

BIOMEDICAL : Crossject va lancer l'étude de bioéquivalence de Zeneo Sumatriptan

La société [CROSSJECT](http://www.crossject.com) (siège à Chenôve), conceptrice du dispositif d'auto-injection de médicaments sans aiguille Zeneo®, a choisi Parexel comme CRO (contract reasearch organisation), chargé de mener l'étude de bioéquivalence de Zeneo Sumatriptan sous sa direction. Cette étude clinique, qui sera réalisée au 2ème semestre de 2015 en Afrique du Sud, et qui vise à démontrer qu'une administration avec le dispositif d'injection sans aiguille Zeneo® produit les mêmes effets qu'une administration par stylo injecteur, est la seule nécessaire pour remplir le dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) en Europe de Zeneo Sumatriptan. Ce mode innovant d'auto-injection est ainsi développé pour le traitement de l'algie de la face et de la migraine aiguë, une pathologie qui concerne 19 millions de patients en Europe et aux Etats-Unis. www.crossject.com