

Acticor Biotech reçoit la deuxième partie du financement de Mediolanum

Acticor Biotech, société de biotechnologie spécialisée dans le traitement d'urgence de l'Accident Vasculaire Cérébral (AVC), annonce aujourd'hui avoir reçu son deuxième financement de la part de Mediolanum, son partenaire pharmaceutique. La société a finalisé les études toxicologiques préliminaires et réglementaires sur des primates avec ACT017, son candidat médicament dans le traitement d'urgence de l'AVC ischémique. Lequel a été déclaré sûr et n'a entraîné aucun saignement ou effet toxique, à toutes les doses testées.

En parallèle, Acticor Biotech a finalisé son premier lot BPF chez Merck Millipore. Le lot sera utilisé lors de l'essai clinique de phase I chez 48 volontaires sains, qui devrait débuter en octobre 2017 et se terminer en janvier 2018.

Le plan de la Phase 2 d'essai clinique est déjà finalisé pour prendre la suite de la phase 1 à la fin du deuxième trimestre 2018, une fois que le profil de sécurité aura été établi.

