



## Abivax annonce la présentation de quatre abstracts sur obefazimod dans la rectocolite hémorragique et l'organisation d'un symposium scientifique au 19e congrès de la European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO)

13 février 2024

**PARIS, France, le 13 février 2024, 8h30 CET** – Abivax SA (Euronext Paris and Nasdaq : ABVX) (« **Abivax** » ou la « **Société** »), société de biotechnologie au stade clinique axée sur le développement de traitements thérapeutiques qui exploitent les mécanismes naturels de régulation de l'organisme afin de stabiliser la réponse immunitaire chez les patients souffrant de maladies inflammatoires chroniques, annonce aujourd'hui la présentation de quatre abstracts scientifiques sur son principal candidat médicament, obefazimod, dans la rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active (RCH) lors du 19e congrès de la European Crohn's and Colitis Organisation (ECCO) qui se tiendra du 21 au 24 février 2024, à Stockholm, Suède.

« *Nous sommes ravis que les quatre abstracts que nous avons soumis aient été acceptés pour des présentations lors du congrès de l'ECCO. Nous sommes impatients d'échanger avec la communauté scientifique et les experts du domaine des maladies inflammatoires chroniques de l'intestin qui seront présents à cette conférence.* », a déclaré Sheldon Sloan, M.D., M. Bioethics, Directeur médical d'Abivax. « *Le congrès de l'ECCO nous offre une excellente plateforme pour présenter nos nouvelles données et pour continuer à faire connaître d'avantage le mécanisme d'action unique d'obefazimod, dont les données générées indiquent qu'il exerce son activité anti-inflammatoire en stabilisant la réponse immunitaire chez les patients atteints de rectocolite hémorragique.* »

Abivax organisera également un symposium scientifique intitulé « [Expanding the Armamentarium: Emerging MOAs for Treating Ulcerative Colitis](#) » (Élargir l'arsenal thérapeutique : Nouveaux mécanismes d'action dans le traitement de la rectocolite hémorragique), le 23 février 2024, à 07h15-08h15 CET qui se tiendra dans la salle A12 et avec la participation du Pr Bruce Sands, M.D., M.S. (États-Unis) et du Pr Raja Atreya, M.D., (Allemagne).

Une diffusion en direct du symposium est [publiquement accessible ici](#), aucune inscription à l'ECCO n'est requise pour y assister en ligne.

Pour plus d'informations, visitez le stand Abivax dans le hall des exposants de l'ECCO (stand n°15) ou consultez les détails du congrès sur le [site Web de l'ECCO](#).

### Présentation des données d'obefazimod

Titre de la présentation	Session	Présentateur	Numéro de l'abstract / du poster	Lieu	Date et horaire (CET)
--------------------------	---------	--------------	----------------------------------	------	-----------------------

#### Présentation digitale orale

<a href="#">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</a>	Session 2 : Clinical trials 1	Prof. Séverine Vermeire, M.D., Ph.D. Directrice du centre des MICI de l'Hôpital Universitaire de Louvain, Belgique, et investigatrice principale des programmes cliniques en cours d'obefazimod dans la RCH en Europe	EC24-1273 Digital Oral Presentation (DOP)-12	A7	22 février 2024 Horaire de la présentation : 17h57-18h03 Horaire de la session : 17h45-18h45
--	-------------------------------	--	---	----	--

<a href="#">Efficacy of once-daily orally administered obefazimod in patients with moderately to severely active UC at weeks 8, 48, and 96 broken down by induction treatment dose</a>	DOP Session 8 : Clinical trials 3	Prof. Bruce E. Sands, M.D., M.S. Titulaire de la chaire de médecine Dr Burrill B. Crohn et chef de division de gastro-entérologie Dr Henry D. Janowitz du Icahn School of Medicine à Mount Sinai, New York	EC24-1275 Digital Oral Presentation (DOP)-71	A12	23 février 2024 Horaire de la présentation : 18h22-18h28 Horaire de la session : 17h40-18h40
--	-----------------------------------	---	---	-----	--

#### Présentation de poster

<a href="#">Obefazimod and its active metabolites ABX-464-N-Glu act by stabilizing protein-protein interaction among key RNA biogenesis partners. CBC and ARS2</a>	Guided Poster Session	Didier Scherrer, Ph.D.  Chief Scientific Officer, Abivax	EC24-1272  Poster Presentation-025	Poster Exhibition Hall A	23 février 2024  Horaire de la session : 12h40-13h40
<a href="#">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</a>	Guided Poster Session	<b>Prof. Parambir S. Dulai, M.D.</b>  Professeur associé de médecine de la division de gastroentérologie et d'hépatologie à l'Université Northwestern, Evanston, Illinois	EC24-1277  Poster Presentation-985	Poster Exhibition Hall A	23 février 2024  Horaire de la session : 12h40-13h40

### À propos d'obefazimod

Obefazimod, le principal candidat médicament d'Abivax, est une petite molécule administrée par voie orale qui a démontré le renforcement de l'expression d'un seul microARN, le miR-124. Les essais cliniques de phase 2 chez des patients atteints de RCH ont généré des premières données positives, entraînant le lancement d'un programme clinique pivotale de phase 3 à l'échelle mondiale (programme ABTECT), dont les premiers patients ont été recrutés aux États-Unis en octobre 2022. Le lancement d'un essai clinique de phase 2b dans la maladie de Crohn est prévu au troisième trimestre 2024, et l'évaluation d'une possible thérapie combinée pour le traitement de la RCH est en cours.

### À propos d'Abivax

Abivax est une société de biotechnologie au stade clinique axée sur le développement de traitements thérapeutiques qui exploitent les mécanismes naturels de régulation de l'organisme afin de stabiliser la réponse immunitaire chez les patients souffrant de maladies inflammatoires chroniques. Basée en France et aux États-Unis, le candidat médicament phare d'Abivax, obefazimod (ABX464), est en développement clinique de phase 3 dans le traitement de la rectocolite hémorragique modérément à sévèrement active. De plus amples informations sur la Société sont disponibles sur [www.abivax.com](http://www.abivax.com). Suivez-nous sur LinkedIn et X, anciennement Twitter, @ABIVAX.

### Contacts

Abivax Communication

Regina Jehle

[regina.jehle@abivax.com](mailto:regina.jehle@abivax.com)

+33 6 24 60 69 63

Abivax Relations Investisseurs

Patrick Malloy

[patrick.malloy@abivax.com](mailto:patrick.malloy@abivax.com)

+1 847 987 4878

### AVERTISSEMENT

*Ce communiqué de presse contient des déclarations prévisionnelles, des projections et des estimations, incluant celles relatives aux objectifs commerciaux et financiers de la Société. Des mots tels que « continuer », « pourrait », « s'attendre à », « but », « intention », « objectif », « sera », « future » et des variations de ces mots ainsi que des expressions similaires ont pour but d'identifier les déclarations prospectives. Bien que la direction d'Abivax pense que les attentes exprimées dans ces déclarations prévisionnelles soient raisonnables, les investisseurs sont avertis que les informations et déclarations prévisionnelles sont soumises à certains risques, contingences et incertitudes, dont beaucoup sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle d'Abivax, qui pourraient entraîner des résultats et développements réels sensiblement différents de ceux exprimés, sous-entendus ou prévus dans les informations et déclarations prévisionnelles. Une description de ces risques, aléas et incertitudes peut être obtenue dans les documents déposés par Abivax auprès de l'Autorité des Marchés Financiers conformément à ses obligations légales, y compris son Document d'Enregistrement Universel. Ces risques, aléas et incertitudes comprennent, entre autres, les incertitudes inhérentes à la recherche et au développement, les données et analyses cliniques futures, les décisions des autorités réglementaires, telles que la Food and Drug Administration (FDA) ou l'Agence européenne des médicaments (EMA), concernant l'approbation ou non d'un candidat médicament, ainsi que leurs décisions concernant l'étiquetage et d'autres questions qui pourraient affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de ces produits candidats. Il convient d'accorder une attention particulière aux obstacles potentiels liés au développement clinique et pharmaceutique, y compris une évaluation supplémentaire par Abivax et les organismes de réglementation et les Conseils d'examen institutionnel (IRB)/comités d'éthique après l'évaluation des données précliniques, pharmacocinétiques, de cancérogénicité, de toxicité, de qualité pharmaceutique (CMC) et cliniques. En outre, ces déclarations prévisionnelles, projections et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont invités à ne pas accorder une confiance excessive à ces déclarations prévisionnelles. Abivax décline toute obligation de mettre à jour ces déclarations prévisionnelles, projections ou estimations pour refléter tout changement ultérieur dont Abivax aurait connaissance, sauf si la loi l'exige. Les informations sur les produits pharmaceutiques (y compris les produits en cours de développement) qui sont incluses dans ce communiqué de presse ne sont pas destinées à constituer une publicité. Ce communiqué de presse n'a qu'un but informatif, et les informations qui y sont contenues ne constituent pas une offre de vente ou la sollicitation d'une offre d'achat ou de souscription de titres d'Abivax dans toute juridiction. De même, il ne donne pas et ne doit pas être traité comme un conseil d'investissement. Il n'a pas non plus de lien avec les objectifs de placement, la situation financière ou les besoins*

*particuliers de qui que ce soit. Il ne doit pas être considéré par quiconque comme un substitut à l'exercice de son propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans ce document sont sujettes à changement sans préavis. La diffusion de ce communiqué de presse peut être restreinte par certaines législations locales. Les destinataires de ce communiqué de presse sont tenus de s'informer sur les éventuelles restrictions auxquelles ils pourraient être contraints et, le cas échéant, de les respecter.*