

CROSSJECT consulte plusieurs autorités de santé en Europe pour valider sa stratégie réglementaire

7 novembre 2016

CROSSJECT, « specialty pharma » qui développe un portefeuille de médicaments combinés innovants dédiés aux situations d'urgence, annonce avoir consulté plusieurs agences réglementaires pour des avis consultatifs sur plusieurs molécules en développement.

CROSSJECT vient de consulter le BfArM (Institut fédéral des médicaments et dispositifs médicaux), l'agence réglementaire allemande, dans le cadre de son programme Zeneo® Hydrocortisone, indiqué dans l'insuffisance surrénale aiguë, qui est une situation de crise pour laquelle il n'existe aujourd'hui pas de traitement adapté.

En août dernier, CROSSJECT a consulté la MHRA (Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency), l'agence réglementaire britannique, au sujet du produit Zeneo® Midazolam et de son plan de développement clinique et réglementaire. Destiné à une utilisation par l'entourage du patient lors de la crise épileptique, une situation d'urgence, Zeneo® Midazolam apportera une solution en moins de 2 minutes, répondant ainsi à un besoin médical actuellement non satisfait.

De même, CROSSJECT avait consulté l'Agence des Médicaments suédoise (Medical Products Agency) en 2015 pour compléter son analyse réglementaire dans le cadre de son programme Zeneo® Méthotrexate dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde.

Patrick Alexandre, Président et fondateur de CROSSJECT, déclare : « Consulter les différentes agences réglementaires européennes nous permet d'établir le dialogue sur nos produits et de franchir sereinement les différentes étapes de leur plan de développement. Ces avis consultatifs confortent par ailleurs notre stratégie, destinée à répondre aux attentes des patients faces aux pathologies de l'urgence.»

Contacts

CROSSJECT

Patrick Alexandre / Timothée Muller
info@CROSSJECT.com

Actifin

Benjamin Lehari - +33 (0)1 56 88 11 25
blehari@actifin.fr

Citigate Dewe Rogerson

Laurence Bault - +33 (0)1 53 32 84 78
laurence.bault@citigate.fr

A propos de CROSSJECT • www.CROSSJECT.com

CROSSJECT (Code ISIN : FRO011716265 Mnémo : ALCJ) est une « specialty pharma » qui développe et prévoit de commercialiser un portefeuille de médicaments dédiés aux situations d'urgence (overdoses, migraines sévères, épilepsie, paralysies temporaires, chocs anaphylactiques,...). Avec son système d'injection sans aiguille breveté Zeneo®, CROSSJECT apporte une efficacité aux situations d'urgence en permettant l'auto-administration simple de médicaments. CROSSJECT est positionné sur des marchés en forte croissance qui représentent plus de 10 milliards de dollars*. CROSSJECT est coté sur le marché Alternext depuis février 2014.

Sources * : Datamonitor 2015, Anaes 2015, Int J Emerg Med (2008) et Société



Suivez-nous sur Twitter : @Crossject_

Avertissement

Ce communiqué peut contenir des informations de nature prévisionnelle. Ces informations constituent soit des tendances, soit des objectifs, et ne sauraient être regardées comme des prévisions de résultat ou de tout autre indicateur de performance. Ces informations sont soumises par nature à des risques et incertitudes, qui peuvent dans certains cas être hors de contrôle de la Société, spécialement dans le cadre d'un processus de R&D. Une description plus détaillée de ces risques et incertitudes figure dans le Document de Base de la Société, disponible sur son site internet (www.CROSSJECT.com).