

ADOCIA

innovative medicine
for everyone, everywhere



COMMUNIQUE DE PRESSE

Adocia présentera des résultats cliniques positifs pour BioChaperone® Lispro lors des 75^{ème} Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association le 6 juin 2015

Un poster présentant les données finales de l'étude de dose-réponse sur l'insuline ultra-rapide, BioChaperone Lispro, a été retenu par l'American Diabetes Association (ADA)

Lyon, le 28 mai 2015 – Adocia (Euronext Paris: FR0011184241 - ADOC) annonce aujourd'hui qu'un poster sur ses recherches dans le domaine du diabète a été accepté pour présentation lors des 75^{ème} sessions scientifiques de l'American Diabetes Association (ADA) qui se tiendront du 5 au 9 juin 2015 à Boston, Massachusetts.

La réunion annuelle de l'ADA est la plus grande conférence scientifique au monde réunissant les cliniciens et les chercheurs impliqués dans le domaine du diabète. A cette occasion, le Dr Tim Heise, MD (Profil Neuss), conseiller médical d'Adocia pour l'insuline, présentera un poster sur les résultats cliniques finaux de Phase Ib pour un des produits leaders d'Adocia, BioChaperone® Lispro Ultra-rapide. En décembre 2014, Adocia a signé un partenariat avec Eli Lilly and Company pour le développement et la commercialisation de BioChaperone Lispro.

«Nous sommes très heureux de partager les données cliniques complètes pour l'étude de dose-réponse sur BioChaperone Lispro réalisée en 2014. Ces résultats font clairement ressortir le potentiel de notre insuline ultra-rapide pour répondre au besoin médical dans le domaine de l'insuline prandiale » commente Olivier Soula, Directeur R&D et Directeur Délégué Général d'Adocia.

BioChaperone Lispro est une formulation ultra-rapide de l'insuline lispro (Humalog®, Lilly), qui vise à améliorer le contrôle de la glycémie prandiale pour les patients sous insulinothérapie. BioChaperone Lispro présente un profil d'action plus proche de la sécrétion physiologique d'insuline lors d'un repas que les insulines analogues. Adocia présentera les profils détaillés de pharmacocinétique (PK) et de pharmacodynamique (PD) de ce produit testé à trois doses d'insuline différentes. Ces profils ont été obtenus lors d'un essai clinique de phase Ib sur 36 diabétiques de type 1 par rapport à Humalog.

Présentation du poster 979-P « La formulation ultra-rapide BioChaperone Lispro (BC LIS) : Linear Dose-Response and Faster Absorption than Insulin Lispro (LIS). » dans la catégorie 01-B Clinical Therapeutics/New

Technology–Insulins. Le postera sera exposé durant trois jours (samedi, dimanche et lundi) dans le Poster Hall.

Ce poster a également été sélectionné pour le Scientific Sessions Meeting Planning Committee pour être présenté lors d'une visite guidée audio intitulée « Working to Improve Mealtime Insulin Therapy » le **dimanche 7 juin 2015 de 13h00 à 14h00, EDT time.**

A propos des séances scientifiques de l'ADA

La réunion annuelle de l'ADA est la plus grande manifestation sur le domaine du diabète dans le monde, réunissant près de 18.000 participants - dont plus de 14.000 cliniciens et chercheurs en provenance des États-Unis et de 117 pays. La réunion annuelle, d'une durée de 5 jours, permet des avancées rapides et importantes de la science fondamentale et de la prévention, du diagnostic et du traitement du diabète. La conférence propose plus de 3.000 présentations qui comprennent des colloques, des séances d'exposés oraux, des rencontres avec des experts, des discussions de groupes d'intérêt commun, des visites guidées audio des posters et des présentations de ces derniers. Elle comprend également environ 175 exposants présentant les derniers développements en termes de produits, services et technologie mis à la disposition des professionnels de santé pour le traitement du diabète. Pour plus d'informations, visitez <http://www.diabetes.org>.

A propos du diabète

Le diabète est une maladie chronique dans laquelle le patient souffre d'un taux de sucre dans le sang élevé (hyperglycémie), soit parce que la production d'insuline est inadéquate, soit parce que les cellules de son corps ne répondent pas correctement à l'insuline, voire les deux. Avec le temps, l'hyperglycémie chronique contribue à la progression de la maladie et est responsable de complication microvasculaires et macrovasculaires. Au niveau mondial, plus de 382 millions de personnes souffrent actuellement de diabète. Il est prévu que cette prévalence progresse à 592 millions d'individus en 2035, soit une augmentation moyenne de 55% au niveau mondial, qui atteint 70% dans les pays émergents. (Source : Fédération Internationale du Diabète, 2013). Tous les patients diabétiques de type 1 ont besoin de l'insuline pour traiter leur maladie. Dans le cas du diabète de type 2, l'intensification de la maladie conduit aussi la plupart des patients à prendre de l'insuline.

A propos d'Adocia

Devenir un leader mondial des formulations d'insuline et de protéines thérapeutiques

Adocia est une société de biotechnologie spécialisée dans le développement de formulations innovantes de protéines thérapeutiques déjà approuvées. Elle bénéficie d'une expertise particulièrement forte dans le domaine des insulines. La plateforme technologique propriétaire BioChaperone vise à améliorer l'efficacité des protéines thérapeutiques ainsi que leur facilité d'utilisation pour les patients.

Adocia a établi en décembre 2014 un partenariat avec la société Eli Lilly and Company pour le développement et la commercialisation de sa nouvelle formulation de l'insuline lispro, BioChaperone Lispro, déjà testée avec succès dans trois études cliniques de phase Ib.

Adocia poursuit par elle-même le développement de sa formulation à action rapide de l'insuline humaine. Deux études cliniques sont prévues d'ici la fin de l'année, une étude de mesure du contrôle de la glycémie suite à la prise d'un repas avec HinsBet U100 et une étude de PK/PD avec HinsBet U500. Adocia continue également activement le développement de BioChaperone Combo, une combinaison unique de Glargine, l'analogue d'insuline basale de référence, et de l'analogue d'insuline rapide Lispro. Deux études cliniques de phase IIa sont planifiées pour le deuxième trimestre 2015, l'une de contrôle de la glycémie après la prise d'un repas standardisé sur des patients diabétiques de type 1, l'autre de pharmacodynamie en clamp euglycémique sur des patients diabétiques de type 2. Une étude de dose-réponse sur patients diabétiques de type 1 est également prévue au quatrième trimestre 2015.

Adocia a par ailleurs lancé en août 2014 une étude de phase III en Inde sur son produit à base de PDGF-BB pour le traitement de l'ulcère du pied diabétique (BioChaperone PDGF-BB).

Adocia a étendu ses activités à la formulation d'anticorps monoclonaux, biologiques de référence dans le traitement de nombreuses pathologies chroniques graves (cancer, maladies inflammatoires, etc.). Dans ce dernier domaine, Adocia conduit des programmes de collaboration avec deux grandes sociétés pharmaceutiques.

Combattre le cancer en ciblant les agents anticancéreux

DriveIn® est une nanotechnologie dont le but est d'améliorer significativement la délivrance de principes actifs au cœur des cellules cancéreuses. Cette nouvelle plateforme propriétaire constitue une opportunité exceptionnelle pour entrer sur le marché de l'oncologie en améliorant l'efficacité aussi bien de traitements déjà approuvés que de molécules propriétaires.

« Innovative medicine for everyone, everywhere »

Les innovations thérapeutiques d'Adocia s'inscrivent dans un contexte pharmaco-économique mondial en profonde mutation, caractérisé notamment par (i) l'augmentation de la prévalence et de l'incidence des pathologies visées, (ii) l'accroissement et le vieillissement de la population, (iii) la nécessaire maîtrise des dépenses de santé publique et (iv) l'augmentation de la demande émanant des pays émergents.

Adocia est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FR0011184241, mnémonique / Reuters / Bloomberg : ADOC, ADOC.PA, ADOC.FP) et fait partie de l'indice Next Biotech.

Des certificats américains représentatifs d'une action d'Adocia (American Deposit Receipts) sont négociés sur le marché OTC (Over-The-Counter) aux États-Unis, sous le mnémonique ADOCY.

Plus d'information sur www.adocia.com



Pour plus d'informations merci de contacter :

Adocia Gérard Soula Président directeur général d'Adocia contactinvestisseurs@adocia.com Tél. : +33 4 72 610 610	Relations média Adocia ALIZE RP Caroline Carmagnol caroline@alizerp.com adocia@alizerp.com Tél. : + 33 1 44 54 36 61
--	---

Avertissement

Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Adocia et à ses activités. Adocia estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques dont ceux décrits dans le document intitulé « Facteurs de risque » du document de référence d'Adocia enregistré par l'Autorité des marchés financiers le 30 avril 2015 sous le numéro R.15-032 et disponible sur le site Internet d'Adocia (www.adocia.com), et notamment aux incertitudes inhérentes à la recherche et développement, aux futures données cliniques et analyses et à l'évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels Adocia est présente.

Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus d'Adocia ou qu'Adocia ne considère pas comme significatifs à cette date. La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'Adocia diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations prospectives.

Le présent communiqué et les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription des actions d'Adocia dans un quelconque pays.