

**Debiopharm Group™ lance une étude de phase I d'escalade de dose évaluant le
Debio 1347 (CH5183284) contre les tumeurs solides avancées
présentant des altérations des FGFR**

Lausanne, Suisse – 2 septembre 2013 – 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, notamment dans le domaine de l'oncologie, a annoncé aujourd'hui le début d'une étude ouverte multicentrique de phase I, évaluant le Debio 1347 (CH5183284), un inhibiteur sélectif des FGFR 1, 2 et 3 chez des patients atteints de tumeurs solides avancées.

L'objectif de cette étude consiste à identifier la dose limitante de toxicité et à estimer la dose maximale tolérée (DMT) du Debio 1347 (CH5183284) en fonction de l'innocuité et de la tolérance du produit lors d'une administration orale quotidienne à des patients souffrant de tumeurs solides avancées présentant une altération des gènes FGFR 1, 2 ou 3 (récepteurs des facteurs de croissance fibroblastique). Au cours d'une phase d'extension, l'étude évaluera également le profil d'innocuité du Debio 1347 (CH5183284) à la dose recommandée sur une vaste cohorte de patients.

« Nous sommes heureux de lancer cette première étude clinique de phase I portant sur Debio 1347 (CH5183284), a indiqué Rolland-Yves Mauvernay, président et fondateur de Debiopharm Group. Debio 1347 (CH5183284) sera développé avec un diagnostic compagnon et nous sommes convaincus qu'il pourrait devenir, pour les patients souffrant de tumeurs solides, une option thérapeutique personnalisée susceptible d'améliorer de manière significative le traitement de ces patients. »

En décembre 2012, Debiopharm a signé un accord de licence exclusive avec Chugai Pharmaceutical Co., Ltd pour le développement et la commercialisation de Debio 1347 (CH5183284) dans tous les pays du monde, Japon y compris. Huit mois après la signature de l'accord, Debio 1347 (CH5183284) est testé dans le cadre d'une étude de phase I dans plusieurs centres d'excellence spécialisés en oncologie situés aux Etats-Unis et en Europe.

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 de développement clinique I, II ou III. Il est aussi prêt à considérer des candidats plus en amont. Les produits sont développés en vue d'un enregistrement mondial et pour bénéficier au plus grand nombre de patients possible dans le monde. Ils sont vendus sous licence à des partenaires pharmaceutiques qui en assurent la promotion et la vente. Debiopharm est également actif dans le domaine du diagnostic compagnon (companion diagnostics), dans l'optique de progresser dans le domaine 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 consulter : www.debiopharm.com.

Contact chez Debiopharm International SA

Béatrice Hirt

Communication Coordinator

beatrice.hirt@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

Martina Schwarzkopf, Ph.D.

Account Executive

martina.schwarzkopf@russopartnersllc.com

Tél. : +1 212-845-4292