

Biophytis a présenté le potentiel de Ruvembri™ dans le traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne

Paris, France, Cambridge (Massachusetts, États-Unis), 8 mars 2024 – 07h00 – Biophytis SA (Nasdaq CM : BPTS, Euronext Growth Paris : ALBPS), («Biophytis» ou la «société»), société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de traitements qui visent à ralentir les processus dégénératifs liés au vieillissement et à améliorer les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, a présenté les résultats de ses récents essais cliniques avec Ruvembri™ lors de la Muscular Dystrophy Association (MDA) *Clinical & Scientific Conference* qui s'est tenue du 3 au 6 mars 2024 à Orlando, États-Unis.

Administré par voie orale, Ruvembri™ active le récepteur MAS, stimulant les fonctions respiratoires et motrices. Les résultats des essais cliniques SARA-INT (phase 2) et COVA (phase 3) ont montré l'efficacité et la sécurité de Ruvembri™, respectivement chez les patients sarcopéniques et ceux atteints de formes sévères de COVID-19. Les données récoltées sur ces deux populations vulnérables confirment le potentiel de Ruvembri™ dans le traitement des patients atteints de Dystrophie Musculaire de Duchenne (DMD).

Ruvembri™ dispose d'ores et déjà d'une désignation de médicament orphelin en Europe et aux États-Unis dans cette indication, qui permet d'accélérer le développement clinique et les délais d'autorisations de mise sur le marché. Biophytis a pour objectif de démarrer en 2024 un essai clinique de phase 1-2 chez des patients atteints de DMD, non ambulants, souffrant d'insuffisance respiratoire.

Stanislas Veillet, Président-Directeur Général de Biophytis, a déclaré : « *La Dystrophie Musculaire de Duchenne est une maladie orpheline grave qui se manifeste généralement entre 2 et 5 ans par une faiblesse musculaire progressive, une perte de la marche puis des difficultés cardio-respiratoires responsables du décès précoce des jeunes adultes. Malgré des avancées récentes et l'espoir important suscité par la thérapie génique, il n'existe pas de traitement satisfaisant aujourd'hui et le besoin médical est encore très important, notamment pour les patients non ambulants. Le traitement de la DMD, première maladie neuromusculaire, représente un marché de 2,5 milliards USD qui devrait connaître une forte croissance pour atteindre 4,3 milliards USD d'ici 2029.* »

L'infographie présentée lors de la conférence est consultable en cliquant sur ce [lien](#).

* * * *

A propos de BIOPHYTIS

Biophytis SA est une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de candidats médicaments dans les maladies liées au vieillissement. Ruvembri™, notre principal candidat médicament, est une petite molécule, en développement dans des maladies neuro-musculaires (sarcopénie et dystrophie musculaire de Duchenne) et cardio-respiratoires (Covid-19) liées à l'âge. Des résultats cliniques prometteurs ont été obtenus dans le traitement de la sarcopénie dans une étude internationale de phase 2, permettant d'envisager le démarrage d'une étude de phase 3 dans cette indication (projet SARA). La sécurité et l'efficacité de Ruvembri™ dans le traitement de la COVID-19 sévère ont pu être étudiés dans une étude clinique de phase 2-3 internationale (projet COVA), positive, permettant de préparer les demandes de mise sur le marché conditionnelle en raison de l'urgence sanitaire en Europe

Communiqué de presse

(conditional Marketing Authoriation ou cMA) et aux Etats-Unis (Emergency Use Authorization ou EUA). Une formulation pédiatrique de Ruvembri™ est en cours de développement pour le traitement de la Dystrophie Musculaire de Duchenne (DMD, projet MYODA). La société est basée à Paris, en France, et à Cambridge, dans le Massachusetts. Les actions ordinaires de la Société sont cotées sur Euronext Growth (Ticker : ALBPS -ISIN : FRO012816825) et les ADS (American Depositary Shares) sont cotées sur Nasdaq Capital Market (Ticker BPTS - ISIN : US09076G1040). Pour plus d'informations, visitez le site www.biophytis.com.

A propos de la MDA Clinical & Scientific Conference

La MDA Clinical & Scientific Conference 2024 explore de manière exhaustive l'état de la recherche préclinique, translationnelle et clinique et les soins pour les personnes atteintes de maladies neuromusculaires, avec une attention particulière aux changements que connaît le domaine suite à l'approbation de nouvelles thérapies. La MDA est la première organisation bénévole de santé aux États-Unis pour les personnes atteintes de dystrophie musculaire, de SLA et d'autres maladies neuromusculaires. Depuis plus de 70 ans, MDA montre la voie en accélérant la recherche, en faisant progresser les soins et en plaidant pour le soutien des familles. La mission de MDA est de permettre aux personnes qu'elle sert de vivre plus longtemps et de manière plus indépendante.

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", "à l'intention", "tendances", "plans", "estimations", "anticipe" ou la version négative de ces mots ou d'autres mots comparables. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des hypothèses que Biophytis considère comme raisonnables. Toutefois, il ne peut être garanti que les déclarations contenues dans ces énoncés prospectifs seront vérifiées, celles-ci étant soumises à divers risques et incertitudes. Les déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse sont également soumises à des risques qui ne sont pas encore connus de Biophytis ou qui ne sont pas actuellement considérés comme significatifs par Biophytis. Par conséquent, il existe ou existera des facteurs importants qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux indiqués dans ces déclarations. Veuillez également vous référer à la section "Risques et incertitudes auxquels la société doit faire face" du rapport financier annuel 2022 de la société disponible sur le site internet de BIOPHYTIS (www.biophytis.com) et tels qu'exposés dans la section "Facteurs de risque" du formulaire 20-F ainsi que d'autres formulaires déposés auprès de la SEC (Securities and Exchange Commission, USA). Nous ne nous engageons pas à mettre à jour ou à réviser publiquement les déclarations prospectives, que ce soit à la suite de nouvelles informations, de développements futurs ou autres, sauf si la loi l'exige.

Contacts Biophytis

Relations Investisseurs

Nicolas Fellmann, Directeur Administratif et Financier

Investors@biophytis.com

Médias

Antoine Denry : antoine.denry@taddeo.fr – +33 6 18 07 83 27

Nizar Berrada : nizar.berrada@taddeo.fr – +33 6 38 31 90 50