



COMMUNIQUE DE PRESSE

Adocia renforce son portefeuille de brevets portant sur BioChaperone Combo

- **Le brevet protégeant la composition de BioChaperone® Combo a été délivré en Europe. Un brevet pour les Etats-Unis avait été délivré en 2012.**
- **Des brevets protégeant les polymères utilisés pour BioChaperone Combo avaient déjà été délivrés en Europe et aux Etats-Unis.**

Lyon, France, le 03 mai 2016 - Adocia (Euronext Paris: FR0011184241 – ADOC) annonce aujourd'hui que deux familles de brevets majeures couvrant BioChaperone Combo ont été délivrées dans deux des marchés principaux pour ce produit. BioChaperone Combo est une combinaison unique d'insuline basale glargine et d'insuline prandiale lispro, rendue possible par la technologie propriétaire BioChaperone. BioChaperone Combo a été testé avec succès dans trois études cliniques chez des personnes avec un diabète de type 1 ou un diabète de type 2. C'est l'un des programmes phares d'Adocia en développement clinique.

BioChaperone Combo est protégé par deux familles clés de brevets, l'une portant sur les polymères BioChaperone eux-mêmes, membres de la famille de molécules constituant la technologie propriétaire d'Adocia, et l'autre sur la formulation de deux insulines en combinaison en utilisant ces polymères BioChaperone.

Le brevet venant d'être délivré en Europe sur la formulation d'insuline basale glargine et d'insuline prandiale (comme par exemple lispro), rendue possible par BioChaperone, est intitulé « Solution injectable d'au moins une insuline basale » (EP2741765). Ce nouveau brevet confère une protection au moins jusqu'en 2032 et étend la protection d'ores et déjà acquise aux Etats-Unis, en France, au Mexique et à Singapour.

Les polymères BioChaperone sont protégés par les brevets européens intitulés « Polysaccharides comportant des groupes fonctionnels carboxyles substitués par un dérivé d'alcool hydrophobe » (EP2344547). Cette invention est protégée jusqu'en 2029 par des brevets délivrés en Europe, aux Etats-Unis, au Mexique, en Chine, au Japon, en Corée, à Singapour, en Russie, en France, en Australie et en Afrique du Sud.

« Nous sommes très satisfaits de ces décisions positives concernant deux de nos familles stratégiques de brevets, qui protègent BioChaperone Combo sur des marchés-clés comme les Etats-Unis et l'Europe. Ce produit a le potentiel d'être une alternative plus efficace et plus sûre à l'intensification de l'insulinothérapie par les prémix. Aux Etats-Unis et en Europe, les analogues d'insuline prémix représentent un marché de 3 milliards de dollars. », indique Rémi Soula, Directeur du Business Développement et de la Propriété Intellectuelle à Adocia. « La délivrance de ces brevets renforce notre solide portefeuille de brevets composé de 29 familles, dont 11 brevets déjà délivrés aux Etats-Unis. »

Les polymères BioChaperone permettent de solubiliser l'insuline glargine à pH physiologique, auquel elle est normalement insoluble. Dans la mesure où les insulines prandiales sont uniquement stables chimiquement à pH neutre, BioChaperone permet fondamentalement la combinaison de l'insuline glargine avec toute insuline prandiale. De manière cruciale, l'utilisation de BioChaperone dans la formulation n'interfère pas avec le profil d'action longue durée de glargine, ni avec l'action rapide de l'insuline prandiale, comme cela a pu être démontré dans trois essais cliniques à ce jour.

« Ces brevets sont un signe de reconnaissance fort de l'originalité de notre technologie BioChaperone. BioChaperone est une plateforme efficace et versatile pour le développement de solutions de protéines en conditions physiologiques. Ici, elle permet la combinaison des deux insulines de référence, ce qui pourrait offrir un réel bénéfice médical aux patients vivant avec un diabète de type 2. », commente Olivier Soula, Directeur Général Délégué et Directeur de la R&D d'Adocia. « Nous poursuivons activement le développement clinique de BioChaperone Combo à travers deux nouvelles études cliniques qui sont prévues pour débiter au deuxième trimestre 2016. »

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 de référence d'Adocia déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 8 avril 2016 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.

A propos d'ADOCIA

Adocia est une société de biotechnologie spécialisée dans le développement de formulations innovantes de protéines déjà approuvées. Le portfolio de formulations d'insulines d'Adocia, qui comprend quatre programmes cliniques et un programme préclinique, est l'un des plus larges et des plus différenciés de l'industrie.

La plateforme technologique brevetée BioChaperone® vise à améliorer l'efficacité et/ou la sécurité des protéines thérapeutiques tout en facilitant leur utilisation par les patients. Adocia personnalise BioChaperone à chaque protéine pour une application donnée, afin d'adresser des besoins patients spécifiques.

Le pipeline clinique d'Adocia comprend une formulation unique de PDGF-BB pour le traitement de l'ulcère du pied diabétique et quatre formulations innovantes d'insuline pour le traitement du diabète: deux formulations ultra-rapides d'insuline analogue (BioChaperone Lispro U100 et U200), une formulation à action rapide d'insuline humaine (HinsBet U100) et une combinaison d'insuline glargine et d'une insuline analogue à action rapide (BioChaperone Combo). Adocia développe également une formulation concentrée à action rapide d'insuline humaine (HinsBet U500).

En Décembre 2014, Adocia a signé un partenariat avec Lilly pour le développement et la commercialisation des programmes BioChaperone Lispro.

Adocia a étendu ses programmes de recherche amont à la formulation d'anticorps monoclonaux, avec deux programmes collaboratifs en cours avec des sociétés pharmaceutiques majeures dans le domaine et à la délivrance de médicaments anticancéreux, à l'aide de la plateforme brevetée de nanotechnologie DriveIn®.

Adocia a pour but de délivrer "Des médicaments innovants pour tous, partout."

Pour en savoir plus sur Adocia, rendez-nous visite sur www.adocia.com



Pour plus d'informations, merci de contacter:

<p>Adocia Gérard Soula Président Directeur Général contactinvestisseurs@adocia.com Tél. : +33 4 72 610 610</p>	<p>Adocia Relations Presse France ALIZE RP Caroline Carmagnol et Florence Portejoie caroline@alizerp.com adocia@alizerp.com Tél. : + 33 1 44 54 36 61</p>	<p>Adocia Relations Presse Europe MC Services AG Raimund Gabriel raimund.gabriel@mc-services.eu adocia@mc-services.eu Tél. : +49 89 210 228 0</p>
--	---	--