



Abivax annonce la présentation de quatre abstracts sur obefazimod dans la rectocolite hémorragique et dans un modèle préclinique de cancer du côlon lors du congrès Digestive Disease Week 2024

8 mai 2024

PARIS, France, le 8 mai 2024, 8h30 CEST – Abivax SA (Euronext Paris and Nasdaq : ABVX) (« **Abivax** » ou la « **Société** »), société de biotechnologie au stade clinique axée sur le développement de traitements thérapeutiques qui exploitent les mécanismes naturels de régulation de l'organisme afin de stabiliser la réponse immunitaire chez les patients souffrant de maladies inflammatoires chroniques, annonce aujourd'hui la présentation de quatre abstracts scientifiques sur son principal candidat médicament, obefazimod, dans la rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active (RCH) et dans un modèle préclinique de cancer du côlon. Les abstracts seront présentés lors du congrès Digestive Disease Week (DDW), dans le cadre d'un échange scientifique, qui se tiendra du 18 au 21 mai 2024, à Washington D.C. aux États-Unis.

« Avec quatre abstracts acceptés pour présentation lors du congrès DDW 2024, nous sommes impatients de poursuivre nos échanges avec la communauté d'experts dans le domaine des MICI autour du nouveau mécanisme d'action et du profil clinique unique d'obefazimod. », a déclaré Sheldon Sloan, M.D., M. Bioethics, Directeur médical d'Abivax. Nous sommes ravis de partager de nouvelles données précliniques montrant l'impact d'obefazimod sur la réduction du nombre de tumeurs dans le modèle murin azoxyméthane (AOM)/ sel de sodium au sulfate de dextran (DSS) de cancer associé à une inflammation - des données qui soutiennent le nouveau mécanisme d'action d'obefazimod ».

Pour plus d'informations, visitez le stand Abivax dans le hall des exposants de DDW (stand n°529) ou consultez les détails du congrès sur le [site Web du DDW](#).

Présentation des données d'obefazimod

Titre de la présentation	Session	Présentateur	Numéro de l'abstract / du poster	Lieu	Date et horaire (EDT)
Présentation orale					
Efficacy and safety of obefazimod in UC patients at weeks 48 and 96 of an open-label maintenance study among clinical responders at week 8 of the Phase 2b induction trial	IBD Controlled Trials II	Prof. Bruce E. Sands, M.D., M.S. Titulaire de la chaire de médecine Dr Burrill B. Crohn et chef de division de gastro-entérologie, Dr Henry D. Janowitz, division de Gastroentérologie de la Icahn School of Medicine à Mount Sinai, New York			21 mai 2024 8h00-9h30
Présentation de poster					
Obefazimod and its active metabolites ABX-464-N-Glu act by stabilizing protein-protein interaction among key RNA biogenesis partners, CBC and ARS2	Cell and Molecular Biology of Gastrointestinal Disorders	Didier Scherrer, Ph.D. Directeur scientifique, Abivax			18 mai 2024 12h30-13h30
Obefazimod reduces total number of tumors and high-grade adenomas in a murine colitis associated colorectal cancer model	GI Cancer Research Models: Organoids, Engineered Cell and Tissue Platforms, and Animal Models	Didier Scherrer, Ph.D. Directeur scientifique, Abivax			18 mai 2024 12h30-13h30
Efficacy of once-daily, orally administered obefazimod in patients with moderately to severely active UC at weeks 8, 48, and 96 broken down by induction treatment dose	IBD: Controlled Clinical Trials in Humans	Prof. Bruce E. Sands, M.D., M.S. Titulaire de la chaire de médecine Dr Burrill B. Crohn et chef de division de gastro-entérologie, Dr Henry D. Janowitz, division de Gastroentérologie de la Icahn			19 mai 2024 12h30-13h30

Abivax organisera également une présentation au « Product Theater » intitulée « [An Investigational New MOA that Can Stabilize the Inflammatory Response in Ulcerative Colitis](#) », le 20 mai 2024, entre 14h30 et 15h15 EDT qui se tiendra dans la salle « DDW Theater 1 ». La présentation sera réalisée par le Prof. Parambir S. Dulai, M.D., Professeur associé de médecine de la division de gastroentérologie et d'hépatologie à l'Université Northwestern, Evanston, Illinois, États-Unis.

À propos d'obefazimod

Obefazimod, le principal candidat médicament d'Abivax, est une petite molécule administrée par voie orale qui a démontré le renforcement de l'expression d'un seul microARN, le miR-124. Les essais cliniques de phase 2 chez des patients atteints de RCH ont généré des premières données positives, entraînant le lancement d'un programme clinique pivotale de phase 3 à l'échelle mondiale (programme ABTECT), dont les premiers patients ont été recrutés aux États-Unis en octobre 2022. Le lancement d'un essai clinique de phase 2b dans la maladie de Crohn est prévu au troisième trimestre 2024, et l'évaluation d'une possible thérapie combinée pour le traitement de la RCH est en cours.

À propos d'Abivax

Abivax est une société de biotechnologie au stade clinique axée sur le développement de traitements thérapeutiques qui exploitent les mécanismes naturels de régulation de l'organisme afin de stabiliser la réponse immunitaire chez les patients souffrant de maladies inflammatoires chroniques. Basée en France et aux États-Unis, le candidat médicament phare d'Abivax, obefazimod (ABX464), est en développement clinique de phase 3 dans le traitement de la rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active. De plus amples informations sur la Société sont disponibles sur www.abivax.com. Suivez-nous sur LinkedIn et X, anciennement Twitter, @ABIVAX.

Contacts

Abivax Relations Investisseurs

Patrick Malloy

patrick.malloy@abivax.com

+1 847 987 4878

Abivax Communications

communications@abivax.com

AVERTISSEMENT

Ce communiqué de presse contient des déclarations prévisionnelles, des projections et des estimations, incluant celles relatives aux objectifs commerciaux et financiers de la Société. Des mots tels que « continuer », « pourrait », « s'attendre à », « but », « intention », « objectif », « sera », « future » et des variations de ces mots ainsi que des expressions similaires ont pour but d'identifier les déclarations prospectives. Bien que la direction d'Abivax pense que les attentes exprimées dans ces déclarations prévisionnelles soient raisonnables, les investisseurs sont avertis que les informations et déclarations prévisionnelles sont soumises à certains risques, contingences et incertitudes, dont beaucoup sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle d'Abivax, qui pourraient entraîner des résultats et développements réels sensiblement différents de ceux exprimés, sous-entendus ou prévus dans les informations et déclarations prévisionnelles. Une description de ces risques, aléas et incertitudes peut être obtenue dans les documents déposés par Abivax auprès de l'Autorité des Marchés Financiers conformément à ses obligations légales, y compris son Document d'Enregistrement Universel. Ces risques, aléas et incertitudes comprennent, entre autres, les incertitudes inhérentes à la recherche et au développement, les données et analyses cliniques futures, les décisions des autorités réglementaires, telles que la Food and Drug Administration (FDA) ou l'Agence européenne des médicaments (EMA), concernant l'approbation ou non d'un candidat médicament, ainsi que leurs décisions concernant l'étiquetage et d'autres questions qui pourraient affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de ces produits candidats. Il convient d'accorder une attention particulière aux obstacles potentiels liés au développement clinique et pharmaceutique, y compris une évaluation supplémentaire par Abivax et les organismes de réglementation et les Conseils d'examen institutionnel (IRB)/comités d'éthique après l'évaluation des données précliniques, pharmacocinétiques, de cancérogénicité, de toxicité, de qualité pharmaceutique (CMC) et cliniques. En outre, ces déclarations prévisionnelles, projections et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont invités à ne pas accorder une confiance excessive à ces déclarations prévisionnelles. Abivax décline toute obligation de mettre à jour ces déclarations prévisionnelles, projections ou estimations pour refléter tout changement ultérieur dont Abivax aurait connaissance, sauf si la loi l'exige. Les informations sur les produits pharmaceutiques (y compris les produits en cours de développement) qui sont incluses dans ce communiqué de presse ne sont pas destinées à constituer une publicité. Ce communiqué de presse n'a qu'un but informatif, et les informations qui y sont contenues ne constituent pas une offre de vente ou la sollicitation d'une offre d'achat ou de souscription de titres d'Abivax dans toute juridiction. De même, il ne donne pas et ne doit pas être traité comme un conseil d'investissement. Il n'a pas non plus de lien avec les objectifs de placement, la situation financière ou les besoins particuliers de qui que ce soit. Il ne doit pas être considéré par quiconque comme un substitut à l'exercice de son propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans ce document sont sujettes à changement sans préavis. La diffusion de ce communiqué de presse peut être restreinte par certaines législations locales. Les destinataires de ce communiqué de presse sont tenus de s'informer sur les éventuelles restrictions auxquelles ils pourraient être contraints et, le cas échéant, de les respecter.