

## **Alizé Pharma présente les résultats cliniques du programme AZP-531 lors des 75<sup>èmes</sup> Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association**

**Les données finales de deux essais cliniques seront dévoilées : une phase Ia chez des volontaires sains et une phase Ib chez des sujets en surpoids ou obèses**

**Lyon, le 26 mai 2015** – Alizé Pharma SAS, une société du groupe Alizé Pharma spécialisé dans le développement de produits biopharmaceutiques pour le traitement de désordres métaboliques et de maladies rares, annonce la présentation des résultats de deux essais cliniques de phase I avec AZP-531, son analogue de ghréline non-acylée, à l'occasion des 75<sup>èmes</sup> Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association (ADA) qui se dérouleront à Boston du 5 au 9 juin 2015.

La société présentera les données complètes de deux essais cliniques de phase I sur 76 volontaires sains et patients en surpoids ou obèses. Les données préliminaires, annoncées fin 2014 (1) ont montré un bon profil d'innocuité, un profil pharmacocinétique compatible avec une administration quotidienne et des effets positifs sur le contrôle de la glycémie et sur le poids des sujets obèses.

- Présentation du Poster 1097-P le samedi 6 juin de 11h30 à 13h30 CDT  
Session générale des posters : 'Short-term safety, pharmacokinetic (PK) and pharmacodynamic (PD) of AZP-531, an Unacylated Ghrelin (UAG) analog in healthy and overweight/obese subjects'
- La présentation 1097-P fera également partie d'une session audio-descriptive prévue le dimanche 7 juin entre 13h et 14h CDT, sur le thème 'New injectable therapies other than insulin'

« Ces données cliniques soulignent le potentiel thérapeutique d'AZP-531, combinant des effets bénéfiques de sensibilisation à l'insuline et de perte de poids. Elles supportent clairement le développement d'AZP-531 dans le diabète de type 2 et d'autres indications métaboliques », déclare Thierry Aribat, gérant de TAB consulting, président d'Alizé Pharma SAS. « Sur la base de ces résultats positifs, nous menons actuellement deux nouveaux essais cliniques dans le diabète de type 2 et dans le syndrome de Prader-Willi. Nous sommes impatients d'annoncer nos nouveaux résultats au cours des prochains mois. »

Les sessions scientifiques de l'ADA rassemblent plus de 14 000 participants originaires de 124 pays. Le programme présente les dernières découvertes dans les domaines de la recherche fondamentale et de la prévention, du diagnostic et du traitement du diabète. Le programme compte cinq jours d'enseignements complets et de haut niveau répartis entre des colloques, des présentations orales et par posters, des groupes de discussions, des rencontres avec des experts, des conférences et des allocutions.

### **A propos du programme AZP-531**

Ce programme a pour ambition de développer AZP-531, un analogue de ghréline non-acylée, pour le traitement de maladies métaboliques et cardiovasculaires.

Depuis 2008, Alizé Pharma développe ce programme en collaboration avec le Erasmus Medical Center de Rotterdam (Pays-Bas) et l'Université de Turin (Italie). Les recherches ont mené à l'identification d'une nouvelle classe thérapeutique, basée sur la biologie de la ghréline non-acylée, et à la conception d'AZP-531, un analogue peptidique stabilisé. Le profil pharmacologique unique d'AZP-531 le démarque des antagonistes de ghréline et des classes thérapeutiques existantes. Les données précliniques et cliniques disponibles suggèrent que la ghréline non-acylée et ses analogues peuvent répondre à des besoins médicaux non-satisfaits dans le traitement du diabète de type 2, du syndrome de Prader-Willi et de certaines maladies liées à l'ischémie grâce à un nouveau mécanisme d'action. Depuis la mise en place du programme en 2013, deux essais cliniques de phase I ont été réalisés chez des volontaires sains et des sujets en surpoids ou obèses. Les résultats indiquent qu'AZP-531 est bien toléré et induit une amélioration du contrôle de la glycémie et une perte de poids chez les sujets obèses après deux semaines de traitement. Ce programme est actuellement en phase II de développement clinique dans le syndrome de Prader Willi et en phase Ib dans le diabète de type 2. Alizé Pharma possède un portefeuille de 37 brevets et demandes de brevets protégeant les analogues d'UAG et leurs applications thérapeutiques.

### **A propos d'Alizé Pharma**

Alizé Pharma est un groupe de sociétés spécialisées dans le développement de médicaments biopharmaceutiques innovants, de protéines et de peptides thérapeutiques, pour le traitement de maladies métaboliques et de maladies orphelines. Le groupe est encadré par une équipe d'experts en développement de médicaments et par un conseil d'administration international expérimenté. Sa stratégie d'affaires est de concevoir et de développer des innovations médicales jusqu'au stade clinique, et d'établir des partenariats avec des groupes pharmaceutiques afin d'assurer des flux de revenus à court terme et à long terme. Depuis sa création en 2007, le groupe a levé 15,1 millions d'euros auprès d'investisseurs privés et institutionnels. Il a par ailleurs acquis et mis en oeuvre trois programmes. A ce jour, deux programmes sont au stade clinique et un premier partenariat industriel a été signé.

Alizé Pharma SAS, travaille sur un peptide dérivé de la ghréline non-acylée (AZP-531), en phase II de développement clinique dans le traitement du syndrome de Prader-Willi et en phase Ib dans le diabète de type 2.

Alizé Pharma II SAS, se consacre au développement de la pregcrisantaspase (ASPAREC® ; JZP416) une nouvelle L-asparaginase recombinante PEGylée pour le traitement de la Leucémie Aiguë Lymphoblastique (LAL), qui a fait l'objet d'un accord de licence avec Jazz Pharmaceuticals (Nasdaq : JAZZ), actuellement en phase II/III de développement clinique.

Alizé Pharma III SAS a fait l'acquisition des droits mondiaux exclusifs pour le développement et la commercialisation d'une nouvelle famille de peptides aux propriétés anaboliques pour l'os, destinés au traitement de l'ostéoporose et d'autres maladies osseuses. Ce programme I-HBD1 en est au stade de l'optimisation du lead.

Pour plus d'information: <http://www.alz-pharma.com>

(1) Communiqué de presse Alizé Pharma du 10 décembre 2014 « Alizé Pharma annonce des résultats positifs pour AZP-531, son analogue de ghréline non acylée, dans deux essais cliniques de phase I chez des volontaires sains et des sujets obèses »

---

**Media contacts & Analysts**

**Andrew Lloyd & Associates**

Juliette dos Santos - Sandra Régnavaque

[juliette@ala.com](mailto:juliette@ala.com) / [sandra@ala.com](mailto:sandra@ala.com)

Tél : +33 1 56 54 07 00

**Alizé Pharma**

Thierry Abribat

[tabribat@alz-pharma.com](mailto:tabribat@alz-pharma.com)

Tel : +33 4 72 18 94 28

---