

## Feu vert de la FDA pour un essai clinique de phase 2 d'un vaccin contre le VIH

Zitouni IMOUNACHEN - 2016-05-23 17:04:38 - Vu sur pharmacie.ma

InnaVirVax, la société biopharmaceutique basée au Genopole® d'Evry et spécialisée dans le développement d'immunothérapies pour les pathologies infectieuses, vient de recevoir le feu vert de la FDA pour le lancement d'une étude clinique de phase 2 de VAC-3S, son immunothérapie la plus avancée, dans la guérison fonctionnelle des patients atteints par le VIH.

« Suite aux résultats cliniques très prometteurs obtenus par VAC-3S en Europe, faisant ressortir des effets bénéfiques sur les marqueurs immuno-virologiques de l'infection par le VIH dont une diminution de l'ADN proviral, cette nouvelle étude clinique de phase 2 sera menée dans le cadre d'un objectif thérapeutique de guérison fonctionnelle ou rémission », indique la société dans un communiqué. « Pour atteindre cet objectif, il faut réduire et contrôler le réservoir viral, cela permettant de retarder et de stopper la réapparition du virus dans le sang chez les patients porteurs du VIH après une interruption de traitement antirétroviral », poursuit-elle.

Cet essai sera conduit aux Etats-Unis notamment dans le centre clinique de référence de la Northwestern University à Chicago. Les patients seront traités pendant 36 semaines avant d'interrompre leur traitement antirétroviral sous suivi médical étroit, l'objectif étant de déterminer la durée pendant laquelle les patients peuvent contrôler leur charge virale en l'absence de traitement antirétroviral. Ce traitement sera réinstauré dès la remontée de la charge virale selon des critères bien définis.