



Abivax präsentiert vier Abstracts zu Obefazimod zur Behandlung von Colitis ulcerosa auf dem 19. Kongress der European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO) und veranstaltet wissenschaftliches Symposium

13. Februar 2024

PARIS, Frankreich, 13. Februar 2024, 8:30 Uhr MEZ - Abivax SA (Euronext Paris und Nasdaq: ABVX) („Abivax“ oder das „Unternehmen“), ein Biotechnologieunternehmen mit Programmen im Stadium der klinischen Entwicklung, das seinen Fokus auf Therapeutika legt, die die natürlichen, körpereigenen Regulationsmechanismen nutzen, um die Immunreaktion bei Patienten mit chronischen Entzündungskrankheiten zu stabilisieren, präsentiert vier wissenschaftliche Abstracts zu seinem führenden Wirkstoffkandidaten Obefazimod zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer Colitis ulcerosa (CU) auf dem 19. Kongress der European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO), der vom 21. bis 24. Februar 2024 in Stockholm, Schweden, stattfindet.

„Wir sind sehr glücklich darüber, dass alle unsere vier eingereichten Abstracts für eine Präsentation auf dem ECCO-Kongress ausgewählt wurden. Wir freuen uns sehr auf den wissenschaftlichen Austausch mit den führenden Experten im Bereich der chronisch entzündlichen Darmerkrankungen auf dieser Konferenz.“, sagte Dr. med. Sheldon Sloan, M. Bioethics, CMO von Abivax. „Der ECCO-Kongress bietet uns eine hervorragende Plattform, neue Daten vorzustellen und die Aufmerksamkeit auf den einzigartigen Wirkmechanismus von Obefazimod zu lenken, der nach den vorliegenden Daten eine entzündungshemmende Wirkung durch Stabilisierung der Immunantwort bei Patienten mit Colitis ulcerosa entfaltet.“

Abivax organisiert zudem ein wissenschaftliches Symposium mit dem Titel [„Expanding the Armamentarium: Emerging MOAs for Treating Ulcerative Colitis“](#) (Erweiterung des Wirkstoffarsenals: Neuartige Wirkmechanismen zur Behandlung von Colitis ulcerosa) am 23. Februar 2024 um 7:15-8:15 Uhr MEZ in Raum A12, unter Teilnahme von Prof. Dr. med. Bruce E. Sands, M.S. (USA) und Prof. Dr. med. Raja Atreya (Deutschland).

Die Live-Übertragung des Symposiums ist [unter diesem Link](#) öffentlich zugänglich. Eine Registrierung für den ECCO-Kongress ist dafür nicht erforderlich.

Weitere Informationen erhalten Sie am Abivax-Stand in der ECCO-Ausstellerhalle (Stand Nr. 15) oder auf der [ECCO-Website](#).

Die folgenden Daten zu Obefazimod werden vorgestellt:

Titel der Präsentation	Session	Vortragender	Abstract- und Posternummer	Ort	Datum und Uhrzeit (MEZ)
------------------------	---------	--------------	----------------------------	-----	-------------------------

Präsentation digitale 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	Session 2 : Clinical trials 1	Prof. Séverine Vermeire, M.D., Ph.D. Leiterin des Zentrums für chronisch entzündliche Darmerkrankungen am Universitätsklinikum Leuven, Belgien, sowie leitende Prüferin des laufenden Obefazimod Studienprogramms in Europa	EC24-1273 Digital Presentation (DOP)-12	Oral A7	22. Februar 2024 Präsentationszeit: 17:57-18:03 Uhr Gesamte Session: 17:45-18:45 Uhr
--	----------------------------------	--	--	---------	--

Efficacy of once-daily, orally administered obefazimod in patients with moderately to severely active UC at	DOP Session 8 : Clinical trials 3	Prof. Bruce E. Sands, M.D., M.S. Inhaber des Dr. Burrill B. Crohn-Lehrstuhls für	EC24-1275 Digital Presentation (DOP)-71	Oral A12	23. Februar 2024 Präsentationszeit: 18:22-18:28 Uhr
---	--------------------------------------	---	--	----------	--

weeks 8, 48, and 96 broken down by induction treatment dose		Medizin an der Icahn School of Medicine Mount Sinai und Leiter der Dr. Henry D. Janowitz-Abteilung für Gastroenterologie Mount Sinai Health System, New York			Gesamte Session: 17:40-18:40 Uhr
---	--	--	--	--	----------------------------------

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	Postersession	Didier Scherrer, Ph.D. Chief Scientific Officer, Abivax	EC24-1272 Poster Presentation-025	Poster Exhibition Hall A	23. Februar 2024 Gesamte Session: 12:40-13:40 Uhr
Efficacy and safety of de-escalation from 50 mg to 25 mg of oral, once-daily, obefazimod for the third and fifth year of open-label maintenance treatment in patients with moderately to severely active ulcerative colitis (UC): An interim analysis	Postersession	Prof. Parambir S. Dulai, M.D. Associate Professor für Medizin an der Abteilung Gastroenterologie und Hepatologie an der Northwestern University, Evanston, Illinois	EC24-1277 Poster Presentation-985	Poster Exhibition Hall A	23. Februar 2024 Gesamte Session: 12:40-13:40 Uhr

Über Obefazimod

Obefazimod, der führende Produktkandidat von Abivax, ist ein oral zu verabreichendes kleines Molekül, das die Expression einer einzelnen microRNA, miR-124, verstärkt. Klinische Phase-2-Studien bei Patienten mit CU generierten positive Wirksamkeits- und Sicherheitsdaten, was zur Durchführung eines globalen klinischen Phase-3-Studienprogramms (ABTECT-Programm) führte, mit Einschluss der ersten Patienten in den USA im Oktober 2022. Der Beginn einer klinischen Phase-2b-Studie zur Behandlung von Morbus Crohn wird für das dritte Quartal 2024 erwartet und mögliche Kombinationstherapien in CU werden derzeit geprüft.

Über Abivax

Abivax ist ein Biotechnologieunternehmen mit Programmen im Stadium der klinischen Entwicklung. Der Fokus des Unternehmens mit Sitz in Frankreich und den USA liegt auf Medikamenten, die die natürlichen, körpereigenen Regulationsmechanismen nutzen, um die Immunreaktion bei Patienten mit chronischen Entzündungskrankheiten zu stabilisieren. Der führende Medikamentenkandidat von Abivax, Obefazimod (ABX464), befindet sich in klinischen Phase-3-Studien zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer, aktiver Colitis ulcerosa. Weitere Informationen über das Unternehmen finden Sie unter www.abivax.com.

Folgen Sie uns auf LinkedIn und X, ehemals Twitter, @ABIVAX_.

Kontakte:

Abivax Kommunikation

Abivax Investor Relations

Regina Jehle

regina.jehle@abivax.com

+33 6 24 60 69 63

Patrick Malloy

patrick.malloy@abivax.com

+1 847 987 4878

DISCLAIMER

Diese Pressemitteilung enthält zukunftsgerichtete Aussagen, Prognosen und Schätzungen, einschließlich solcher, die sich auf die geschäftlichen und finanziellen Ziele des Unternehmens beziehen. Formulierungen wie „weiterführen“, „könnte“, „erwarten“, „zukünftig“, „beabsichtigen“, „werden“ und Variationen solcher Wörter und ähnlicher Begriffe. Obwohl die Geschäftsleitung von Abivax der Ansicht ist, dass die Erwartungen, die sich in solchen zukunftsgerichteten Aussagen widerspiegeln, vernünftig sind, werden die Investoren darauf hingewiesen, dass zukunftsgerichtete Informationen und Aussagen verschiedenen Risiken, Eventualitäten und Ungewissheiten unterliegen, von denen viele schwer vorhersehbar sind und im Allgemeinen außerhalb der Kontrolle von Abivax liegen, was dazu führen könnte, dass die tatsächlichen Ergebnisse und Entwicklungen wesentlich von denen abweichen, die in den zukunftsgerichteten Informationen und Aussagen zum Ausdruck gebracht, impliziert oder prognostiziert wurden. Eine Beschreibung dieser Risiken, Unwägbarkeiten und Ungewissheiten ist in den Dokumenten zu finden, die das Unternehmen bei der französischen Finanzmarktaufsichtsbehörde (Autorité des Marchés Financiers) gemäß seinen gesetzlichen Verpflichtungen eingereicht hat, einschließlich seines Registrierungsdokuments (Document d'Enregistrement Universel). Zu diesen Risiken, Unwägbarkeiten und Ungewissheiten gehören unter anderem die mit der Forschung und Entwicklung verbundenen Unwägbarkeiten, künftige klinische Daten und Analysen, Entscheidungen von Regulierungsbehörden wie der FDA oder der EMA darüber, ob und wann ein Medikamentenkandidat zugelassen wird, sowie deren Entscheidungen über die Kennzeichnung und andere Angelegenheiten, die die Verfügbarkeit oder das kommerzielle Potenzial solcher Produktkandidaten beeinflussen könnten. Besondere Aufmerksamkeit sollte den potenziellen Hürden der klinischen und pharmazeutischen Entwicklung gewidmet werden, einschließlich der weiteren Bewertung durch das Unternehmen und die Zulassungsbehörden und IRBs/Ethikausschüsse im Anschluss an die Bewertung der präklinischen, pharmakokinetischen, karzinogenen, toxischen, CMC- und klinischen Daten. Darüber hinaus beziehen sich diese zukunftsgerichteten Aussagen, Prognosen und Schätzungen nur auf das Datum dieser Pressemeldung. Die Leser werden davor gewarnt, sich auf diese zukunftsgerichteten Aussagen zu verlassen. Abivax lehnt jede Verpflichtung ab, diese zukunftsgerichteten Aussagen, Prognosen oder Schätzungen zu aktualisieren, um sie an spätere Änderungen anzupassen, von denen das Unternehmen Kenntnis erlangt, es sei denn, dies ist gesetzlich vorgeschrieben. Die in dieser Pressemitteilung enthaltenen Informationen über pharmazeutische Produkte (einschließlich der in der Entwicklung befindlichen Produkte) sind nicht als Werbung zu verstehen. Diese Pressemitteilung dient nur zu Informationszwecken, und die darin enthaltenen Informationen stellen weder ein Angebot zum Verkauf noch eine Aufforderung zur Abgabe eines Angebots zum Kauf oder zur Zeichnung von Wertpapieren des Unternehmens in irgendeiner Rechtsordnung dar. Ebenso wenig stellen sie eine Anlageberatung dar und sollten auch nicht als solche behandelt werden. Sie steht in keinem Zusammenhang mit den Anlagezielen, der finanziellen Situation oder den spezifischen Bedürfnissen der Empfänger. Sie sollten von den Empfängern nicht als Ersatz für die Ausübung ihres eigenen Urteilsvermögens angesehen werden. Alle hierin geäußerten Meinungen können ohne vorherige Ankündigung geändert werden. Die Verteilung dieses Dokuments kann in bestimmten Rechtsordnungen gesetzlich eingeschränkt sein. Personen, die in den Besitz dieses Dokuments gelangen, sind verpflichtet, sich über solche Beschränkungen zu informieren und sie zu beachten.