

La FDA étasunienne a demandé à la société biotechnologique [PHARNEXT](#) / **T** : 01.41.09.22.30 (siège à Issy les Moulineaux) de mener une étude clinique de Phase 3 complémentaire pour le traitement de la maladie de Charcot-Marie-Tooth de type 1A par son PXT3003, après avoir accordé au projet la désignation Fast Track en Février 2019. Cette annonce a immédiatement entraîné un recul de 24% du titre de la société.
www.pharnext.com