

Boulogne-Billancourt, le 27 août 2018

**IPSEN REÇOIT L'APPROBATION DE L'UNION EUROPÉENNE ET DE LA SUISSE  
POUR SON TEST CELLULAIRE (« CELL-BASED ASSAY ») UTILISÉ POUR SA TOXINE  
BOTULIQUE**

Ipsen a reçu l'approbation des autorités réglementaires européennes et suisses pour son test cellulaire (« *Cell-Based Assay* ») utilisé pour évaluer la stabilité et la puissance de ses produits DYSPOUR® et AZZALURE®<sup>1</sup>.

Ipsen produit un médicament ne pouvant être obtenu qu'avec une prescription médicale contenant une toxine botulique de type A et utilisée dans le traitement de pathologies neurologiques pouvant provoquer des spasmes musculaires incontrôlables, fortement débilissants et parfois douloureux.

Afin d'assurer l'efficacité du médicament et la sécurité du patient, les autorités réglementaires internationales imposent à tous les fabricants de toxine botulique d'établir la puissance de chaque lot produit.

Ipsen a désormais mis en place le test cellulaire (« *Cell-Based Assay* ») pour ses produits DYSPOUR® et AZZALURE® approvisionnant l'Union Européenne et la Suisse.

Ipsen continue de collaborer avec les autorités réglementaires à travers le monde afin d'obtenir une approbation dans les plus brefs délais.

Cette étape importante témoigne de l'engagement d'Ipsen pour le bien-être animal. Elle est le résultat d'importants investissements réalisés par Ipsen dans la recherche et le développement d'un test cellulaire (« *Cell-Based Assay* ») ayant un niveau de précision comparable à celui de l'expérimentation animale.

---

<sup>1</sup> Commercialisé en partenariat avec Galderma.