

Addex Nomme Laurent Galibert comme Responsable de la Division Inflammation

Genève, Suisse, le 28 juillet 2008 – Addex Pharmaceuticals est ravie d'annoncer qu'elle a nommé le Dr. Laurent Galibert comme membre de son équipe dirigeante et responsable de sa nouvelle division dédiée à l'Inflammation : Inflammation Business Unit.

Vincent Mutel, Directeur Général, déclare, « Je suis sûr que Laurent, de par ses compétences et son autorité dans le domaine de l'inflammation et de l'immunologie, attirera chez Addex une brillante équipe de chercheurs expérimentés spécialisés dans les maladies inflammatoires. Avec les maladies métaboliques et celles du SNC, les maladies inflammatoires représentent un domaine thérapeutique important où nous avons identifié des opportunités prometteuses sous la forme de cibles validées sur le plan clinique pour lesquelles des modulateurs allostériques agissant par voie orale peuvent apporter des améliorations significatives par rapport aux médicaments injectables déjà sur le marché ou en cours de développement. »

Juste avant de rejoindre Addex, le Dr. Laurent Galibert était scientifique senior chez Merck Serono. De 1996 à 2005, il a occupé successivement divers postes de recherche chez Immunex Corp. (acquis par Amgen Inc.) et chez Amgen, où il a cloné le récepteur activateur du ligand du facteur nucléaire kappa B (RANKL) et il est l'un des co-inventeurs du brevet initial menant au développement du denosumab d'Amgen, un anticorps monoclonal dirigé contre le RANKL qui est en Phase III de développement pour l'ostéoporose post-ménopausale et aussi en développement clinique pour d'autres indications. De 1991 à 1995 Laurent Galibert, titulaire d'un doctorat, était chercheur postdoctorant chez Schering-Plough.

« Je suis impatient de participer à la direction de la plateforme de recherche et de développement de modulation allostérique d'Addex sur des cibles inflammatoires intéressantes, validées sur le plan clinique et pour lesquelles le développement de petites molécules issues de la chimie n'a pas été jusqu'à présent couronné de succès, » commente Galibert.

A propos d'Addex

Addex Pharmaceuticals découvre et développe des modulateurs allostériques pour la santé humaine. Les modulateurs allostériques représentent une classe émergente de petite molécules thérapeutiques à administrer par voie orale qui, nous l'espérons, apporteront aux patients de meilleurs résultats que les médicaments conventionnels. La plupart des médicaments commercialisés se fixent sur les récepteurs à l'endroit où se fixent les activateurs naturels de l'organisme (c'est-à-dire les ligands endogènes), de façon spécifique sur une partie clé de la structure de chaque récepteur appelée le « site actif ». En bref, la plupart des médicaments doivent entrer en concurrence et déplacer les ligands endogènes pour occuper le site actif. Par contre, les modulateurs allostériques agissent de manière non-compétitive car ils se fixent sur les récepteurs et modifient leur fonction même si le ligand endogène est déjà fixé au récepteur. De plus, par conséquent, les modulateurs allostériques ne sont pas limités à simplement activer ou désactiver un récepteur, comme le sont la plupart des médicaments. Au contraire, ils agissent plutôt comme un variateur, permettant de maîtriser le degré d'activation ou de désactivation, tout en donnant à l'organisme la possibilité de conserver le contrôle sur le déclenchement de l'activation du récepteur. De plus, l'approche allostérique laisse généralement une certaine liberté d'action – même sur des cibles bien connues, validées cliniquement – parce que la propriété intellectuelle autour de la chimie allostérique et des sites allostériques des récepteurs est le plus souvent non exploitée.

L'ADX10059, notre produit le plus avancé, est un NAM du mGluR5 (modulateur allostérique négatif du récepteur métabotrope du glutamate de type 5). Il a démontré une efficacité clinique statistiquement significative au cours d'essais cliniques séparés de Phase IIa sur des patients souffrant de reflux gastro-œsophagien (RGO) patients et des patients souffrant de maux de tête migraineux et il est prometteur dans des indications supplémentaires.

La plateforme de découverte et de développement de modulation allostérique d'Addex a en outre été validée par trois accords séparés de collaboration ou de licence sur des produits conclus avec Merck & Co., Inc. et Johnson & Johnson ainsi que par des investissements de Roche Ventures et de SR One, la branche d'investissement de capital risque de GlaxoSmithKline.

Contacts

Chris Maggos
Responsable des Relations Investisseurs & Communications
Addex Pharmaceuticals
+41 22 884 15 11
chris.maggos@addexpharma.com

Disclaimer

The foregoing release contains forward-looking statements that can be identified by terminology such as "not approvable", "continue", "believes", "believe", "will", "remained open to exploring", "would", "could", or similar expressions, or by express or implied discussions regarding Addex Pharmaceuticals Ltd, its business, the potential approval of its products by regulatory authorities, or regarding potential future revenues from such products. Such forward-looking statements reflect the current views of Addex Pharmaceuticals Ltd regarding future events, and involve known and unknown risks, uncertainties and other factors that may cause actual results with allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets to be materially different from any future results, performance or achievements expressed or implied by such statements. There can be no guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2 or mGluR5 will be approved for sale in any market or by any regulatory authority. Nor can there be any guarantee that allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets will achieve any particular levels of revenue (if any) in the future. In particular, management's expectations regarding allosteric modulators of mGluR4, mGluR2, mGluR5 or other therapeutic targets could be affected by, among other things, unexpected actions by our partners,

unexpected regulatory actions or delays or government regulation generally; unexpected clinical trial results, including unexpected new clinical data and unexpected additional analysis of existing clinical data; competition in general; government, industry and general public pricing pressures; the company's ability to obtain or maintain patent or other proprietary intellectual property protection. Should one or more of these risks or uncertainties materialize, or should underlying assumptions prove incorrect, actual results may vary materially from those anticipated, believed, estimated or expected. Addex Pharmaceuticals is providing the information in this press release as of this date and does not undertake any obligation to update any forward-looking statements contained in this press release as a result of new information, future events or otherwise.