

**LA SOCIÉTÉ AEGERA THÉRAPEUTIQUE ENTREPREND L'ESSAI CLINIQUE DE PHASE 2 SUR SON COMPOSÉ AEG33773, UNE MICROMOLÉCULE CIBLANT LA DOULEUR NEUROPATHIQUE**

**MONTRÉAL, 6 mai 2009** — Aegera Thérapeutique est heureuse d'annoncer le lancement de l'étude clinique de phase 2a de validation de concept sur AEG33773, une micromolécule novatrice assimilable oralement destinée à traiter les patients atteints de neuropathie diabétique douloureuse, une indication mal desservi par les médicaments sur le marché actuel.

Cet essai de phase 2a s'intitule : ***Étude multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, comparant l'innocuité et l'efficacité AEG33773 opposé à un placebo chez des patients souffrant de neuropathie diabétique périphérique.*** Il vise à évaluer l'efficacité, l'innocuité et la tolérabilité de ce composé administré à trois doses différentes à des patients diabétiques souffrant de douleurs neuropathiques significatives. L'étude est actuellement en cours au Canada. La société Aegera poursuivra bientôt l'étude dans des sites aux États-Unis où le composé à titre de DNR a complété avec succès le processus d'examen de la FDA, ainsi qu'en Europe où les organismes de réglementation examinent actuellement le dossier réglementaire.

«Nous sommes très enthousiasmés par cette étude de phase 2 portant sur AEG33773 dont les données précliniques sur de multiples modèles de douleurs neuropathiques et inflammatoires *in vivo* se sont avérées très solides. En outre, le potentiel AEG33773 pourrait dépasser largement les neuropathies diabétiques et s'étendre à l'ensemble des douleurs chroniques», a fait remarquer le Dr Jacques Jolivet, Premier vice-président du développement clinique chez Aegera.

«Maintenant que les études de phase 1 portant sur l'innocuité du AEG33773 ont été complétées avec succès et que débute le premier essai de phase 2a sur des patients diabétiques souffrant de douleurs neuropathiques significatives, nous nous concentrons à mener à bien la présente étude tout en nous efforçant d'identifier un partenaire en recherche compétent. Notre agent novateur pourra ainsi être développé rapidement et efficacement pour son application première tout en explorant les possibilités de l'appliquer à d'autres maladies de façon à élargir cette franchise à une échelle globale», a ajouté Michael J. Berendt, Ph.D, Président-directeur général chez Aegera.

**À propos d'Aegera Thérapeutique Inc. ([www.aegera.com](http://www.aegera.com))**

Aegera Thérapeutiques est une société de biotechnologie de stade clinique spécialisée dans le développement de médicaments à cible définie destinés à combler des besoins médicaux importants insatisfaits jusqu'à présent. Outre AEG33773, la société a deux autres programmes en cours de développement clinique :

- AEG35156 cible la protéine antiapoptotique clé XIAP. Il fait présentement l'objet d'essais cliniques multiples randomisés de phase 2.
- AEG40826 (HGS1029) est une micromolécule inhibitrice des protéines pan-IAP en cours de développement de phase 1. Ce composé a démontré au cours des essais précliniques une action très prometteuse. Son développement à des fins d'oncologie se fait en partenariat avec Human Genome Sciences inc. (Nasdaq : HGS1) pour tous les pays à l'exception du Japon.

**Pour de plus amples renseignements :**

Donald Olds, M.Sc., MBA

Directeur de l'exploitation et Directeur financier

Aegera Thérapeutique Inc.

Tél. : (514) 288-5532, poste 295

Courriel : [donald.olds@aegea.com](mailto:donald.olds@aegea.com)