



Pixium Vision annonce la reprise de l'étude de faisabilité du Système Prima en France

- *La rééducation et le recrutement des patients avaient été reportés en raison de la situation COVID-19*
- *Pixium Vision poursuit la préparation de l'étude pivot PRIMAVera*

Paris, 8 juin 2020 - 17 :45 CEST - Pixium Vision (Euronext Growth Paris - FR0011950641 - ALPIX société de bioélectronique qui développe des systèmes de vision bionique innovants pour permettre aux patients qui ont perdu la vue de vivre de manière plus autonome, annonce aujourd'hui la reprise de l'étude de faisabilité du Système Prima en France, alors que la pression du COVID-19 sur les systèmes de santé diminue.

Pixium Vision avait décidé en mars 2020 de suspendre le programme de rééducation de l'étude de faisabilité en France afin de réduire la charge sur les professionnels de santé et leurs institutions et d'éviter de mettre les patients en danger. Les patients de l'étude française, déjà implantés avec l'implant PRIMA, ont repris le processus de rééducation, un processus de plusieurs mois au cours duquel les patients implantés apprennent à mieux utiliser le Système Prima et à optimiser leur expérience visuelle. Des premières données sur 36 mois sont attendues fin 2020.

« *Nous sommes ravis de poursuivre le processus de suivi de l'étude et de retrouver la dynamique que nos patients ont connu au cours des deux dernières années de l'étude. Les résultats obtenus à ce jour sont extrêmement encourageants et nous sommes impatients d'entrer dans la prochaine phase, qui nous permettra de mieux comprendre les bénéfices du Système Prima, dans la réalisation des tâches de la vie quotidienne ; mais aussi son potentiel dans l'amélioration de la qualité de vie des patients* », a déclaré le Dr Saddek Mohand-Saïd, Chef du Centre d'Investigation Clinique de l'Hôpital Quinze-Vingts (Paris, France).

Aux États-Unis, une deuxième étude de faisabilité a débuté et deux patients ont déjà été implantés et activés avec succès. Compte tenu de la situation relative à la pandémie de COVID-19, le programme de rééducation de ces patients ainsi que le recrutement de nouveaux patients ont également été suspendus. Le programme devrait reprendre dès que la situation le permettra.

Des données sur 18 mois récemment publiées ont montré la capacité des patients à combiner une vision résiduelle naturelle avec une vision centrale prothétique dans la population atteinte de la forme sèche de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA). Les patients ont eu une amélioration significative de la vision, gagnant en moyenne 0,5 logMAR (correspondant à une amélioration de 5 lignes) ; une amélioration qui pourrait faire la différence entre reconnaître ou non des lettres sur un panneau de rue. Pixium Vision est prêt à engager l'étude pivot PRIMAVera qui confirmera la sécurité et les bénéfices pour les patients ; cette étude est nécessaire à l'obtention des autorisations de commercialisation.

« *Nous sommes très heureux d'avoir pu rapidement reprendre notre étude de faisabilité en France et aller de l'avant avec ce projet passionnant. Le Système Prima a montré d'excellents résultats dans l'amélioration de la vision des patients et a le potentiel d'améliorer considérablement la qualité de vie et de redonner de l'autonomie aux personnes souffrant de DMLA sèche qui n'ont actuellement aucune option de traitement. Nous sommes impatients de générer de nouvelles données sur la base de cette étude française et d'aller de l'avant avec le dépôt du dossier de notre étude pivot PRIMAVera dès que la situation COVID-19 le permettra* », a déclaré Lloyd Diamond, Directeur Général de Pixium Vision.

Contacts

Pixium Vision

Lloyd Diamond
Directeur Général
investors@pixium-vision.com
+33 1 76 21 47 49

Media relations LifeSci Advisors

Sophie Baumont
sophie@lifesciadvisors.com
+33 6 27 74 74 49

Investor Relations LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com
+33 6 69 99 37 83

À PROPOS DE PIXIUM VISION

La mission de Pixium Vision est de créer un monde de vision bionique pour permettre à ceux qui ont perdu la vue de récupérer en partie leur perception visuelle et gagner en autonomie. Les systèmes de vision bionique de Pixium Vision sont associés à une intervention chirurgicale et à une période de rééducation.

Pixium Vision conduit des études cliniques de faisabilité avec son système Prima, son implant sous-rétinien miniaturisé et sans fil, chez des patients qui ont perdu la vue par dégénérescence rétinienne liée à la forme sèche de la Dégénérescence Maculaire Liée à l'Age (DMLA). Pixium Vision travaille en étroite collaboration avec des partenaires académiques de renommée mondiale tels que, l'Université Stanford en Californie, l'Institut de la Vision à Paris, le Moorfields Eye Hospital de Londres et l'Institute of Ocular Microsurgery (IMO) de Barcelone et l'UPMC de Pittsburgh (USA). La société est certifiée EN ISO 13485. Pixium Vision a reçu la qualification « Entreprise Innovante » par Bpifrance

Pour plus d'informations: <http://www.pixium-vision.com/fr>

Suivez nous sur [@PixiumVision](https://twitter.com/PixiumVision); www.facebook.com/pixiumvision

Linked [in www.linkedin.com/company/pixium-vision](https://www.linkedin.com/company/pixium-vision)



Pixium Vision est coté sur Euronext Growth Paris
ISIN : FR0011950641 ; Mnemo : ALPIX

Pixium Vision est intégré à l'indice Euronext GROWTH ALLSHARE

Les actions Pixium Vision sont éligibles PEA-PME et FCPI