

Biophytis découvre un rapport erroné concernant l'étude COVA

Paris (France), Cambridge (Massachusetts, États-Unis), le 13 avril 2021, à 23 h 00 - Biophytis SA (NasdaqCM : BPTS - Euronext Growth Paris : ALBPS), société de biotechnologie au stade clinique, spécialisée dans le développement de traitements qui visent à ralentir les processus dégénératifs liés au vieillissement et à améliorer les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, y compris l'insuffisance respiratoire sévère chez les patients souffrant de la COVID-19, a découvert l'existence d'un rapport erroné concernant le statut de l'étude COVA au Brésil, sur le traitement des déficiences respiratoires liées à la COVID-19 avec son produit Sarconeos (BIO101). Le 12 avril 2021, un article est paru sur le site WBOC à l'insu de Biophytis. Le communiqué de presse était trompeur et publié par une source inconnue, sans que Biophytis en ait aucune connaissance.

Biophytis n'a écrit, ni publié, ni approuvé ce communiqué de presse relatif à l'Étude COVA menée au Brésil. Biophytis a signalé ce rapport aux autorités compétentes et à WBOC. Biophytis décline toute responsabilité résultant de ou en relation avec ce communiqué de presse.

Les données les plus récentes relatives à l'Étude COVA rapportent que le Comité indépendant de contrôle des données (DMC – Data Monitoring Committee) a émis un avis favorable concernant l'innocuité de Sarconeos (BIO101) pour les patients atteints de la COVID-19, à la suite de l'analyse intérimaire qui a porté sur 50 participants de la partie 1 de l'étude. Ce communiqué de presse, daté du 22 mars 2021, est accessible sur ce [lien](#).

A propos de BIOPHYTIS

Biophytis SA est une société de biotechnologie au stade clinique, spécialisée dans le développement de traitements qui visent à ralentir les processus dégénératifs liée au vieillissement et à améliorer les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, y compris l'insuffisance respiratoire chez les patients souffrant de la COVID-19.

Sarconeos (BIO101), notre principal candidat médicament, est une petite molécule, administrée par voie orale, en cours de développement comme traitement de la sarcopénie dans le cadre d'un essai clinique de phase 2 aux États-Unis et en Europe (SARA-INT). Il est également étudié dans le cadre d'une étude clinique de Phase 2/3 (COVA) en deux parties pour le traitement des manifestations respiratoires graves de la COVID-19 en Europe, Amérique latine et aux États-Unis. Une formule pédiatrique de Sarconeos (BIO101) est en cours de développement pour le traitement de la myopathie de Duchenne.

La société est basée à Paris, en France, et à Cambridge, Massachusetts, aux États-Unis. Les actions ordinaires de la société sont cotées sur le marché Euronext Growth Paris (Ticker : ALBPS -ISIN: FR0012816825) et les ADS sont cotées sur Nasdaq Capital Market (Ticker BPTS - ISIN : US09076G1040).



Communiqué de presse

Pour plus d'informations www.biophytis.com

Contact Biophytis pour les Relations Investisseurs

Evelyne Nguyen, CFO

evelyne.nguyen@biophytis.com

Contact médias

Life Sci Advisors

Sophie Baumont/Chris Maggos

sophie@lifesciadvisors.com

T: +33 6 27 74 74 49