



## Les autorités européennes approuvent des modifications avantageuses dans la notice de Myring™

- **Suppression de l'exigence d'une conservation à température spécifique pour l'anneau vaginal contraceptif Myring™**
- **Avantage concurrentiel en termes de réduction de coûts et de facilité d'utilisation pour les distributeurs, pharmaciens et patientes**
- **Projet de notice similaire intégrant ces nouvelles conditions de conservation pour le marché des États-Unis**

**Liège, Belgique, 08 Novembre 2019 – 7 :30 CET** – Mithra (Euronext Brussels: MITRA), une société dédiée à la santé féminine annonce aujourd'hui que les Autorités européennes ont approuvé deux modifications significatives concernant la durée et les conditions de conservation de son anneau vaginal contraceptif Myring™.

La durée de conservation de Myring™ a été prolongée de 18 à 24 mois et les exigences portant sur les conditions de température ont été levées. Auparavant, comme le produit original, Myring™ devait être réfrigéré à une température comprise entre 2 °C et 8 °C avant d'être délivré à la patiente. Cette modification avantageuse permet de supprimer le stockage en chaîne du froid et donc de réduire les coûts de transport et de stockage. De plus, elle constitue une option plus pratique pour les distributeurs, les pharmaciens et les patientes.

**François Fornieri, CEO Mithra Women's Health, commente:** « *Nous sommes très heureux que les Autorités européennes aient approuvé ces modifications importantes pour Myring™. L'allongement de la durée de conservation et le fait de pouvoir conserver le produit à température ambiante, constituent un réel avantage par rapport aux produits concurrents. En éliminant la contrainte de la chaîne du froid, la logistique de la chaîne d'approvisionnement du produit est grandement simplifiée et les coûts sont réduits. Mithra entreprendra les mêmes démarches pour obtenir ces conditions de conservation aux États-Unis, où il n'y a pour l'heure aucune concurrence générique. Cet avantage de conservation, très attendu par le marché, devrait nous permettre d'augmenter nos volumes de ventes en Europe.* »

\*\*\*\*\*

### **Pour plus d'information, merci de contacter :**

**Alexandra Deschner (IRO)** : +32 490 58 35 23 - [investorrelations@mithra.com](mailto:investorrelations@mithra.com)

**Maud Vanderthommen (Presse)** : +32 473 58 61 04 – [press@mithra.com](mailto:press@mithra.com)

### **A propos de Mithra**

*Mithra (Euronext : MITRA) est une société biotech belge qui s'engage à transformer le secteur de la santé féminine en proposant des alternatives innovantes, en particulier dans les domaines de la contraception et de la ménopause. L'objectif de Mithra est de développer des produits qui répondent aux besoins des femmes à chaque*

étape de leur vie, tant en matière d'efficacité que de sécurité et de confort d'utilisation. Ses trois produits candidats phares sont basés sur l'Estetrol (E4), un œstrogène natif unique : Estelle®, une nouvelle ère en contraception orale, PeriNesta®, le premier traitement oral complet pour la périménopause, et Donesta®, un traitement hormonal de nouvelle génération. Mithra développe et produit également des solutions thérapeutiques complexes dans les domaines de la contraception, de la ménopause et des cancers hormono-dépendant. Elle offre à ses partenaires un éventail complet de services en matière de recherche, de développement et de production au sein de sa plateforme Mithra CDMO. Active dans plus de 85 pays dans le monde, Mithra compte quelque 250 collaborateurs et est basée à Liège, Belgique. [www.mithra.com](http://www.mithra.com)

### A propos de Myring™

Myring™ est un anneau vaginal libérant une combinaison d'étonogestrel et d'éthinylestradiol. Il s'agit d'un contraceptif combiné non biodégradable, souple et transparent ayant un diamètre extérieur de 54 mm et une coupe transversale de 4 mm. Il est constitué de copolymères d'éthylène-acétate de vinyle et contient 11,7 mg d'étonogestrel et 2,7 mg d'éthinylestradiol. Une fois placé dans le vagin, chaque anneau libère, comme le médicament original (Nuvaring®), en moyenne 0,120 mg/jour d'étonogestrel et 0,015 mg/jour d'éthinylestradiol sur une période d'utilisation de trois semaines. L'anneau reste en place pendant 3 semaines. Il est alors retiré pendant une semaine, au cours de laquelle surviennent habituellement des saignements de privation. Un nouvel anneau est inséré une semaine après le retrait du dernier anneau.

### Information importante

Ce communiqué contient des déclarations qui sont ou sont susceptibles d'être des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives peuvent être identifiées par le recours à une terminologie prospective, comprenant des mots tels que « croit », « estime », « prévoit », « s'attend à », « a l'intention de », « pourrait », « peut », « projette », « poursuit », « en cours », « potentiel », « vise », « cherche à » ou « devrait » et comprennent également des déclarations de la Société concernant les résultats escomptés de sa stratégie. De leur nature, les déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes et les lecteurs sont avertis du fait qu'elles ne constituent pas des garanties de résultats futurs. Les résultats effectifs de la Société peuvent différer sensiblement de ceux prédits par les déclarations prospectives. La Société ne s'engage pas à réviser ou mettre à jour publiquement les déclarations prospectives, sauf dans la mesure où la loi l'exige.

Vous souhaitez recevoir nos communiqués de presse par email ?  
Inscrivez-vous à notre mailing list sur [investors.mithra.com](http://investors.mithra.com)