

Une nouvelle ère

thérapeutique à la conquête du monde

DOSSIER DE PRESSE

À destination exclusive des journalistes et éditeurs de presse. INS-068-05/2020

Vectans Pharma, une entreprise internationale innovante

Fondée en 2015, Vectans Pharma est une entreprise pharmaceutique internationale.

Sa technologie Lauriad[®], issue de la R&D française, propose de nouvelles perspectives thérapeutiques. En effet, cette technologie innovante permet une diffusion ciblée et prolongée du principe actif. Elle optimise ainsi l'efficacité et l'observance du traitement pour le bénéfice du patient¹.

Le portefeuille actuel de Vectans Pharma comprend deux médicaments :

- · Sitavig®, est indiqué dans les récurrences de l'herpès labial chez le patient immunocompétent
- · Loramyc®, qui traite les candidoses oropharyngées pour patients immunodéprimés.

Ces produits sont approuvés par les autorités de santé européennes (EMA), les autorités de santé américaines (FDA) et les autorités de santé japonaises (PMDA)*.

Une stratégie économique mondiale



Vectans Pharma est présent dans 11 pays

Le business development de la société repose sur la signature de contrats de licence avec des laboratoires internationaux pour la diffusion de ses produits. Vectans Pharma compte aujourd'hui 11 partenaires licenciés dans le monde.

Loramyc® est disponible aux États-Unis, au Japon, en Italie et en France ; Sitavig® est commercialisé aux États-Unis et en France.

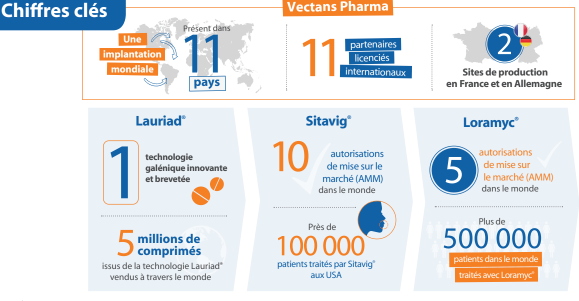
Des projets d'enregistrements et procédures de dépôts d'autorisation de mise sur le marché sont en cours.

Accord de licence exclusive avec le laboratoire Moksha8**

En 2020, Vectans Pharma a signé un contrat de licence avec Moksha8* pour la **diffusion de Loramyc® au Brésil et au Mexique**.

L'indication de Loramyc® sera la candidose oropharyngée, pour laquelle **le Brésil fait partie des trois premiers** marchés mondiaux (Source : IQVIA).

Parallèlement, Vectans Pharma développe de nouvelles thérapeutiques associant la technologie Lauriad® à un principe actif existant.



^{*} Seul Loramyc[®] est approuvé au Japon.

^{**} Moksha8 est une entreprise pharmaceutique qui se concentre sur l'octroi de licences, la commercialisation et la distribution des thérapeutiques innovantes et établies sur les deux plus grands marchés d'Amérique latine: Brésil et Mexique. Moksha8 est une société de portefeuille de Montreux Equity Partners.

Lauriad[®]: une technologie innovante pour de nouvelles opportunités pharmaceutiques

La technologie Lauriad® est un système d'administration de médicaments innovant et breveté. L'innovation consiste en un comprimé muco-adhésif, qui assure une diffusion ciblée et prolongée du principe actif et optimise l'observance du patient.

La formulation du comprimé est basée sur la **combinaison d'un nouveau polymère biodégradable** naturel dérivé du lait avec une matrice hydrophile d'hypromellose et associée à **l'ingrédient pharmaceutique actif** (IPA).

Lorsqu'il est appliqué sous la lèvre, dans la fosse canine de la gencive supérieure d'un patient, le comprimé adhère et se dissout lentement, ce qui permet la libération progressive de l'IPA.

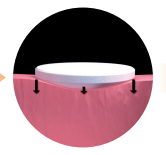


L'assimilation du principe actif se fait par un passage systémique régulé, sans passage hépatique.



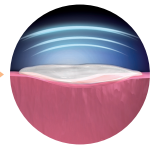
- Application du comprimé muco-adhésif sur la gencive au niveau de la fosse canine
- Hydratation de la matrice hydrophile

Muco-adhésion immédiate



- Adhésion à la muqueuse gingivale
- Hydratation des protéines du lait et interaction des protéines

Muco-adhésion prolongée



 Libération progressive du principe actif grâce à la matrice

Diffusion de l'IPA puis dissolution complète du comprimé

Sitavig[®] et Loramyc[®] : deux produits approuvés par les autorités de santé au niveau mondial

Sitavig® et Loramyc® constituent deux réponses nouvelles à des pathologies fréquentes de la muqueuse buccale.

Ces produits associent la technologie Lauriad® à des principes actifs :

- l'aciclovir pour Sitavig[®]
- le miconazole pour Loramyc®.





Sitavig® est indiqué dans l'herpès labial chez l'adulte immunocompétent ayant de fréquentes poussées d'herpès².

L'herpès labial est dû à une infection par le virus Herpes simplex de type 1 ou 2.

90% de la population est porteuse de ce virus³ et environ 10% de la population souffre d'herpès labial récidivant (apparition d'un bouton de fièvre)². En moyenne, les sujets font 3 à 4 poussées par an⁴.

Même s'il s'agit d'une maladie bénigne, les répercussions sur la qualité de vie sont importantes. Une étude en France a montré que 80 % des patients étaient affectés dans leur vie sociale ; 21 % ayant même dû arrêter de travailler⁴.



- 9 brevets délivrés dans 39 pays
- 10 AMM dans le monde
- 2 procédures de dépôt d'AMM en cours
- Près de 100 000 patients traités par Sitavig® aux États-Unis



Loramyc® est le premier médicament issu d'une biotech française à avoir été approuvé par la FDA.

Il est indiqué dans le traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés⁵.

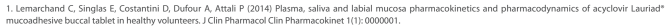
Les candidoses oropharyngées sont des infections dues à des levures (Candida), présentes naturellement chez la majorité des sujets sains dans la cavité buccale notamment. À l'occasion d'une diminution des défenses immunitaires, les Candida deviennent alors des agents pathogènes.

Ces infections sont induites par certains traitements (radiothérapie chez les patients atteints d'un cancer de la tête et du cou par exemple) et par certaines maladies chroniques (patients infectés par le VIH, patients diabétiques).

En France, environ 6 500 patients VIH positifs et 4 000 patients atteints d'un cancer des voies aérodigestives supérieures (VADS) sont susceptibles de développer une candidose oropharyngée chaque année⁶.

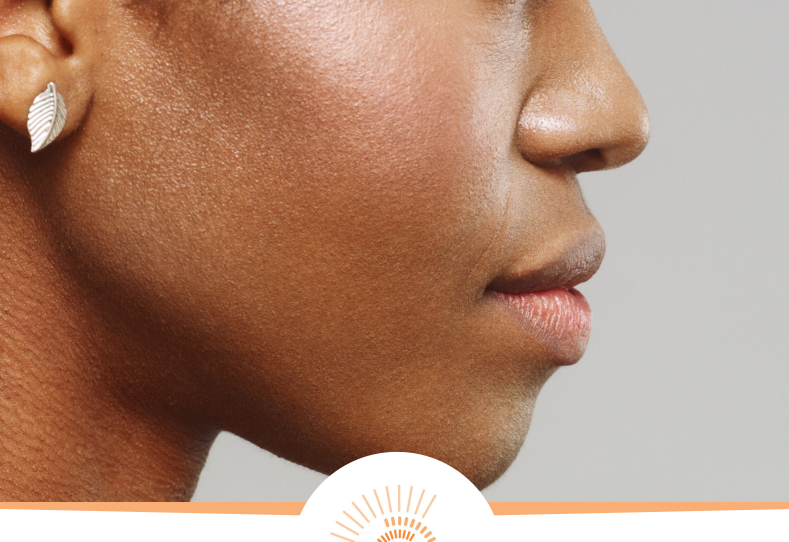


- 5 brevets délivrés dans 17 pays
- 6 AMM dans le monde
- 2 procédures de dépôt d'AMM en cours
- Plus de 500 000 patients traités par Loramyc® dans le monde entier
- Plus de 6,3 millions de journées de traitements



- 2. Résumé des Caractéristiques du Produit Sitavig $^{\circ}$ 50 mg.
- 3. Mokni M. Infections par les virus herpès simplex 1 et 2. In : Dermatologie infectieuse, El Hayderi L, Nikkels A, Derm. Elsevier/Masson; 2014. p.5-14.
- 4. Dreno B, Malkin J-E, Saiag P. Understanding recurrent herpes labialis management and impact on patients' quality of life: the HERPESCOPE study. Eur J Dermatol 2013; 23(4): 491-9
- 5. Résumé des Caractéristiques du Produit Loramyc® 50 mg.
- 6. HAS. Avis de la Commission de la transparence Loramyc® 50 mg. 28 mars 2007.





VECTANS PHARMA

Contacts presse

BUZZ & COMPAGNIE

- Mélanie Voisard
 06 12 52 53 15
 melanie.voisard@buzzetcompagnie.com
- Christelle Distinguin
 06 09 96 51 70
 christelle.distinguin@buzzetcompagnie.com

www.vectanspharma.com



