



## Communiqué de presse

### Pharnext soutient et participe aux 27<sup>e</sup> Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique (SFNP) à Paris

**PARIS, France, le 6 mars 2023 à 8h30 (CET) – Pharnext SCA (FR001400BV89 - ALPHA)** (la « Société »), société biopharmaceutique à un stade clinique avancé développant de nouvelles thérapies pour des maladies neurodégénératives sans solution thérapeutique satisfaisante, annonce aujourd'hui son soutien à l'organisation et sa participation aux 27<sup>e</sup> Journées de la Société Francophone du Nerf Périphérique (SFNP) qui se tiendront à Paris les 10 et 11 mars 2023.

Cette réunion d'éducation médicale s'adresse aux neurologues hospitaliers et de ville qui prennent en charge des patients atteints de maladies du système nerveux périphérique et des muscles, dont notamment la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A), maladie dans laquelle le candidat médicament le plus avancé de Pharnext, PXT3003, est en Phase III pivot de développement. Cette réunion proposera une approche transversale de ces pathologies, conjuguant le point de vue clinique et les dernières informations scientifiques dans le domaine.

Afin de renforcer ses liens avec la communauté médicale impliquée dans la prise en charge des maladies neuromusculaires comme la CMT1A en France, Pharnext a décidé de soutenir et de participer aux 27<sup>e</sup> Journées de la SFNP. L'équipe de Pharnext tiendra un stand sur la durée du congrès.

Les Journées de la SFNP se tiendront aux Salons de l'Aveyron, 17 Rue de l'Aubrac, à Paris 12. Plus d'informations sur cet évènement d'éducation médicale sont disponibles sur [www.journees-sfnp.fr](http://www.journees-sfnp.fr)

#### À propos de Pharnext

Pharnext est une société biopharmaceutique à un stade clinique avancé, qui développe de nouvelles thérapies pour les maladies neurodégénératives actuellement sans solution thérapeutique satisfaisante. Pharnext possède un nouveau candidat médicament, PXT3003, en développement dans la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A (CMT1A), une neuropathie périphérique héréditaire, rare et invalidante. PXT3003 bénéficie du statut de médicament orphelin en Europe et aux Etats-Unis. En 2018, PXT3003 a terminé une étude clinique de Phase III, l'essai PLEO-CMT, avec des résultats préliminaires encourageants. Cet essai a été suivi d'une étude d'extension en ouvert, l'essai PLEO-CMT-FU, dans laquelle 120 patients poursuivent encore actuellement le traitement avec PXT3003. Les résultats à long terme suggèrent un bénéfice maintenu, en termes de tolérance et d'efficacité, après une durée totale d'étude clinique de 5 ans. Une étude clinique pivot de Phase III internationale, l'essai PREMIER, est en cours, dans laquelle 387 patients atteints de CMT1A ont été inclus. Les premiers résultats de l'essai PREMIER sont attendus au quatrième trimestre 2023. PXT3003 a été découvert avec l'approche R&D de Pleotherapy™. Pharnext attire l'attention des investisseurs sur les facteurs de risques, notamment financiers, détaillés dans ses rapports financiers. Plus d'information sur [www.pharnext.com](http://www.pharnext.com). Pharnext est cotée sur le marché Euronext Growth à Paris (code ISIN : FR001400BV89).

#### Contacts

**Relations Presse (International)**  
Consilium Strategic Communications  
Mary-Jane Elliott  
Sukaina Virji  
Alexandra Harrison  
[pharnext@consilium-comms.com](mailto:pharnext@consilium-comms.com)

**Relations Presse Financière**  
ACTUS finance & communication  
Déborah Schwarz  
[dschwartz@actus.fr](mailto:dschwartz@actus.fr)  
+33 (0)1 53 67 36 35

**Relation Investisseurs**  
ACTUS finance & communication  
Jérôme Fabreguettes Leib  
[pharnext@actus.fr](mailto:pharnext@actus.fr)  
+33 (0)1 53 67 36 78