

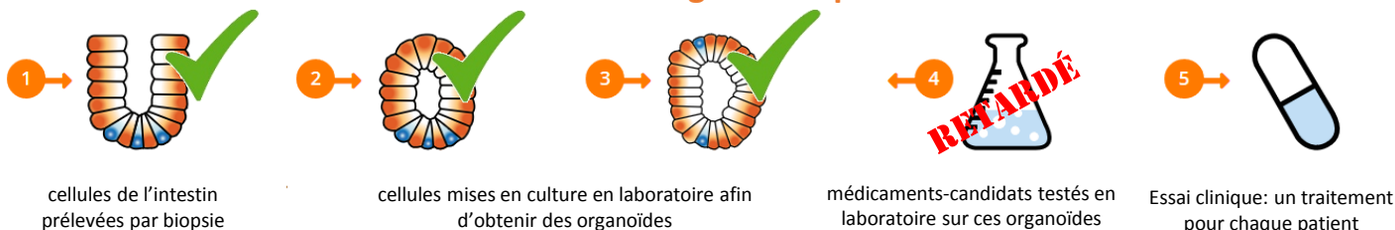
Informations HIT-CF Europe



Août 2020

Le projet HIT-CF a pour objectif d'apporter des nouvelles options de traitements pour les personnes atteintes de mucoviscidose avec un profil génétique ultra-rare. L'objectif du projet est d'évaluer l'efficacité et la sécurité de médicaments candidats proposés par Eloxx Pharmaceuticals et Proteostasis Therapeutics Inc. (PTI) chez des patients sélectionnés grâce aux tests réalisés en laboratoire sur leurs organoïdes.

Entre septembre 2018 et mars 2020, 502 patients de toute l'Europe ont été inclus dans HIT-CF et leurs organoïdes produits!



En raison de la pandémie de la Covid-19 et des mesures de précaution afin d'empêcher la propagation du virus, les tests des médicaments ont été suspendus entre mars et mai.

Quelle est la situation actuelle?



Depuis la fin mai, les tests des médicaments-candidats ont progressivement repris. Sur la base du génotype du patient, des composés de PTI et de Eloxx ou les deux sont testés sur les organoïdes dont la réponse au médicament sera mesurée.

Les tests avec les composés de PTI devraient être terminés d'ici la fin 2020, après quoi au moins 50 participants couvrant un éventail de réponses des organoïdes seront sélectionnés pour l'étude PTI. Par la suite, les composés Eloxx seront testés.

Plus d'infos: voir la [FAQ's](#) des participants sur le [site web HIT-CF](#), ou écrire à HITCF@umcutrecht.nl

Puis-je recevoir plus d'informations sur les candidats-médicaments qui ont été testés sur mon organoïde en laboratoire et sur la façon dont il a réagi? Vous recevrez des informations sur les résultats des tests sur votre organoïde qu'une fois les essais cliniques terminés. Toutefois, de nombreux médicaments testés ne sont pas encore disponibles pour un usage en clinique. Par conséquent, en fonction de leur état de développement, nous ne serons pas toujours en mesure de vous communiquer les détails de votre réponse organoïde par médicament.

Fin 2020, au plus tôt, l'essai clinique de PTI sera lancé :

Il s'agit d'un protocole croisé en double aveugle, versus placebo, approuvé par l'ECFS-CTN*. L'essai devrait être réalisé dans 14 pays (voir carte), mais cela dépendra de l'endroit où se trouveront les participants à l'étude.

Eloxx: Après l'été, le protocole de l'étude de Eloxx sera soumis à l'ECFS-CTN.

*ECFS-CTN: réseau européen de recherche clinique en mucoviscidose

