

Les autorités françaises valident le démarrage de l'essai thérapeutique permettant d'évaluer la sécurité du dispositif ExOlin® au bénéfice de patients souffrant de diabète de type 1 mal contrôlé avec de fortes fluctuations glycémiques et enclins à des hypoglycémies sévères. Spécialisée dans la conception et le développement de dispositifs médicaux innovants de délivrance de composés thérapeutiques, la société française de technologies médicales [DEFYMED](#) / T : 03.90.41.02.79 (siège à Strasbourg/67), présidée par Séverine Sigrist, annonce le démarrage d'une étude pilote, ouverte et monocentrique aux Hôpitaux Universitaires de Strasbourg. Cette 1ère phase de l'entrée en clinique, estimée sur une durée de 18 mois, et qui doit démarrer au 1er trimestre 2022, a pour objectif de valider le bénéfice de la délivrance physiologique d'insuline pour les patients diabétiques avec ExOlin® et d'évaluer l'innocuité ainsi que la tolérabilité de ce nouveau dispositif.