commencé à traiter des patients dans le cadre d'un essai clinique de phase Ib évaluant l'inhibiteur de la protéine de choc thermique 90 (HSP90), Debio 0932. Debiopharm, qui a récemment terminé avec succès une étude d'escalade de dose de phase Ia évaluant Debio 0932, a indiqué qu'elle entendait démarrer au deuxième trimestre 2012 une étude combinée de phase I/II sur des patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules.

«Notre équipe se félicite du développement du Debio 0932, qui est devenu une molécule importante dans le pipeline de Debiopharm,» a déclaré Rolland-Yves Mauvernay, Président et fondateur de Groupe Debiopharm. «Nous sommes convaincus que la protéine HSP90 représente une cible moléculaire importante dans le traitement du cancer, et nous avons hâte de faire entrer cette molécule en phase Ib d'essais cliniques, ainsi que dans nos études programmées de phase I/II, qui, nous l'espérons, fourniront de nouvelles données importantes pour la poursuite du développement du Debio 0932.»

«Nous avons été très impressionnés par le niveau d'expertise de Debiopharm en matière de développement et par sa détermination à mener des études cliniques complémentaires sur le Debio 0932 en 2012,» a affirmé Dan Passeri, Président et CEO de Curis. «Il est important de noter que nous sommes toujours très satisfaits des résultats cliniques qui ont été observés jusqu'à ce jour, et nous espérons vivement pouvoir annoncer prochainement de nouveaux progrès sur cette molécule.»

**A propos de l'essai clinique de phase I**

Debiopharm a débuté en avril 2010 un essai clinique de phase I conçu pour évaluer la dose maximale tolérée et la l'innocuité de Debio 0932. La première partie de l'étude (phase Ia) s'est terminée récemment. Il s'agissait d'un essai d'escalade de dose multicentrique réalisé en ouvert évaluant l'innocuité et la tolérance du Debio 0932 à différentes doses, administré quotidiennement ou tous les deux jours en monothérapie par voie orale à des patients souffrant de tumeurs solides avancées.

Le Debio 0932 a été généralement bien toléré, sans aucune preuve de toxicité oculaire ou hépatique, et a montré des signes prometteurs d'efficacité chez les patients présentant des tumeurs solides avancées. La dose recommandée, établie à 1000 mg par jour, sera testée tous les jours chez des patients supplémentaires pendant la phase d'extension (phase Ib) de l'étude de phase I en cours. Les résultats détaillés de la phase Ia de l'étude seront présentés lors d'une conférence médicale en 2012.

Debiopharm entend traiter environ 30 patients dans le cadre de l'étude d'extension de phase Ib. Cette étude a pour objectifs la poursuite de l'évaluation du profil d'innocuité, des caractéristiques pharmacocinétiques et pharmacodynamiques du Debio 0932 à la dose et selon le schéma recommandés, ainsi que la poursuite de l'évaluation de son activité anti-tumorale chez les patients présentant des tumeurs solides avancées, y compris les patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules.

## **A propos du Debio 0932**

Debio 0932 est un nouvel inhibiteur de la protéine de choc thermique 90 (HSP90) ayant une forte affinité pour les protéines HSP90  $\alpha/\beta$ , une biodisponibilité orale élevée et une activité anti-proliférative puissante contre une vaste gamme de lignées cellulaires cancéreuses (avec un IC50 moyen de 220 nmol/l), y compris de nombreuses lignées cellulaires du cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) résistantes aux médicaments de référence. Le Debio 0932 inhibe fortement la croissance tumorale dans les modèles de xénogreffes sous-cutanées de plusieurs tumeurs solides ou hématologiques, y compris les modèles de NSCLC qui présentent des mutations conférant une résistance acquise ou primaire à l'erlotinib. En outre, le Debio 0932 peut prolonger la survie des animaux dans les modèles de métastases cérébrales, grâce à sa capacité à franchir la barrière hémato-encéphalique, et il renforce l'activité de plusieurs médicaments de référence dans les modèles animaux de cancer.

## **A propos du Groupe Debiopharm™**

Debiopharm Group™ (Debiopharm) est un groupe biopharmaceutique international basé en Suisse qui se concentre sur le développement de médicaments sur ordonnance ciblant des besoins médicaux non satisfaits. Le Groupe acquiert des licences, développe et/ou co-développe des produits biologiques prometteurs et des petites molécules en phase clinique I, II ou III. Debiopharm est aussi prêt à considérer des candidats plus en amont. Debiopharm développe ses produits en vue d'un enregistrement mondial et octroie des licences à des partenaires pharmaceutiques qui en assurent la promotion et la vente. Debiopharm est également actif dans le domaine du diagnostic compagnon, dans l'optique de progresser dans le champ d'activité de la médecine personnalisée. Le groupe finance de façon indépendante le développement de l'ensemble de ses produits à l'échelle mondiale, tout en fournissant une expertise dans les domaines des essais précliniques et cliniques, de la fabrication, de la galénique et de la formulation de médicaments, ainsi que des affaires réglementaires. Pour plus d'informations sur Debiopharm Group™, veuillez visiter [www.debiopharm.com](http://www.debiopharm.com).

## **A propos de Curis, Inc.**

Curis est une entreprise de développement pharmaceutique qui s'efforce d'exploiter ses technologies pharmaceutiques innovantes dans le domaine des voies de signalisation pour créer de nouveaux candidats médicaments sous forme de petites molécules ciblées pour le traitement du cancer. Curis s'appuie sur ses expériences antérieures dans le domaine des voies de signalisation, notamment la voie Hedgehog, pour élaborer des programmes exclusifs ciblés contre le cancer. Pour plus d'informations, veuillez visiter le site Internet de Curis: [www.curis.com](http://www.curis.com).

***Avertissement concernant les déclarations prospectives:*** Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives au sens visé par la Private Securities Litigation Reform Act de 1995, incluant notamment et sans limitation les déclarations concernant: notre conviction que la protéine HSP90 est une cible moléculaire importante dans le cancer, nos prévisions relatives à la planification dans le temps du début d'une étude de phase I/II évaluant le Debio 0932 dans le cancer du poumon non à petites cellules, et notre intention de présenter les résultats de la phase la lors d'une conférence médicale en 2012. Les déclarations prospectives utilisées dans ce communiqué de presse peuvent contenir les termes «croit», «prévoit», «espère», «projets», «s'efforce», «estimations», «suppose», «pourrait», ou autres expressions similaires. Ces déclarations prospectives ne garantissent pas les performances futures et impliquent des risques, des incertitudes ainsi que des hypothèses et autres facteurs importants qui pourraient rendre les résultats réels matériellement différents de ceux évoqués dans les présentes déclarations. Par exemple, Debiopharm peut ne pas réussir à recruter des malades dans les études de phase Ib ou I/II, Debiopharm peut subir des retards, des revers et des échecs dans le développement clinique du Debio 0932, et Debio 0932 peut causer de toxicités inattendues. De plus, les résultats positifs des études pré-cliniques sur le Debio 0932 ne sauraient présumer de la similarité des résultats lors des essais cliniques sur l'homme, et les résultats prometteurs des premiers essais cliniques sur Debio 0932 peuvent ne pas être répliqués lors des essais cliniques ultérieurs.

*Curis est également confronté à d'autres risques importants liés à ses activités, son fonctionnement, sa situation financière et ses perspectives futures d'une manière générale, qui sont mentionnés dans*

*son Rapport Trimestriel sur formulaire 10 Q pour le trimestre échu le 30 septembre 2011 et autres déclarations qu'elle fait régulièrement auprès de la Securities and Exchange Commission.*

*Par ailleurs, les déclarations prospectives représentent le point de vue de Curis uniquement à la date d'aujourd'hui et ne sauraient être considérées comme représentatives du point de vue de Curis à une quelconque date ultérieure. Curis n'est pas tenue de mettre à jour ses déclarations prospectives au vu de nouvelles informations, de futurs événements ou autres.*

**Contact Debiopharm S.A.**

Maurice Wagner, PhD  
Director Corporate Affairs & Communication  
mwagner@debiopharm.com  
Tél.: +41 (0)21 321 01 11  
Fax: +41 (0)21 321 01 69

**Contact Curis, Inc.**

Michael P. Gray  
Chief Financial and Chief Operating Officer  
Tél.: +1 617 503 6632  
Fax: +1 617-503 6500  
mgray@curis.com

**Contacts supplémentaires pour la presse**

**Londres**

Maitland  
Brian Hudspith  
Tél.: +44 (0)20 7379 5151  
bhudspith@maitland.co.uk

**New York**

Russo Partners, LLC  
Martina Schwarzkopf, Ph.D.  
Account Executive  
Tél.: +1 212-845-4292  
Fax: +1 212-845-4260  
martina.schwarzkopf@russopartnersllc.com