

<https://www.prnewswire.com/news-releases/alterity-therapeutics-limited-releases-its-appendix-4c--q3-fy20-quarterly-cash-flow-report-301050007.html>

2020-04-30

News provided by [Alterity Therapeutics Limited](#)

Apr 30, 2020, 04:35 ET

Alterity Therapeutics publie son rapport trimestriel sur les flux de trésorerie et une mise à jour sur les activités de l'entreprise pour le 1^{er} trimestre 2020

Points forts:

- La Commission européenne a accordé le statut de médicament orphelin pour le traitement par ATH434 de l'atrophie multisystématisée dans l'Union européenne
- Les travaux préparatoires de la phase 2 se poursuivent
- Solde en espèces de 10,4 M \$

MELBOURNE, Australie et SAN FRANCISCO, 30 avril 2020 / PRNewswire / - Alterity Therapeutics Limited (ASX: ATH, NASDAQ: ATHE) ("Alterity" ou "la Société") publie son appendice 4C Quarterly Cash Flow Report et sa mise à jour sur la société activités pour le trimestre se terminant le 31 mars 2020 (T3 FY20).

En janvier, la société a annoncé que la Commission européenne (CE) avait désigné le principal composé de la société ATH434 (anciennement PBT434) comme médicament orphelin pour son traitement de l'atrophie multisystématisée (AMS). La désignation donne à Alterity 10 ans d'exclusivité commerciale dans l'Union européenne pour l'utilisation de l'ATH434 dans le traitement de la MSA, entre autres avantages. Cette désignation fait suite à l'octroi de la désignation de médicament orphelin par la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis en 2019.

Au cours du trimestre, la société a poursuivi l'avancement de son programme clinique de phase 2 **d'ATH434 dans l'AMS**, y compris la préparation de la réunion pré-IND de la société avec la FDA des États-Unis, qui déterminera les étapes requises pour le **début d'un essai clinique de phase 2**.

En plus de l'ATH434, la société continue d'explorer des options non neurologiques pour l'ionophore de zinc PBT2, y compris son utilisation potentielle comme agent antimicrobien.

L'impact de COVID-19 sur l'entreprise a été limité à ce jour. Les programmes non cliniques, de fabrication et de découverte de médicaments se sont poursuivis avec un minimum de perturbations. Le ralentissement des activités de recherche collaborative n'a pas d'impact significatif sur les opérations de l'entreprise. Tous les employés de l'entreprise travaillent à distance sans aucun problème.

Highlights:

- European Commission designated Orphan Drug status for ATH434's treatment of Multiple System Atrophy in the European Union
- Phase 2 preparatory work continues
- Cash balance of \$10.4

MELBOURNE, Australia and SAN FRANCISCO, April 30, 2020 /PRNewswire/ -- Alterity Therapeutics Limited (ASX: ATH,NASDAQ: [ATHE](#)) ("Alterity" or "the Company") releases its Appendix 4C Quarterly Cash Flow Report and update on company activities for the quarter ending 31 March 2020 (Q3 FY20). In January the company announced that the European Commission (EC) designated the company's lead compound ATH434 (formerly PBT434) as an Orphan Drug for its treatment of Multiple System Atrophy (MSA). The designation entitles Alterity to 10 years of market exclusivity in the European Union for the use of ATH434 in the treatment of MSA, among other benefits. This designation follows granting of orphan drug designation by the US Food and Drug Administration (FDA) in 2019.

During the quarter the company continued advancing its Phase 2 clinical program of ATH434 in MSA, including preparation for the company's Pre-IND Meeting with the US FDA, which will determine steps required for the commencement of a Phase 2 clinical trial.

In addition to ATH434, the company continues to explore non-neurological options for the zinc ionophore PBT2, including potential use as an antimicrobial agent.

The impact of COVID-19 on the company has been limited to date. Nonclinical, drug manufacture and drug discovery programs have continued with minimal disruption. Slowdown in collaborative research activities do not have a material impact on the company's operations. All company employees are working remotely with no issues.

Authorisation & Additional information

This announcement was authorised by Geoffrey Kempler, CEO and Chairman of Alterity Therapeutics Limited.

SOURCE Alterity Therapeutics Limited