

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---



Lyon, 24 Septembre 2019 - Theranexus, société biopharmaceutique innovante dans le traitement des maladies neurologiques et pionnière dans le développement de candidats médicaments agissant sur l'interaction entre neurones et cellules gliales, vient de franchir une nouvelle étape en recrutant son dernier patient atteint de la maladie de Parkinson dans son étude clinique de phase 2 visant à évaluer la tolérance et l'efficacité de son candidat médicament THN102 sur des symptômes non moteurs de la maladie

- Cette étude menée en Europe et aux États-Unis évalue la tolérance et l'efficacité de THN 102 sur des symptômes non moteurs dans la maladie de Parkinson

- Résultats de l'étude attendus au 1er trimestre 2020

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---

Les patients atteints de la maladie de Parkinson présentant une somnolence diurne excessive ont été recrutés en Europe et aux États-Unis

Le critère principal de l'étude est la tolérance au candidat médicament THN102 chez ces patients ;

les critères secondaires d'efficacité portent sur un ensemble de symptômes non moteurs invalidants de la maladie et incluent une évaluation de la somnolence, de la vigilance /attention et de la cognition.

L'étude est menée en double aveugle contre placebo dans un protocole dit en "cross-over"

, c'est-à-dire que chaque patient recevra successivement par période de 2 semaines séparées par des intervalles sans traitement d

une semaine et dans un ordre aléatoire, l

ensemble des traitements suivants : THN102 200mg modafinil / 2mg flecainide, THN102

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---

200mg modafinil / 18mg flecainide ou un placebo.

Pour le Professeur Jean-Christophe Corvol de l'hôpital de la Pitié Salpêtrière et de l'Institut du Cerveau et de la Moelle

:

«

Avec le vieillissement de la population et l'

,

augmentation du nombre de personnes âgées, le nombre de patients touchés par la maladie de Parkinson ne va cesser d'

,

augmenter. Les symptômes non moteurs visés par le THN102 et vierge

s

actuellement de tout traitement constituent un fardeau important pour les patients, leurs familles et sur le plan socio-économique.

Des résultats positifs obtenus par THN102 dans cette étude constitueraient une forte avancée pour prendre en charge ces symptômes et améliorer la qualité de vie des patients.

»

« Nous venons de franchir une étape importante avec la fin du recrutement dans notre étude de phase 2 évaluant notre candidat médicament THN102 chez les patients

atteints de la

maladie de

P

arkinson

.

Les symptômes non moteurs adressés par le THN102

[\[1\]](#)

touchent

entre

20

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---

et  
50%  
des patients et sont  
particulièrement  
invalidants

[\[2\]](#)

[\[3\]](#)

.  
Ils  
constituent  
notamment un facteur de  
risque accidentogène

[\[4\]](#)

[\[5\]](#)

. Aujourd

hui, il n

existe aucun traitement enregistré pour  
traiter

ce

s

symptôme

s

. Nous attendons avec impatience les résultats du THN102

prévus

au

1

er

trimestre

2020

qui

nous permettraient

de poursuivre notre ambition de partenariat industriel

fortement

créateur de

valeur

»

,

explique

Franck

Mouthon

, Président

-

Directeur Général de  
Theranexus

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---

## À PROPOS DE THN102

Le THN102 (combinaison modafinil / flécaïnide) est actuellement en essai clinique de phase 2 d ans une triade de symptômes non-moteurs (somnolence, troubles de l

attention et de la cognition) dans la maladie de Parkinson, ne disposant actuellement d

aucun traitement enregistré.

Cette triade qui représente un besoin médical non-satisfait important dans la pathologie, constitue un marché potentiel à très forte valeur (estimé à plus de 2 milliards de dollars).

Le protocole prévoit l

inclusion de

60 patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de SDE caractérisée par un score sur l

échelle de somnolence d

Epworth

supérieur ou égal à 14 (sur 24).

Les critères d

efficacité de l

étude en comparaison au placebo incluent des évaluations de la somnolence, de la vigilance et de la cognition.

# NOUVELLE ETAPE FRANCHIE POUR THERANEXUS : INCLUSION DU DERNIER PATIENT DANS L'ETUDE

Écrit par Theranexus

Mardi, 24 Septembre 2019 18:53 - Mis à jour Mardi, 24 Septembre 2019 19:01

---