



Des résultats cliniques préliminaires prometteurs chez des enfants allergiques à l'arachide traités avec VIASKIN

®

PEANUT

sont

pr

é

sent

é

s au

Congrès

sur l'allergie, l'

EAACI

L'étude clinique ARACHILD est toujours en cours

BAGNEUX, 18 juin 2012 - DBV Technologies (Euronext : DBV - ISIN : FR0010417345), créate

ur

de

Viaskin

®, nouvelle

référence

dans le traitement de l'allergie, annonce aujourd'hui que l'

AP-HP (Assistance Public

-

Hôpitaux de Paris)

sponsor de l'étude ARACHILD

a animé lors du Congrès

EAACI

une
session
orale
«
late
breaking
»
présentant
les résultats
cliniques
préliminaires
d
'innocuité
et d'efficacité obtenus après six mois d'immunothérapie
épicutanée
avec
Viaskin
®
Peanut
sur des patients allergiques
à l'arachide.

L'allergie à l'arachide est une pathologie potentiellement mortelle, qui touche des millions de patients dans le monde, et pour laquelle aucun traitement pharmaceutique n'est disponible.

DBV Technologies développe

Viaskin

®

Peanut

pour ce besoin médical hautement insatisfait, avec plusieurs études cliniques en cours en Europe et aux Etats-Unis.

L'étude ARACHILD, actuellement en cours, est un essai clinique sur 18 mois, multicentrique, m
enée

en double aveugle versus placebo

('

double

blind

placebo-

controlled

,

)

ARACHILD a pour but d'évaluer l'innocuité et l'efficacité de Viaskin

®
Peanut
sur
54 enfants randomisés, âgés de 5 à 17 ans, et présentant une allergie à l'arachide confirmée.
Les résultats après 6 mois ont montré qu'il n'y avait pas eu d'arrêt prématuré du traitement dû à des effets secondaires et aucun effet secondaire grave lié au traitement.

Les données intermédiaires montrent également une efficacité du Viaskin® Peanut statistiquement supérieure à celle d'un traitement par placebo, lors du premier bilan d'efficacité à 6 mois

Les résultats montrent que 18,5 % des patients (5/27) du groupe traité ont pu consommer au moins 10 fois plus d'arachide lors du test de consommation mené après 6 mois de traitement, contre 0 % (0/26) dans le groupe placebo (p = 0,05)

Viaskin®

Écrit par DBV Technologies
Lundi, 18 Juin 2012 12:57 -

Peanut
a également montré de
s
changements immunologiques très significatifs
à 6 mois
(critères secondaires
d'efficacité
)
,
L
,
augmentation des
IgE
(immunoglobulines
E) spécifiques à l'arachide
est statistiquement plus significative dans le groupe traité par
Viaskin
®
Peanut
que dans le groupe placebo
(p
=
0
,
036
)
. Même conclusion pour l'augmentation
d
es IgG4
(
immunoglobulin
es
G4
)
spécifiques à l'arachide
(p