

Du mouvement chez les cadres dirigeants de la société *Addex Pharmaceuticals*

Genève, Suisse, le 18 mai 2010 - *Addex Pharmaceuticals* (SIX:ADXN), le laboratoire spécialisé en modulation allostérique, a aujourd'hui annoncé le départ de Monsieur le Dr Emmanuel Le Poul, Directeur de la division SNC. Après 7 années chez Addex, le Dr Le Poul souhaite se tourner maintenant vers d'autres perspectives. À priori, il ne sera pas remplacé pour l'instant.

Le PDG de la société, Monsieur le Dr Vincent Mutel, a déclaré : « Depuis qu'il a pris la tête de ce département en 2008, le Dr Le Poul lui a assuré une grande stabilité, propice à l'émergence de remarquables réussites scientifiques et de développements exceptionnels, tous très appréciés dans notre industrie. Emmanuel a été l'un de mes proches collaborateurs et sa créativité, son engagement et son dynamisme ont largement contribué à faire de la société *Addex Pharmaceuticals* ce qu'elle est aujourd'hui. Toute l'équipe et moi-même tenons à le remercier chaleureusement pour ses nombreuses contributions et son dévouement ; nous lui souhaitons une brillante réussite dans sa future carrière. »

La direction de la division SNC sera dorénavant assurée par le Dr Mutel, position qu'il occupait déjà avant la promotion du Dr Le Poul. Dans le cadre de la rationalisation actuellement en cours, les divisions « troubles métaboliques » et « maladies inflammatoires » seront regroupées et placées sous la direction de Monsieur le Dr Laurent Galibert, directeur de l'actuelle division « maladies inflammatoires ».

Monsieur le Dr Mutel a affirmé : « Étant donné les compétences et les premiers succès du Dr Galibert qui a découvert, en collaboration avec nos groupes de chimie et de biologie fondamentales, les premiers modulateurs allostériques (molécules de petite taille que l'on peut administrer par voie orale) des récepteurs du TNF et de l'IL-1, nous sommes certains que la division « troubles métaboliques » est entre de bonnes mains. Ce département, actuellement engagé dans l'optimisation de modulateurs allostériques activant les récepteurs de GLP-1, ne pourra que bénéficier de ses qualités de leader. »

Addex Pharmaceuticals (www.addexpharma.com) découvre et développe des modulateurs allostériques utiles pour la santé humaine et concentre ses efforts sur les cibles thérapeutiques validées de plusieurs maladies du système nerveux central, de certains troubles métaboliques et de pathologies inflammatoires. Courant 2010, dès la fin des essais de Phase I et sous réserve de l'obtention des autorisations réglementaires appropriées, les essais cliniques de Phase II devraient commencer sur deux produits phares dans quatre indications différentes : ADX48621, un modulateur allostérique négatif (MAN) du récepteur mGluR5 dans le traitement des dystonies et des dyskinésies induites par la L-Dopa chez les parkinsoniens (MP-DIL) ; et ADX71149, un modulateur allostérique positif (MAP) du récepteur mGluR2 dans le traitement de l'angoisse et de la schizophrénie. D'autre part, fin 2010 devraient commencer les essais de Phase I sur un troisième produit qui présente un potentiel intéressant dans le traitement des douleurs chroniques, le ADX71943, un MAP du récepteur de GABA-B. En outre, *Merck & Co., Inc.* possède des droits de licence pour deux produits en stade préclinique : un MAP du récepteur mGluR4 dans le traitement de la maladie de Parkinson et un MAP du récepteur mGluR5 dans le traitement de la schizophrénie. Parmi les autres programmes de recherches précliniques figurent ceux sur le MAN du récepteur mGluR2, le MAP du récepteur GLP1R, le MAN du récepteur IL1R1 et le MAN du récepteur TNFR1. Le *Fonds de capital de risque Roche* et *SR-One*, la branche de capitaux à risques du groupe *GlaxoSmithKline*, sont des actionnaires de la société *Addex*.

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

Avertissement : Ce communiqué comporte des déclarations prospectives, qui sont identifiables par l'emploi du conditionnel ou de termes tels que « non approuvé », « actuellement en cours d'étude » « pense », « croit », « sera », « étude possible », « serait », « pourrait » ou autres tournures similaires, ou par des commentaires explicites ou implicites concernant *Addex Pharmaceuticals*, ses activités, les perspectives d'approbation réglementaires de ses produits ou les prévisions de bénéfices engendrés par ces mêmes produits. Ces déclarations reflètent le point de vue actuel de *Addex Pharmaceuticals* concernant de futurs événements, performances ou perspectives économiques et impliquant des risques et des incertitudes inhérents à leur nature même, que ces risques soient généraux ou spécifiques, connus ou inconnus et/ou tout autre facteur qui pourrait s'avérer différent des plans, objectifs, attentes, estimations et intentions exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. Les éléments évoqués ci-dessus pourraient notamment être à l'origine de différences matérielles entre les résultats actuels des modulateurs allostériques des récepteurs mGluR2, mGluR4, mGluR5, mGluR7 ou de toute autre cible thérapeutique, avec les données, performances ou résultats futurs exprimés ou sous-entendus par ces déclarations. Il n'est absolument pas garanti que les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR2, mGluR4, mGluR5 ou mGluR7 obtiennent une autorisation de vente de quelque autorité réglementaire ou pour quelque marché que ce soit. Il n'est absolument pas garanti non plus que les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR2, mGluR4, mGluR5 ou mGluR7, ou de toute autre cible thérapeutique, donnent lieu à quelque revenu que ce soit à l'avenir. Nous précisons que toute attente de gestionnaires concernant les modulateurs allostériques des récepteurs mGluR2, mGluR4, mGluR5 ou mGluR7, ou de toute autre cible thérapeutique, pourrait être influencée, entre autres, par des actes inattendus de la part de nos partenaires, par des actions ou des retards réglementaires inattendus ou par la réglementation gouvernementale en général ; par des résultats d'essais cliniques inattendus, y compris de nouvelles données cliniques inattendues ou des analyses supplémentaires inattendues des données cliniques existantes ; par la concurrence en général, par des pressions de l'État, de l'industrie ou du grand public sur les prix ; par la capacité de la société à obtenir ou préserver des brevets ou toute autre forme de protection de la propriété intellectuelle. Si l'un ou plusieurs de ces risques ou incertitudes venaient à se réaliser, ou si l'une ou plusieurs des présomptions sous-jacentes devaient s'avérer erronée, il se pourrait que les éventuels résultats diffèrent significativement de ceux qui auraient pu être anticipés, attendus, estimés ou espérés. Les informations fournies par *Addex Pharmaceuticals* dans ce communiqué datent de ce jour. Même en cas d'informations nouvelles, d'événement ultérieur ou de toute autre circonstance à venir, et à moins que les lois en vigueur ne l'exigent, *Addex Pharmaceuticals* ne s'engage nullement à mettre à jour tout ou partie des déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué.