

Le 2 décembre 2020,

Chère communauté Angelman,

Comme vous l'avez probablement entendu, nous avons annoncé hier les données essentielles de notre essai thérapeutique de phase 3 NEPTUNE pour le traitement du syndrome d'Angelman. La molécule OV101 (gaboxadol) n'a pas atteint ses objectifs primaires, ce qui est à la fois inattendu et décevant.

Malgré les résultats d'hier, je suis encouragé par le fait qu'avec le soutien de la communauté Angelman, Ovid peut encore transformer la vie des personnes atteintes et de leurs familles. Nous avons préparé le chemin pour d'autres traitements potentiels et nous soutenons cette démarche. Nous sommes encouragés par le nombre de laboratoires pharmaceutiques et autres engagés sur ce chemin. Il y a un réel espoir pour le futur.

Concernant OV101 : dans les jours, semaines, mois à venir, nous évaluerons les données de l'essai pour apprendre et comprendre pourquoi nous avons obtenu ce résultat. De plus, nous pensons poursuivre l'étude ouverte ELARA et rendre compte des résultats intermédiaires dans le premier trimestre 2021.

Par ailleurs, nous allons faire avancer les programmes préliminaires sur le mRNA et shRNA (OV881/OV882) et fournirons des mises à jour de ces programmes sur le syndrome d'Angelman.

Je me joins à toute l'équipe d'Ovid pour vous remercier de votre support et votre collaboration. Nous sommes résolus à faire avancer notre mission commune pour apporter de possibles traitements aux individus et aux familles touchées par le syndrome d'Angelman.

N'hésitez pas à nous contacter si vous souhaitez poursuivre la discussion. Je vous souhaite à vous, à vos familles et à toute la communauté Angelman tous mes vœux pour les fêtes et la nouvelle année,

Jeremy Levin

PDG d'Ovid