EV-MIME

Utilisation de vésicules extracellulaires thérapeutiques comme traitement avancé du cancer du sein triple négatif métastatique et du cancer du pancréas.



PRÉSENTATION

Des vésicules extracellulaires (EV) sont produites à partir de cellules HEK293T qui 1) expriment fortement NFAT3, un facteur de transcription qui inhibe la mobilité des cellules cancéreuses et 2) sont chargées avec une combinaison de miRNAs qui inhibent la croissance tumorale et la mobilité cellulaire. L'évaluation in vitro a révélé que ces EV diminuent de manière significative (80%) la capacité invasive de lignées cellulaires de cancer du sein triple négatif (MDA-MB-231, SUM-59PT) et pancréatiques (BXPC3, MIA-PACA-2). Ces résultats ont été confirmés in vivo dans un modèle murin de cancer du sein triple négatif.

APPLICATIONS

Thérapie adjuvante du cancer du sein triple négatif ou du cancer du pancréas en agent seul ou en combinaison avec d'autres drogues Thérapie néoadjuvante du cancer du sein triple négatif ou du cancer du pancréas en agent seul ou en combinaison avec d'autres drogues

AVANTAGES COMPÉTITIES

Pour la plupart les approches des concurrents potentiels ne sont qu'au stade préliminaire (stades de la preuve du concept (PoC) à préclinique) et donnée n'est disponible rendant impossible la comparaison directe avec notre produit.

PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE

Two patent applications: WO2017167788A1 and WO2022136226A1

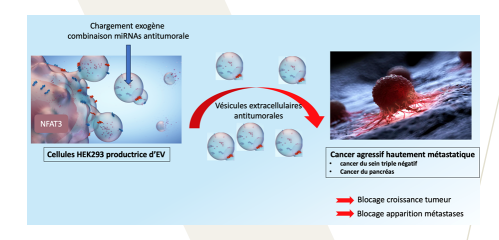
CONTACT

+33 (0)1 44 23 21 50

industriels@erganeo.com

Ref. project: 637

Vésicules extracellulaires - NFAT3 - mIRNA Cancer du sein triple négatif - Cancer du pancréas



PHASE DE DÉVELOPPEMENT

- PoC in vivo terminée pour EV issues de HEK293T surexprimant NFAT3 dans un modèle de souris athymique nude xenogreffée avec une lignée de cancer du sein triple négatif (MDA-MB—231) (TLR4)
- PoC in vivo en cours pour EV chargées avec une combinaison antitumorale de miRNA dans un modèle de souris athymique nude xenogreffée avec une lignée de cancer du sein triple négatif (MDA-MB-231) (TLR4)

PUBLICATIONS

- de Camargo LCB et al. Sci Rep 2020 (10), 8964.
- Fougère M. et al. Oncogene. 2010 (15), 2292-301.
- Coillard L. et al. Front Oncol. 2022 (12), 804868.
- Silva, A., et al. Adv Drug Deliv Rev. 2021 (179), 114001.

Dernière mise à jour en Mars 2025 www.erganeo.com