



COMMUNIQUE DE PRESSE

Adocia présentera les données validant le potentiel de la technologie BioChaperone® à l'occasion des 76^e sessions scientifiques de l'American Diabetes Association®.

Des données prometteuses seront présentées concernant les deux programmes majeurs de l'entreprise : BioChaperone® Lispro, en partenariat avec Eli Lilly, et BioChaperone® Combo

Lyon, France, le 06 juin 2016 - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC), entreprise biopharmaceutique au stade clinique spécialisée dans le traitement du diabète par des formulations innovantes de protéines déjà approuvées, a annoncé aujourd'hui que plusieurs abstracts rendant compte du développement en cours de l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro, en partenariat avec Eli Lilly, et de BioChaperone® Combo, association unique d'insuline glargine et d'insuline lispro, ont été acceptés pour publication et présentation lors des prochaines [76^e sessions de l'American Diabetes Association](#) qui auront lieu à la Nouvelle Orléans, en Louisiane (États-Unis).

Adocia et Eli Lilly présenteront des données prometteuses obtenues au cours d'une étude de BioChaperone® Lispro pendant la session de communications orales intitulée « Novel Therapeutics in Type 1 Diabetes » (« Nouveaux traitements du diabète de type 1 ») le lundi 13 juin à 9 heures CT (GMT-5). Le Docteur Tim Heise, Responsable scientifique et Président de Profil Germany, présentera des résultats qui démontrent un contrôle supérieur de la glycémie post-prandiale chez les patients diabétiques de type 1 utilisant l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro, comparé à Humalog®.

Au cours de cette même session de communications orales intitulée « Novel Therapeutics in Type 1 Diabetes », le lundi 13 juin à 9 h 15 CT, le Docteur Steven Edelman, Professeur de médecine au service Endocrinologie, Diabète et Métabolisme de l'Université de Californie à San Diego et à l'organisme de soins des anciens combattants de San Diego, présentera des données montrant l'amélioration de la glycémie post-prandiale chez les patients diabétiques de type 1 utilisant BioChaperone® Combo comparé à Humalog® Mix75/25™.

Le samedi 11 juin à 11 h 30 CT, le Docteur Eda Cengiz, Professeure Assistante d'Endocrinologie Pédiatrique à l'Université de Yale, présentera un poster sur le profil pharmacodynamique de BioChaperone® Combo chez des patients diabétiques de type 2.

De plus, un abstract concernant une étude pilote de bioéquivalence comparant l'insuline ultra-rapide concentrée BioChaperone Lispro U200 à BioChaperone Lispro U100 (concentration standard) a été approuvé pour publication dans *Diabetes Care*, le journal de l'ADA.



Vous trouverez ci-dessous des informations détaillées sur les quatre abstracts acceptés concernant BioChaperone® Combo et BioChaperone® Lispro.

- **Présentation orale : Ultra-Rapid BioChaperone® Lispro Améliorates Postprandial Blood Glucose (PPG) Control Compared with Humalog® in Subjects with Type 1 Diabetes Mellitus**

Numéro de l'abstract : 294-OR
 Orateur : Dr Tim Heise
 Session : Novel Therapeutics in Type 1 Diabetes
 Date et heure : lundi 13 juin de 9 h à 9 h 15 CT
 Lieu : Hall E3

- **Présentation orale : BioChaperone® Combo (BC Combo) Improves Postprandial Glycemia vs. Humalog® Mix 75/25™ (HMx) in People with Type 1 Diabetes Mellitus (T1DM)**

Numéro de l'abstract : 295-OR
 Orateur : Dr Steven Edelman
 Session : Novel Therapeutics in Type 1 Diabetes
 Date et heure : lundi 13 juin de 9 h 15 à 9 h 30 CT
 Lieu : Hall E3

- **Présentation d'un poster : Pharmacodynamic (PD) Profile of BioChaperone® Combo (BC Combo), a New Combination Rapid-Acting and Long-Acting Insulin, in Subjects with Type 2 Diabetes Mellitus (T2DM)**

Numéro de l'abstract : 942-P
 Orateur : Dr Eda Cengiz
 Session : 12-B Clinical Therapeutics/ New Technology-Insulins
 (« Thérapeutique clinique/Nouvelle technologie – Insulines »)
 Date et heure : Samedi 11 juin de 11 h 30 à 13 h 30 CT
 Lieu : Poster Hall (Halls D-E)

- **Publication : Étude pilote de bioéquivalence (BE) entre l'insuline ultra-rapide concentrée BioChaperone® Lispro (BCLIS) U200 et BCLIS U100**

À propos des sessions scientifiques de l'ADA

Les sessions scientifiques de l'*American Diabetes Association* sont l'une des conférences majeures sur le diabète, offrant aux chercheurs et aux professionnels de santé du monde entier l'opportunité exclusive d'échanger des idées et d'acquérir des connaissances au sujet des progrès récents de la recherche sur le diabète, ainsi que du traitement et de la prise en charge de cette maladie chronique. Les participants pourront découvrir plus de 2 500 présentations de recherches originales, participer à des échanges stimulants avec les meilleurs experts du domaine et étendre leur réseau professionnel.



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 produits en clinique et un produit en 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 projets 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>Relations média Adocia France ALIZE RP Caroline Carmagnol et Florence Portejoie caroline@alizerp.com adocia@alizerp.com Tél. : + 33 1 44 54 36 61</p>
--	--

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.