



## COMMUNIQUE DE PRESSE

### Adocia annonce l'évolution de son modèle économique afin d'augmenter la valeur de ses projets

- Fort de son expérience sur BioChaperone® Lispro, Adocia compte développer ses projets plus avant, jusqu'en phase 3 au moins
- Trois nouveaux projets visant des marchés importants sont ciblés pour entrer en étude clinique cette année
- Le portefeuille de projets d'Adocia est un des plus différenciés de l'industrie avec un focus particulier sur l'amélioration du traitement pour les personnes ayant un diabète de type 1
- La stratégie d'innovation d'Adocia basée sur la reformulation de protéines déjà approuvées est renforcée par l'environnement économique actuel qui impose des contraintes sur le prix des médicaments

**Lyon, France, le 19 Janvier 2017** – Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC), société biopharmaceutique spécialisée dans le traitement du diabète avec des formulations innovantes de protéines approuvées, annonce aujourd'hui sa décision de faire évoluer son modèle économique vers des partenariats basés sur des projets plus matures.

*« Forts de la validation de notre technologie dans le projet BC Lispro et de notre expérience acquise en terme de développement, nous comptons mener nos projets à un stade plus avancé afin de créer plus de valeur à long terme pour la société et ses actionnaires. »* dit Gérard Soula, Président Directeur Général.

Au niveau des projets historiques, des résultats cliniques positifs majeurs ont été annoncés en 2016. Concernant BC Lispro, à l'issue des 6 études cliniques positives menées avec Eli

Lilly, le programme de phase 1 devrait permettre d'entrer en études cliniques de phase 3. La décision d'Eli Lilly est attendue courant 2017.

La combinaison unique de glargine et de lispro, BioChaperone Combo, est actuellement testée dans une étude clinique sur des personnes ayant un diabète de type 2 afin de confirmer les résultats très positifs observés dans une étude précédente chez des personnes ayant un diabète de type 1. Deux études cliniques supplémentaires sont prévues en 2017, une étude d'effet dose en Q2 2017 et une étude de 2 semaines en Q4 2017. L'objectif de ces deux études supplémentaires est de constituer un dossier pour une entrée en phase 3.

Plus récemment, Adocia a annoncé le lancement de nouveaux projets impliquant des hormones physiologiques ayant un rôle complémentaire vis-à-vis de l'insuline. Ces projets visent plus particulièrement l'amélioration du traitement des personnes ayant un diabète de type 1, à la fois au niveau de la sécurité et de l'efficacité, en reconstituant des synergies physiologiques.

Le premier projet porte sur la stabilisation du glucagon humain en solution aqueuse afin de pouvoir l'administrer à l'aide d'une pompe. Une telle formulation rendrait possible le développement d'un pancréas artificiel bi-hormonal, un système automatique qui présenterait une sécurité accrue contre le risque d'hypoglycémie et un meilleur contrôle de la glycémie pour les patients.

Deux autres projets combinant l'insuline prandiale lispro avec le pramlintide, seul analogue commercial de l'amyline (Symlin<sup>®</sup>, AstraZeneca), et également l'insuline lispro avec un agoniste du récepteur au GLP-1, l'exenatide (Byetta<sup>®</sup>, AstraZeneca), pourraient conduire à un meilleur contrôle de la glycémie ainsi qu'à une perte de poids pour les personnes atteintes de diabète de type 1. Le bénéfice médical important de telles combinaisons chez ces personnes a déjà été établi lors d'essais cliniques utilisant des injections séparées. Cependant, il est crucial de combiner ces hormones afin de faciliter l'utilisation de ces produits en limitant le nombre d'injections. La technologie BioChaperone rend possible ces combinaisons de protéines connues pour être incompatibles. Adocia est à ce jour la seule société développant de telles combinaisons qui peuvent être qualifiées de « First in class ».

Enfin, pour les diabétiques de type 2, Adocia a réussi à développer des combinaisons de l'insuline glargine avec deux GLP-1 RAs, dulaglutide (Trulicity<sup>®</sup>, Eli Lilly) et liraglutide (Victoza<sup>®</sup>, Novo Nordisk) grâce à la technologie BioChaperone.

En 2017, Adocia a l'intention de tester en étude clinique sa nouvelle formulation de glucagon humain, une des deux combinaisons prandiales à base d'insuline lispro et une des deux combinaisons basales à base d'insuline glargine.

Ces différents programmes font du portefeuille de projets d'Adocia un des plus différenciés de l'industrie avec un focus particulier sur l'amélioration du traitement pour les personnes ayant un diabète de type 1.

Avec environ 58 millions d'euros de trésorerie disponible, Adocia estime disposer de ressources suffisantes pour soutenir le développement de ses produits. En vue de la mise en œuvre de sa nouvelle stratégie, Adocia étudie l'opportunité de réaliser au moment opportun une levée de fonds par voie de placement privé.

## 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 lente glargine et de l'insuline à action rapide lispro (BioChaperone Combo). Adocia développe également une formulation aqueuse de glucagon humain (BioChaperone Human 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)



ENTERNEXT | TECH40 | LABEL | 2015



**ADOC**  
**LISTED**  
**EURONEXT**

## 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

*La diffusion du présent communiqué peut, dans certains pays, faire l'objet d'une réglementation spécifique. Les personnes en possession du présent communiqué doivent s'informer des éventuelles restrictions locales et s'y conformer.*

*Le présent communiqué et les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de souscription ou d'achat, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, d'actions Adocia aux Etats-Unis ou dans toute autre juridiction dans laquelle l'opération pourrait faire l'objet de restrictions. Des valeurs mobilières ne peuvent être offertes ou vendues aux Etats-Unis en l'absence d'enregistrement ou de dispense d'enregistrement au titre du U.S. Securities Act de 1933, tel que modifié (le « U.S. Securities Act »), étant précisé que les actions n'ont pas été et ne seront pas enregistrées au titre du U.S. Securities Act et qu'Adocia n'a pas l'intention de procéder à une offre au public des actions Adocia aux Etats-Unis.*

*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.*