



COMMUNIQUE DE PRESSE

**ADOCIA annonce ses résultats financiers  
pour le 3ème trimestre 2016**

- **Un chiffre d'affaires de 6,5 millions d'euros sur le trimestre, comparé à 6,2 millions d'euros en 2015**
- **Une solide position de trésorerie de 57,5 millions d'euros à fin septembre 2016**

**Lyon, le 12 octobre 2016** - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC) société biopharmaceutique spécialisée dans le traitement du diabète par des formulations innovantes de protéines approuvées annonce son chiffre d'affaires pour le 3<sup>ème</sup> trimestre 2016 ainsi que sa position de trésorerie nette à fin septembre 2016.

« Au cours de ce trimestre, nous avons renforcé notre positionnement stratégique dans le traitement du diabète avec l'arrêt du projet BioChaperone PDGF et le développement de deux nouveaux produits BioChaperone combinant l'insuline basale glargine avec des GLP-1 pour le traitement du diabète de type 2. Les GLP-1 s'imposent comme une classe de protéines thérapeutiques complémentaires des insulines et du glucagon. » commente Gérard Soula, Président directeur général d'Adocia. « Les premières études cliniques sur nos deux programmes les plus récents, BC Human Glucagon et BC Basal GLP-1, sont prévues dès 2017. »

• **Détail du chiffre d'affaires pour le 3<sup>ème</sup> trimestre 2016**

<i>En K€ - normes IFRS (non audités)</i>	<b>3 mois</b>		<b>9 mois</b>	
	<b>30/09/16</b>	<b>30/09/15</b>	<b>30/09/16</b>	<b>30/09/15</b>
Revenus de licences	2 687	2 687	8 061	8 061
Contrats de recherche et collaboration	3 824	3 530	10 385	10 864
<b>Revenus</b>	<b>6 511</b>	<b>6 217</b>	<b>18 446</b>	<b>18 925</b>

Le chiffre d'affaires du troisième trimestre 2016 provient essentiellement de l'accord de collaboration et de licence signé en décembre 2014 avec Eli Lilly relatif au développement de l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro.

Il comprend tout d'abord, à hauteur de 2,7 millions d'euros, **les revenus de licence** relatifs à l'étalement du paiement initial reçu à la signature de l'accord avec Eli Lilly en décembre 2014. En normes IFRS, ce montant de 40,8 millions d'euros (50 millions de dollars) est amorti sur la durée du développement anticipée au moment de la signature du contrat.

Conformément au contrat, la Société a également facturé à Eli Lilly l'ensemble des dépenses internes et externes supportées au cours de la période sur le projet développé en partenariat, conduisant ainsi à un revenu au titre du **contrat de recherche et développement** de 3,8 millions d'euros. Ce montant en progression de plus de 8% par rapport au troisième trimestre 2015 marque une activité toujours élevée dans le cadre de ce partenariat.

Ainsi, sur les neuf premiers mois de l'année 2016, le chiffre d'affaires s'établit à près de 18,5 millions d'euros, comparé à 18,9 millions l'an dernier.

- **Situation de trésorerie nette**

Au 30 septembre 2016, la trésorerie et équivalents de trésorerie se situent à 57,5 millions d'euros, à comparer avec un montant de 72 millions d'euros au 1<sup>er</sup> janvier 2016. A noter que la position de trésorerie à fin septembre n'intègre pas le crédit d'impôt recherche généré sur les dépenses éligibles 2015, d'un montant de 6,8 millions d'euros, qui a été encaissé le 3 octobre 2016.

La consommation de trésorerie nette nécessaire au financement des opérations s'élève à 14,5 millions d'euros sur les neuf premiers mois de l'année, comparé à 11M€ sur la même période l'an dernier. Cette augmentation, conforme au plan opérationnel, reflète l'avancée de nos projets vers des phases plus matures avec des développements cliniques, ainsi que l'augmentation des effectifs pour accompagner la croissance de la société.

La société a financé par emprunt l'acquisition du bâtiment où se situent son siège social et son centre de recherche. A fin septembre, les dettes financières s'élèvent ainsi à 6,4 millions d'euros, comparé à 0,8 millions d'euros l'an dernier.

«Ce trimestre est marqué par des revenus importants, reflet d'une activité toujours soutenue dans le cadre du partenariat avec Eli Lilly pour le développement de BioChaperone Lispro. » commente Valérie Danaguezian, directeur financier d'Adocia. « Renforcée par l'encaissement du crédit d'impôt recherche 2015, notre trésorerie passe de 57,5 millions d'euros à fin septembre à plus de 64 millions d'euros début octobre. Cette solide position de trésorerie permet de financer l'ensemble des projets du portefeuille focalisés désormais dans le traitement du diabète.»

- **Evènements marquants du 3ème trimestre 2016**

Durant ce trimestre, la Société a obtenu des résultats précliniques et cliniques importants qui l'ont confortée dans sa décision stratégique de se focaliser sur le traitement du diabète.

D'une part, la Société a obtenu des résultats pour l'étude clinique de phase 3 menée en Inde et évaluant BioChaperone PDGF-BB (BC PDGF) pour le traitement de l'ulcère du pied diabétique. Comme annoncé fin août, BC PDGF n'a pas satisfait au critère principal d'évaluation qui consistait en une amélioration significative de la cicatrisation de la plaie par rapport au placebo après vingt semaines de traitement. Au vu de ces résultats et de la difficulté à adresser une telle pathologie, notamment du fait du manque de standardisation du traitement de ces plaies, la société a décidé d'arrêter les recherches sur ce projet.

D'autre part, des développements cliniques importants ont contribué à faire progresser les trois projets liés à des formulations innovantes d'insuline pour le traitement du diabète:

- Le développement, en partenariat avec Eli Lilly, de BioChaperone Lispro, formulation ultra-rapide d'insuline analogue, s'est poursuivi de façon soutenue. En particulier, les résultats de l'étude clinique de phase 1b réalisée chez des patients diabétiques de type 1 utilisant des pompes à insuline sont attendus sur le 4<sup>ème</sup> trimestre.
- En ce qui concerne le projet BioChaperone Combo, combinaison unique de l'insuline lente glargine et de l'insuline rapide lispro, une étude chez les patients diabétiques de type 2 a été lancée. Elle a pour but de mesurer l'effet de BioChaperone Combo injecté au moment du repas sur le contrôle glycémique postprandial comparé à celui obtenu avec l'insuline prémix Humalog® Mix25™ (Eli Lilly) ou avec des injections séparées de Lantus® (Sanofi) et Humalog® (Eli Lilly). Les résultats sont attendus au cours du premier trimestre 2017.
- En ce qui concerne HinsBet, formulation rapide d'insuline humaine avec BioChaperone, les résultats de l'étude clinique de phase 1b ayant pour but de mesurer son effet sur le contrôle glycémique postprandial sont attendus au cours des prochaines semaines.

Par ailleurs, forte de l'expertise acquise au cours des 10 dernières années pour se positionner comme un centre d'excellence de la formulation de protéines pour le traitement du diabète, la Société a annoncé l'enrichissement de son portefeuille avec deux nouveaux projets :

- Le premier, BioChaperone Human Glucagon, dont le lancement avait été annoncé à la fin du deuxième trimestre, vise à développer une formulation aqueuse de glucagon humain pour le traitement d'urgence des hypoglycémies sévères et pour rendre possible son utilisation dans un système bihormonal de pancréas artificiel.
- Le second, BioChaperone Basal GLP-1, dont le lancement a été annoncé en septembre, combine l'insuline basale glargine avec un agoniste de récepteurs au GLP-1. Deux produits sont développés : BioChaperone Glargine Dulaglutide et BioChaperone Glargine Liraglutide.

Avec le lancement de ces deux projets, la Société dispose aujourd'hui d'un des portefeuilles les plus compétitifs dans le domaine du traitement du diabète, grâce à des innovations répondant au double défi de la performance médicale et de la pharmaco-économie des systèmes de santé.

## Prochains rendez-vous

ADOCIA prévoit de participer aux évènements suivants dans les prochains mois :

- **Bio Europe** du 7 au 9 novembre 2016 à Cologne (Allemagne)
- **Jefferies Global Healthcare Conference** les 16 et 17 novembre 2016 à Londres ( Royaume-Uni)
- **Actionaria** les 18 et 19 novembre 2016 au palais des congrès à Paris
- **Deutsches Eigenkapital Forum** 21-22-23 novembre à Francfort (Allemagne)
- **Oppenheimer & Co. 2016 Life Sciences Summit** le 29 novembre à New York (Etats Unis)
- **20<sup>ème</sup> Conférence ODDO** les 5 et 6 janvier 2017 à Lyon
- **JP Morgan 35<sup>th</sup> Annual Healthcare Conference** du 9 au 13 janvier 2017 à San Francisco (Etats Unis).

## A propos d'ADOCIA

Adocia est une société de biotechnologie au stade clinique 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 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 aqueuse de glucagon humain (BioChaperone Glucagon), deux combinaisons d'insuline glargine avec des GLP-1 (BioChaperone Glargine Dulaglutide et BioChaperone Glargine Liraglutide) et une formulation concentrée à action rapide d'insuline humaine (HinsBet U500), toutes quatre en développement préclinique.

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

*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](http://www.adocia.com)



## Pour plus d'informations merci de contacter :

<b>Adocia</b> Gérard Soula Président directeur général <a href="mailto:contactinvestisseurs@adocia.com">contactinvestisseurs@adocia.com</a> Tél. : +33 4 72 610 610	<b>Relations média Adocia</b> <b>ALIZE RP</b> Caroline Carmagnol et Florence Portejoie <a href="mailto:caroline@alizerp.com">caroline@alizerp.com</a> 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 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](http://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.*