

Addex Pharmaceuticals nomme Dr. Bharatt Chowrira comme PDG

Genève, Suisse, 15 août 2011 – Addex Pharmaceuticals (SIX:ADXN), une société biopharmaceutique pionnière dans le domaine de la recherche et la découverte de médicaments basés sur la modulation allostérique, a annoncé aujourd'hui la nomination de Dr. Bharatt Chowrira comme Président Directeur Général (PDG). Dr. Chowrira a de solides antécédents dans l'industrie biopharmaceutique avec plus de 17 ans d'expérience et une combinaison unique d'expertise en recherche, en contrat de licence, en développement commercial et expertise opérationnelle et légale.

« Nous sommes enchantés que Dr. Chowrira prenne la barre d'Addex. Dr. Chowrira a connu beaucoup de réussite dans sa carrière jusqu'à aujourd'hui, notamment avec son implication dans le redressement de deux sociétés, » a déclaré André Mueller, Président d'Addex Pharmaceuticals. « Son expertise opérationnelle en recherche et découverte de médicaments et en développement commercial sera un formidable atout pour Addex, pour nous aider à développer un pipeline thérapeutique robuste. Ses qualités de dirigeant et son expérience seront primordiales pour la finalisation et la mise en œuvre d'une nouvelle stratégie pour Addex, qui visera à apporter une valeur significative à nos actionnaires. »

Dr. Chowrira rejoint Addex après avoir occupé un poste de Vice Président Principal & Chef de l'Exploitation chez Nektar Therapeutics jusqu'à janvier 2011. Nektar Therapeutics est une société biopharmaceutique américaine, négociée sur le NASDAQ, qui développe des thérapies basées sur une chimie avancée de polymères conjugués. Chez Nektar, les responsabilités de Dr. Chowrira comprenaient la direction et la surveillance de la recherche, du contrôle et production de substances actives, de la production et des opérations ainsi que des fonctions stratégiques commerciales comme le développement de la société, les contrats de licences et le marketing. Dr. Chowrira a dirigé l'équipe chargée de la conclusion de plusieurs alliances stratégiques générant des revenus significatifs. Il a également mené l'initiative de rationaliser, de redéfinir et d'intégrer des opérations à travers les départements de recherche, de production, de développement commercial et de marketing et tous les sites de recherche et de développement. Cette stratégie plus centrée et ces opérations rationalisées chez Nektar ont conduit au développement d'un pipeline clinique et pré clinique robuste et ont engendré la création de valeur significative pour les actionnaires.

Avant Nektar, Dr. Chowrira a occupé un poste de Directeur Exécutif, dans le département Contrat de Licence Mondiale & Recherches Externes chez Merck & Co. Il était responsable de l'identification et de l'évaluation d'opportunités de partenariat de produits et de technologie dans tous les domaines thérapeutiques en Asie. Son équipe a généré des accords de partenariats stratégiques avec plusieurs grandes sociétés de la région. Dr. Chowrira a également travaillé en tant que Vice Président chez Sirna Therapeutics, filiale de Merck contrôlée à 100%, où ses responsabilités comprenaient la planification stratégique et les contrats de licences.

A Sirna Therapeutics, société biopharmaceutique spécialisée dans la recherche et le développement de médicaments ARNi, Dr. Chowrira a joué plusieurs rôles essentiels dans la restructuration et la relance de la société, dans le développement de son pipeline et de son portefeuille de propriété intellectuelle, toutes actions qui engendrèrent des bénéfices significatifs pour les actionnaires et entraînèrent l'acquisition de Sirna par Merck & Co., Inc.

« Je me réjouis de rejoindre une société pionnière reconnue comme leader dans la recherche et le développement de médicaments basés sur la modulation allostérique. Cette approche innovante est déjà validée par une poignée de médicaments allostériques sur le marché ; Addex est maintenant en position de leader dans le processus d'industrialisation de la découverte et du développement de ces molécules auparavant insaisissables, » a déclaré Dr. Chowrira. « Addex possède des bases solides, un portfolio de propriété intellectuelle et une expertise technique pour pouvoir tirer profit du formidable potentiel inexploité de sa plateforme technologique reconnue. Mon but est d'accroître rapidement ces capacités pour aborder des cibles importantes à travers de multiples nouvelles indications qui ont des besoins médicaux non satisfaits. J'ai hâte de continuer à construire à partir des succès réalisés jusqu'à présent et de poursuivre le développement des relations d'Addex au sein de l'industrie pharmaceutique et biotechnologie » a ajouté Dr. Chowrira.

Dr. Chowrira a obtenu son doctorat en Microbiologie et Génétique Moléculaire à l'université du Vermont et son Diplôme de Droit du College of Law de l'université de Denver. Dr. Chowrira est un avocat en propriété intellectuelle et un membre agréé du barreau du Colorado. Dr. Chowrira fait aussi partie du Conseil d'Administration de Traversa Therapeutics, une société biopharmaceutique basée en Californie.

Addex annonce également aujourd'hui la dissolution du comité de transition, dirigé par le Vice Président Vincent Lawton et comprenant André Mueller et le Docteur Ray Hill. Le comité de transition avait été temporairement mis en place suite au départ du précédent PDG. André Mueller a repris sa fonction de Président Non Exécutif.

Addex Pharmaceuticals (www.addexpharma.com) découvre et développe des médicaments à petites molécules basés sur la modulation allostérique, dont le potentiel est très spécifique et considérablement plus sain que les médicaments à petites molécules traditionnels. La société utilise sa plateforme technologique exclusive pour cibler des récepteurs et d'autres protéines reconnues comme cibles à fort potentiel pour le traitement de maladies importantes. Les produits phares de la compagnie sont en essais cliniques de Phase IIa : dipraglurant (ADX48621 un mGluR5 modulateur allostérique négatif ou MAN) dans le traitement de la dyskinésie induite par la L-dopa dans la maladie de Parkinson (MP-DIL) et pour l'ADX71149 (mGluR2 modulateur allostérique positif ou MAP) dans le traitement de la schizophrénie, développé par notre partenaire Janssen Pharmaceuticals, Inc. Un autre partenaire, Merck & Co., Inc., est en train de développer mGluR4 MAP pour le traitement de la maladie de Parkinson. Parmi les autres programmes en cours en phase pré clinique figurent : mGluR2 MAN pour le traitement de la maladie d'Alzheimer et la dépression ; GLP1R MAP pour le diabète de type 2 ; FSHR MAN pour l'endométrie et l'hyperplasie bénigne de la prostate ; et GABABR MAP pour la douleur chronique, l'incontinence et d'autres maladies. En outre, Addex poursuit des programmes de découverte pour identifier des modulateurs allostériques de : récepteur tyrosine kinase superfamily (RTK), y compris un TrkB MAP pour le traitement de maladies neurodégénératives (telles que les maladies d'Alzheimer, de Parkinson et d'Huntington) ; le récepteur TNF superfamily comprenant le TNFR1 MAN pour le traitement de conditions inflammatoires (comme l'arthrite rhumatoïde) ; et la famille du récepteur interleukine tels que IL1R1 MAN pour la goutte et le diabète de type 2.

Chris Maggos
Business Development & Communication
Addex Pharmaceuticals
+41 22 884 15 11
[chris.maggos\(at\)addexpharma.com](mailto:chris.maggos@addexpharma.com)

Disclaimer: The foregoing release may contain 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, future economic performance or prospects, and, by their very nature, involve inherent risks and uncertainties, both general and specific, whether known or unknown, and/or any other factor that may materially differ from the plans, objectives, expectations, estimates and intentions expressed or implied in such forward-looking statements. Such may in particular cause actual results with allosteric modulators of mGluR2, mGluR4, mGluR5, GABABR, FSHR, GLP1R, TNFR1, IL1R1, RTK, TrkB 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 mGluR2, mGluR4, mGluR5, GABABR, FSHR, GLP1R, TNFR1, IL1R1, RTK, TrkB or other therapeutics targets will be approved for sale in any market or by any regulatory authority. Nor can there be any guarantee that allosteric modulators of mGluR2, mGluR4, mGluR5, GABABR, FSHR, GLP1R, TNFR1, IL1R1, RTK, TrkB 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 mGluR2, mGluR4, mGluR5, GABABR, FSHR, GLP1R, TNFR1, IL1R1, RTK, TrkB 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 Ltd 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, except as may be required by applicable laws.