

**2014**

Communiqué de presse



[www.genfit.fr](http://www.genfit.fr)

## **GENFIT : LE TRAITEMENT PAR GFT505 EMPECHE L'EVOLUTION VERS LA CIRRHOSE**

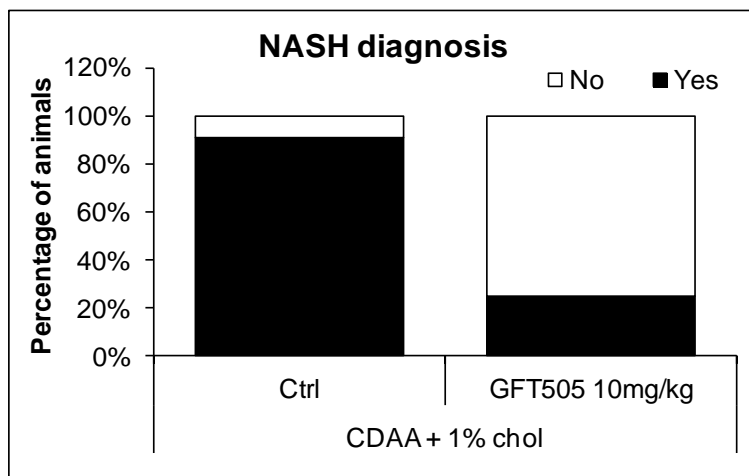
**Lille (France), Boston (Massachusetts, Etats-Unis), le 16 décembre 2014**

– GENFIT (Euronext : GNFT ; ISIN : FR0004163111), société biopharmaceutique engagée dans la découverte et le développement de solutions thérapeutiques et diagnostiques dans le domaine des maladies métaboliques et inflammatoires touchant notamment la sphère hépato-gastro-entérologique, annonce aujourd’hui qu’une récente étude apporte un éclairage nouveau sur les activités anti-cirrhotiques de GFT505 dans un contexte de NASH.

La finalité du traitement de la NASH est d’éliminer la pathologie responsable du développement de la fibrose et d’éviter son évolution vers la cirrhose et ses complications. Dans le modèle utilisé pour cette étude [rat Wistar nourri pendant 11 semaines avec un régime CDAA (Choline Deficient L-Amino Acid defined diet) + 1% cholestérol], la NASH est associée au développement d’une importante fibrose hépatique allant jusqu’à la cirrhose.

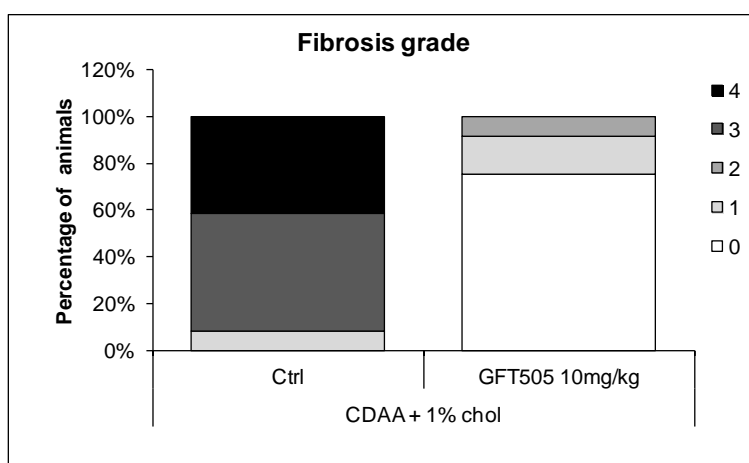
Dans cette étude, un groupe a été traité avec GFT505 et les résultats comparés à ceux obtenus dans un groupe contrôle. L’efficacité de GFT505 sur la NASH a été objectivée selon les critères diagnostiques utilisés dans l’étude clinique de phase 2b en cours (GFT505-212-7 : GOLDEN-505). La fibrose a été évaluée selon l’échelle classiquement utilisée en clinique allant du stade 0 (pas de fibrose) au stade 4 (cirrhose).

Alors que 91% du groupe contrôle a développé une NASH, seulement 25% du groupe traité avec GFT505 avait une NASH en fin de période de traitement.



L'analyse révèle que ces effets anti-NASH de GFT505 sont essentiellement liés à un blocage complet du processus nécrotique et inflammatoire.

De même, plus de 90% du groupe contrôle a développé une fibrose avancée (stade 3) ou une cirrhose (stade 4), mais aucun cas n'a été constaté dans le groupe traité avec GFT505.



A propos de cette étude, **le Dr Dean W. Hum, Directeur Scientifique de GENFIT, a déclaré** : « Ces résultats sont essentiels car ils montrent que le traitement de la NASH par GFT505 s'accompagne d'un blocage du processus fibrotique et au final protège de l'évolution vers la cirrhose. Cette étude synthétise à elle seule tout ce qu'on attend d'un traitement efficace de la NASH chez l'Homme ; le but ultime étant d'éviter au patient de graves complications hépatiques pouvant conduire à la transplantation du foie ou au décès. Des études complémentaires sont en cours pour mieux comprendre le mécanisme d'action de GFT505 dans ce modèle et un manuscrit sera soumis pour publication en 2015. »

## À propos de GENFIT :

GENFIT est une société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement de médicaments dans des domaines thérapeutiques où les besoins médicaux sont considérables en raison du manque de traitements efficaces et du fait de l'augmentation du nombre de malades au niveau mondial. GENFIT concentre ses efforts de R&D pour participer à la mise sur le marché de solutions thérapeutiques visant à combattre certaines maladies métaboliques, inflammatoires, autoimmunes ou fibrotiques touchant en particulier le foie (comme la stéatohépatite non alcoolique ou NASH) ou l'intestin (comme les maladies inflammatoires chroniques de l'intestin). GENFIT déploie des approches combinées associant nouveaux traitements et biomarqueurs, et dispose d'un portefeuille de candidats médicaments dont le GFT505, composé propriétaire de GENFIT le plus avancé, termine actuellement une Phase 2b dans la NASH.

Installée à Lille et Boston, MA (USA), l'entreprise compte environ 80 collaborateurs. GENFIT est une société cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris, Compartiment B (Euronext : GNFT ; ISIN : FR0004163111). [www.genfit.fr](http://www.genfit.fr)

## Disclaimer :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés dans lesdites déclarations prospectives. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de GENFIT et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Prospectus d'Admission des actions de la Société à la cotation sur le marché réglementé d'Euronext à Paris déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites Internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et de GENFIT ([www.genfit.fr](http://www.genfit.fr)).

Le présent communiqué, et les informations qu'il contient, ne constitue ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions GENFIT dans un quelconque pays.

## Contact

**GENFIT** | Jean-François Mouney - Président du Directoire | Tél. +333 2016 4000

**MILESTONES** - Relation Presse | Bruno Arabian | Tél. +331 8362 3484 / +336 8788 4726 | [barabian@milestones.fr](mailto:barabian@milestones.fr)