

OBJECTIFS 2008

TOURNÉS VERS L'AVENIR

Nos programmes de développement clinique ont enregistré des progrès importants au cours de la dernière année comme en font foi le lancement de quatre études cliniques et le dévoilement de résultats positifs de phase 1 et de phase 2 sur quatre de nos composés. En 2008, nous allons continuer à faire progresser les produits de notre portefeuille, toujours en priorisant notre programme de phase 3 en HBP avec cetorelix et notre programme de phase 2 avec AEZS-108 en cancer des ovaires et de l'endomètre.

2008

Q1

- › Lancer l'étude européenne d'efficacité du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP
- › Lancer l'étude d'innocuité du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP

Q2

- › Compléter le recrutement de patients de l'étude nord-américaine du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP
- › Lancer l'étude de «QTc» avec cetorelix en HBP
- › Résultats précliniques sur PI3K/ERK au congrès de l'AACR

Q3

- › Compléter le recrutement de patients de l'étude européenne d'efficacité du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP
- › Compléter le recrutement de patients pour l'étude d'innocuité du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP

Q4

- › Résultats de l'étude de «QTc» avec cetorelix en HBP
- › Lancer l'étude de «*proof of concept*» sur l'antagoniste de ghréline
- › Dépôt d'un IMPD* pour AEZS-120
- › Principaux résultats du programme de phase 2 avec perifosine combinée à la radiothérapie
- › Lancer l'étude de phase 2 avec AEZS-112

*Investigational Medicinal Product Dossier

2009

- › Résultats de l'étude de phase 2 avec AEZS-108
- › Résultats de l'étude d'efficacité nord-américaine du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP
- › Résultats de l'étude d'efficacité européenne du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP
- › Résultats de l'étude d'innocuité du programme de phase 3 avec cetorelix en HBP