

# Asit Biotech en forte hausse après le traitement d'un premier patient

PAR DENIS LANTOINE | [INVESTIR.FR](#) | LE 31/01/19 À 10:55 [@dlantoine](#)

**La biotech belge annonce le traitement d'un premier patient dans le cadre d'une étude de phase III pour la rhinite allergique aux pollens de graminées. Un préalable à une commercialisation sur le marché allemand. La Bourse apprécie.**



Asit Biotech en forte hausse après le traitement d'un premier patient | Crédits photo : ASIT Biotech

## L'analyse (Investir)

Asit Biotech grimpe de près de 15% en Bourse jeudi. La **biotech** belge spécialisée dans la recherche et le développement de produits d'immunothérapie innovants pour le traitement des allergies, a annoncé qu'un premier patient a été traité via son médicament candidat gp-ASIT+ dans le cadre de l'étude de phase III menée dans le domaine de la rhinite allergique aux pollens de graminées.

Ce premier traitement a été réalisé, conformément au calendrier, en **Allemagne**, dans le centre de Memmingen, et qui doit constituer un préalable à la soumission d'une demande d'enregistrement outre-Rhin.

Les patients de l'étude sont recrutés

selon un protocole amélioré sur la base des enseignements tirés de la première étude de phase III, qui a d'ores et déjà démontré l'efficacité de gp-ASIT+, injecté en sous-cutané, par rapport au placebo, pour cibler les patients les plus allergiques. Un traitement de 3 semaines (4 visites chez le médecin) doit permettre de protéger les patients allergiques tout au long de la saison des pollens de graminées.

## **Résultats disponibles en décembre**

L'étude prévoit d'inclure au total 624 patients dans 79 centres, répartis dans six pays européens, qui disposent d'un historique régulier d'exposition élevée aux pollens. L'ensemble des patients devraient être traités avant le début de la prochaine saison des pollens. La dernière visite du dernier patient est prévue à la fin du troisième trimestre 2019 et les résultats pourraient être disponibles en décembre de cette année.

L'objectif primaire de l'étude consiste en la réduction de 20% du score combiné de symptômes cliniques et de prise de médicaments (CSMS) dans le groupe traité par rapport au groupe placebo. En cas d'atteinte de l'objectif primaire, l'autorité sanitaire allemande, cette étude devrait permettre de demander une autorisation de mise sur le marché de gp-ASIT+.