

Le partenaire de Medincell, Teva, a présenté de nouvelles données sur l'olanzapine LAI et sur UZEDY® lors du Psych Congress 2026

De nouvelles données de Phase 3 sur l'olanzapine LAI, en cours d'examen réglementaire, apportent un éclairage complémentaire sur la stabilisation des patients, l'efficacité à long terme et les stratégies de transition thérapeutique

De nouvelles données en vie réelle confirment les bénéfices cliniques et médico-économiques de UZEDY® dans la prise en charge de la schizophrénie et du trouble bipolaire de type I

Le partenaire de Medincell, Teva, a présenté de nouvelles données sur l'olanzapine injectable à action prolongée (LAI) en cours d'examen réglementaire, et UZEDY®, deux traitements utilisant la technologie propriétaire BEPO® de Medincell, licenciée à Teva sous le nom SteadyTeq™. Ces données ont été présentées lors du Psych Congress 2026, qui s'est tenu du 15 au 19 septembre à la Nouvelle-Orléans.

Teva a présenté de nouvelles analyses post hoc issues de l'étude de phase 3 SOLARIS, évaluant son olanzapine LAI administrée une fois par mois par voie sous-cutanée dans le traitement de la schizophrénie chez l'adulte. Au cours de la période de traitement à long terme, 56 % des participants ont atteint un état de stabilisation clinique. Parmi ces patients stabilisés, seulement 4 % ont présenté une rechute ultérieure, tandis que 21 % des patients traités pendant au moins six mois ont satisfait aux critères de rémission définis par l'étude.

D'autres analyses ont quant à elles apporté de nouveaux éléments sur les modalités potentielles de transition depuis des traitements par olanzapine orale ou injectable à courte durée d'action.

L'olanzapine LAI est un traitement encore en développement qui n'est actuellement approuvé par aucune autorité réglementaire. Une décision de la Food and Drug Administration (FDA) américaine est attendue au cours du quatrième trimestre 2026.

Teva a également présenté de nouvelles données en vie réelle sur UZEDY®, montrant une meilleure continuité du traitement chez les adultes atteints de schizophrénie par rapport à plusieurs autres antipsychotiques injectables à action prolongée, ainsi qu'une réduction de l'utilisation des ressources de santé par rapport au palmitate de palipéridone administré mensuellement. D'autres analyses ont par ailleurs évalué les résultats observés chez des adultes atteints de trouble bipolaire de type I ayant effectué une transition depuis un traitement antipsychotique oral vers UZEDY®.

Consultez les communiqués de presse complets de Teva :

- Nouvelles données sur l'olanzapine LAI en cours d'examen réglementaire présentées lors du Psych Congress 2026 : <https://ir.tevapharm.com/news-and-events/press-releases/press-release-details/2026/Teva-Announces-New-Olanzapine-LAI-TEV-749-Post-Hoc-Data-Highlighting-High-Rates-of-Stabilization-and-Long-Term-Efficacy-as-Once-Monthly-Subcutaneous-Injectable-for-the-Treatment-of-Schizophrenia-in-Adults/default.aspx>
- Nouvelles données en vie réelle sur UZEDY® présentées lors du Psych Congress 2026 : <https://ir.tevapharm.com/news-and-events/press-releases/press-release-details/2026/Teva-Highlights-New-Real-World-Data-Showing-UZEDY-risperidone-Outperforms-Other-Long-Acting-Injectables-in-Keeping-Schizophrenia-Patients-on-Treatment-While-Reducing-Emergency-Care-and-Healthcare-Costs/default.aspx>

À propos de Medincell

Medincell est une société biopharmaceutique innovante en phase clinique et commerciale, qui développe et commercialise sous licence des traitements injectables à action prolongée dans de multiples domaines thérapeutiques. Ces traitements visent à garantir le respect des prescriptions médicales, à améliorer l'efficacité et l'accessibilité des médicaments et à réduire leur empreinte environnementale.

Ils combinent des principes actifs avec nos technologies propriétaires BEPO® / BEPO® Star, qui contrôlent la libération d'un médicament à un niveau thérapeutique pendant plusieurs jours, semaines ou mois à partir de l'injection sous-cutanée ou locale d'un simple dépôt entièrement biorésorbable.

La rispéridone LAI est le premier traitement utilisant la technologie BEPO® à avoir été approuvé par la FDA, d'abord pour la schizophrénie en avril 2023, puis pour le trouble bipolaire I en octobre 2025. Il est commercialisé aux États-Unis par Teva sous le nom d'UZEDY® (la technologie BEPO est licenciée à Teva sous le nom de SteadyTeq™).

Une demande d'autorisation de mise sur le marché pour l'Olanzapine LAI en traitement mensuel de la schizophrénie chez l'adulte a été soumise à la FDA américaine en décembre 2025 par le partenaire de Medincell, Teva. La FDA a accepté le dossier de demande de mise sur le marché le 20 février 2026. Une demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) en Europe a également été acceptée par l'EMA en mai 2026.

Le pipeline de Medincell comprend de nombreux candidats médicaments innovants à différents stades de développement, de la formulation aux essais cliniques de phase 3. Nous collaborons avec des entreprises pharmaceutiques de premier plan et des fondations pour améliorer la santé dans le monde grâce à de nouvelles options de traitement.

Basée à Montpellier, Medincell emploie plus de 150 personnes représentant plus de 27 nationalités différentes.

medincell.com

UZEDY® et SteadyTeq™ sont des marques déposées de Teva Pharmaceuticals.

Contacts

David Heuzé

Head of Corporate and Financial Communications, and ESG
david.heuze@Medincell.com / +33 (0)6 83 25 21 86

Grace Kim

Chief Strategy Officer, U.S. Finance
grace.kim@medincell.com / +1 (646) 991-4023

Nicolas Mérieau / Gaëlle Fromaigeat

Relations médias
medincell@newcap.eu / +33 (0)1 44 71 94 94

Louis-Victor Delouvrier / Alban Dufumier

Relations investisseurs France
medincell@newcap.eu / +33 (0)1 44 71 94 94

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives, notamment concernant la progression des essais cliniques de la Société. Même si la Société considère que ses prévisions sont fondées sur des hypothèses raisonnables, toutes déclarations autres que des déclarations de faits historiques que pourrait contenir ce communiqué de presse relatives à des événements futurs sont sujettes à des changements sans préavis, à des facteurs que la Société ne maîtrise pas et aux capacités financières de la Société.

Ces déclarations peuvent inclure, sans que cette liste soit limitative, toutes déclarations commençant par, suivies par ou comprenant des mots ou expressions tels que « objectif », « croire », « prévoir », « viser », « avoir l'intention de », « pouvoir », « anticiper », « estimer », « planifier », « projeter », « devra », « peut avoir », « probablement », « devrait », « pourrait » et d'autres mots et expressions de même sens ou employés à la forme négative. Les déclarations prospectives sont sujettes à des risques intrinsèques et à des incertitudes hors du contrôle de la Société qui peuvent, le cas échéant, entraîner des différences notables entre les résultats, performances ou réalisations réels de la Société et ceux anticipés ou exprimés explicitement ou implicitement par lesdites déclarations prospectives.

Une liste et une description de ces risques, éventualités et incertitudes figurent dans les documents déposés par la Société auprès de l'Autorité des marchés financiers (l'« AMF ») conformément à ses obligations réglementaires, notamment le document d'enregistrement universel de la Société, déposé auprès de l'AMF le 29 juillet 2025 sous le numéro D. 25-0580 (le « Document d'enregistrement universel »), ainsi que dans les documents et rapports qui seront publiés ultérieurement par la Société. L'attention des lecteurs est notamment attirée sur la section intitulée « Facteurs de risques » à la page 30 du Document d'enregistrement.

Les déclarations prospectives faites par ou au nom de la Société ne sont valables qu'à la date à laquelle elles sont faites. Sauf si la loi l'exige, la Société ne s'engage aucunement à mettre à jour publiquement ces déclarations prospectives ou à mettre à jour les raisons pour lesquelles les résultats réels pourraient différer sensiblement de ceux anticipés dans les déclarations prospectives, y compris dans le cas où de nouvelles informations seraient disponibles. La mise à jour par la Société d'une ou plusieurs déclarations prospectives n'implique pas que la Société procèdera à d'autres mises à jour de ces déclarations prospectives ou d'autres déclarations prospectives. Les lecteurs sont priés de ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives.

Le présent communiqué de presse est publié à titre informatif uniquement. Les informations qu'il contient ne constituent pas une offre de vente ni une sollicitation d'offre d'achat ou de souscription d'actions de la Société dans quelque juridiction que ce soit, en particulier en France. De même, le présent communiqué de presse ne constitue pas un conseil en investissement et ne doit pas être considéré comme tel. Il n'est pas lié aux objectifs d'investissement, à la situation financière ou aux besoins spécifiques d'un destinataire quelconque. Il ne doit pas priver les destinataires de la possibilité d'exercer leur propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans le présent document sont susceptibles d'être modifiées sans préavis. La diffusion du présent communiqué de presse peut être soumise à des restrictions légales dans certaines juridictions.