

Communiqué de Presse

Acticor Biotech lauréat du Prix Galien Medstartup dans la catégorie “MEILLEURE COLLABORATION DANS L’INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE OU BIOTECHNOLOGIQUE ”

- **Organisé par la prestigieuse Fondation Galien et par Business France, le Prix Galien Medstartup récompense les meilleures collaborations franco-américaines du secteur pharmaceutique.**
- **ACTICOR BIOTECH reçoit cette récompense pour sa collaboration avec le Prof. James Grotta et le Memorial Hermann Hospital, Texas.**

Paris, 29 Octobre 2021 – Acticor Biotech, société innovante de biotechnologie au stade clinique développant un médicament innovant pour le traitement de la phase aiguë de l’Accident Vasculaire Cérébral (AVC) ischémique et des maladies cardiovasculaires a reçu le Prix Galien Medstartup dans la catégorie « MEILLEURE COLLABORATION DANS L’INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE OU BIOTECHNOLOGIQUE » pour sa collaboration avec le Prof. James Grotta du Memorial Hermann Hospital au Texas.

Cette collaboration doit permettre la mise en place d’un essai clinique international, ACTISAVE, visant à évaluer l’efficacité du glenzocimab chez des patients souffrant d’un accident vasculaire cérébral ischémique. ACTISAVE (NCT05070260) sera une étude de phase 2/3, multinationale, adaptative, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contre placebo, en groupes parallèles, évaluant l’efficacité et la sécurité d’une dose unique de glenzocimab utilisé en association avec le traitement de référence de l’AVC ischémique aigu.

« Cette récompense commune témoigne d’une avancée importante dans notre travail avec le glenzocimab pour traiter la phase aiguë des AVC ischémiques. Elle met également en lumière l’importance d’une collaboration rapprochée entre un promoteur d’essais cliniques et les experts du domaine » a commenté **Gilles Avenard, Directeur Général d’Acticor Biotech.**

“Le besoin médical actuel dans le traitement des AVC nécessite de collaborer avec tous les acteurs pour faire évoluer la prise en charge des patients. Au Memorial Hermann Hospital, nous nous efforçons de réduire le temps de prise en charge avec la mise en place d’Unité Mobile pour l’AVC. Mais nous avons également l’espoir que le glenzocimab puisse amener de nouvelles options dans le traitement de la phase aiguë” a réagi **James Grotta, professeur en neurologie, et directeur du Stroke Research, Clinical Institute for Research and Innovation, Memorial Hermann - Texas Medical Center et Directeur du Mobile Stroke Unit Consortium.**

Cette huitième édition du Prix Galien Medstartup était présidée par Bernard Poussot, directeur de Roche Holding et ancien PDG de Wyeth. Cette année encore, cet événement a mobilisé un jury de renommée internationale, récompensant les projets les plus innovants dans le secteur de la santé.

Contacts

ACTICOR BIOTECH

Gilles AVENARD
Directeur Général
gilles.avenard@acticor-biotech.com

NewCap

Mathilde BOHIN / Olivier BRICAUD
Relations Investisseurs
acticor@newcap.eu
T. : 01 44 71 94 95

NewCap

Annie-Florence LOYER
Relations médias
afloyer@newcap.fr
T. : 0 1 44 71 00 12

À propos du glenzocimab (ACT017), le candidat-médicament

Acticor Biotech développe le glenzocimab (ACT017), un fragment d'anticorps monoclonal humanisé (Fab). Ce candidat-médicament est dirigé contre une nouvelle cible d'intérêt majeur, la glycoprotéine plaquettaire VI (GPVI), et inhibe son action. Des preuves de l'efficacité antithrombotique du glenzocimab et de son innocuité liée à l'inhibition de la GPVI ont été établies *ex vivo* et *in vivo*. Cette cible est impliquée dans la croissance du thrombus mais pas dans l'hémostase physiologique, et limite ainsi le risque hémorragique associé à son inhibition.

<https://acticor-biotech.com/ourproduct>

À propos de glenzocimab et de l'Accident Vasculaire Cérébral (AVC)

Glenzocimab est également évalué actuellement, en association avec le traitement standard dans la phase aigüe de l'AVC ischémique. Acticor Biotech a récemment annoncé avoir terminé le recrutement des patients dans ACTIMIS (NCT03803007), une étude de phase 1b/2a multinationale, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée versus placebo en groupes parallèles et à dose croissante évaluant la sécurité et l'efficacité du glenzocimab.

Acticor Biotech a récemment annoncé le recrutement en France du premier patient de l'étude ACTISAVE (NCT05070260). ACTISAVE est une étude de phase 2/3, multinationale, adaptative, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contre placebo, en groupes parallèles, évaluant la sécurité et l'efficacité d'une dose unique de glenzocimab utilisé en association avec le traitement de référence de l'AVC ischémique aigu.

À propos d'Acticor Biotech

Acticor Biotech est une entreprise de biotechnologie au stade clinique, spin-off de l'INSERM, qui vise à développer un traitement innovant contre les maladies thrombotiques aiguës, notamment les accidents vasculaires cérébraux ischémiques. Acticor Biotech a été fondée sur l'expertise et les recherches conduites par ses co-fondateurs : le Dr. Martine Jandrot-Perrus de l'INSERM Paris, le Prof. Philippe Billiald de l'Université Paris-Sud et le Dr Gilles Avenard.

Acticor Biotech est partenaire du consortium BOOSTER dédié à la gestion et aux nouvelles thérapeutiques des accidents cérébro-vasculaires en situation d'urgence.



Acticor Biotech est soutenue par un panel d'Investisseurs Européens et Internationaux : Karista, Go Capital, Newton Biocapital, CMS Medical Venture Investment (HK) Limited, A&B (HK) Limited, Mirae Asset Capital, Anaxago, Primer Capital, Mediolanum farmaceutici et la fondation Armesa. Pour plus d'informations, visiter : <https://acticor-biotech.com>

Déclarations prospectives

Certaines informations contenues dans ce communiqué de presse sont des déclarations prospectives, et non des données historiques. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des opinions, prévisions et hypothèses actuelles, en ce compris, de manière non-limitative, des hypothèses relatives à la stratégie actuelle et future d'Acticor Biotech ainsi qu'à l'environnement dans lequel Acticor Biotech évolue. Elles impliquent des risques connus ou inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs, lesquels pourraient amener les résultats réels, performances ou réalisations, ou les résultats du secteur ou d'autres événements, à différer significativement de ceux décrits ou suggérés par ces déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes incluent ceux et celles figurant et détaillés dans le Chapitre 3 « Facteurs de risque » du document d'enregistrement d'Acticor Biotech approuvé par l'AMF le 27 septembre 2021 sous le numéro I.21-054. Ces déclarations prospectives sont données uniquement à la date du présent communiqué de presse et Acticor Biotech décline expressément toute obligation ou engagement de publier des mises à jour ou corrections des déclarations prospectives incluses dans ce communiqué afin de refléter tout changement affectant les prévisions ou événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations prospectives sont fondées. Les informations et déclarations prospectives ne constituent pas des garanties de performances futures et sont sujettes à divers risques et incertitudes, dont un grand nombre sont difficiles à prédire et échappent généralement au contrôle d'Acticor Biotech. Les résultats réels pourraient significativement différer de ceux décrits, ou suggérés, ou projetés par les informations et déclarations prospectives.