

OSE Immunotherapeutics présente des nouveaux résultats précliniques d'efficacité avec Effi-DEM, checkpoint inhibiteur de nouvelle génération, au congrès de l'Association Européenne de Recherche sur le Cancer

«European Association for Cancer Research » (Manchester, 9 – 12 juillet 2016)

Nantes, Paris, le 12 juillet 2016 - OSE Immunotherapeutics SA (ISIN : FR0012127173 ; Mnémo : OSE), société de biotechnologie qui développe des immunothérapies d'activation ou de régulation en immuno-oncologie, dans les maladies auto-immunes et les transplantations, annonce la présentation de trois posters au congrès de l'Association Européenne de Recherche sur le Cancer (« European Association Cancer Research ») qui s'est tenu à Manchester du 9 au 12 juillet 2016. Ces posters portent sur des résultats significatifs d'efficacité dans des études précliniques en immuno-oncologie menées avec Effi-DEM, checkpoint inhibiteur de nouvelle génération.

Effi-DEM démontre des résultats d'efficacité in vivo avec une augmentation significative de la survie dans des nouveaux modèles de cancers agressifs (mélanome et cancer du sein triple négatif). Ce checkpoint inhibiteur de nouvelle génération est un antagoniste du récepteur SIRP-alpha, exprimé sur des cellules suppressives myéloïdes intervenant dans la progression tumorale. En visant spécifiquement le récepteur SIRP-alpha, Effi-DEM transforme ces cellules suppressives en cellules anti-tumorales.

« Présenter ces nouvelles avancées précliniques en immuno-oncologie et le potentiel de ce nouveau checkpoint inhibiteur est important pour la société. Effi-DEM est en effet utilisé avec succès dans des modèles de cancers variés, avec des résultats à la fois en monothérapie et en combinaison thérapeutique, où une synergie est démontrée, ce qui répond aux besoins cliniques actuels », commente le Dr Dominique Costantini, Directrice générale d'OSE Immunotherapeutics.

A PROPOS D'EFFI-DEM

Effi-DEM est un checkpoint inhibiteur de nouvelle génération développé par OSE Immunotherapeutics en immuno-oncologie. Il bloque sélectivement le récepteur SIRP-alpha (Signal Regulatory Protein α), fortement exprimé par les cellules myéloïdes dites « MDSC », (Myeloid-Derived Suppressive Cells) et les cellules macrophagiques dites « TAM » (Tumor-Associated Macrophages), cellules immunitaires suppressives clés dans la progression tumorale des cancers. En visant spécifiquement le récepteur SIRP-alpha, Effi-DEM transforme les cellules MDSC et TAM suppressives en cellules non suppressives. Le système immunitaire est ainsi réactivé et la croissance tumorale est stoppée.

A PROPOS DE L'EACR, « EUROPEAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH »

L'Association Européenne pour la Recherche sur le Cancer réunit près de 10 000 membres à travers le monde. Elle a pour mission « de faire avancer la recherche sur le cancer, de la recherche fondamentale, à la prévention, au traitement et à la guérison ». L'Association organise des congrès scientifiques et favorise la communication et la collaboration au sein de la communauté des chercheurs du domaine.

A PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie spécialisée dans la régulation immunitaire avec des applications cliniques en immuno-oncologie, en auto-immunité et en transplantation. La société dispose d'un portefeuille équilibré, de la R&D à la phase clinique de phase 3 d'enregistrement, avec un profil de risque

diversifié. Il comporte des produits d'immunothérapie avancés en clinique en phase 3 pivot et en phase 2 : Tedopi® (néoépitopes combinés en immuno oncologie, développé dans le cancer du poumon avancé dit NSCLC) et FR104 dont l'essai de phase 1 est terminé (une immunothérapie antagoniste du CD28, licencié à Janssen Biotech Inc.). La société dispose de produits prometteurs en préclinique et de candidats médicaments potentiels en R&D, visant des nouveaux récepteurs d'intérêt en immuno-oncologie, dans les maladies auto-immunes et dans la transplantation. Ce portefeuille de produits s'appuie sur un socle technologique innovant et un savoir-faire de sélection et d'optimisation de produits de nouvelle génération agissant sur de nouvelles cibles immunologiques, en particulier un check-point inhibiteur de nouvelle génération (Effi-DEM) visant les cellules myéloïdes suppressives et les macrophages associés aux tumeurs et un immunomodulateur antagoniste du récepteur à l'interleukine 7 (Effi-7) pour les maladies auto immunes et la transplantation.

Contacts

OSE Immunotherapeutics
Dominique Costantini, CEO
dominique.costantini@ose-immuno.com
Mob +33 6 13 20 77 49

Maryvonne Hiance, Vice-Présidente
maryvonne.hiance@ose-immuno.com
Tél : +33 (0) 240 412 834
Mobile : 33 (0) 680 060 183

Alexis Peyroles, DGD, Operations,
Finance & BD
alexis.peyroles@ose-immuno.com
Mob : +33 6 11 51 19 77

Bernard Vanhove, DGD, R&D,
Collaborations scientifiques
Bernard.vanhove@ose-immuno.com
Mob: +33 6 75 41 40 08

Contacts media

Citigate Dewe Rogerson
Laurence Bault
laurence.bault@citigate.fr
+33 1 53 32 84 78

Alize RP

Florence Portejoie & Caroline Carmagnol
oseimmuno@alizerp.com
+33 6 47 38 90 04

Consilium Strategic Communications

Chris Gardner / Matthew Neal /
Hendrik Thys
OSEImmuno@consilium-comms.com
+44 (0) 20 3709 5700

Rx Communications Group, LLC

Melody Carey
mcarey@rxir.com
+ 1 917-322-2571

Acorelis

Gilles Petitot
Mobile : 33 (0) 620 27 65 94
gilles.petitot@acorelis.com

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient de manière implicite ou expresse des informations et déclarations pouvant être considérées comme prospectives concernant OSE Immunotherapeutics. Elles ne constituent pas des faits historiquement avérés. Ces informations et déclarations comprennent des projections financières reposant sur des hypothèses ou suppositions formulées par les dirigeants d'OSE Immunotherapeutics à la lumière de leur expérience et de leur perception des tendances historiques, de la situation économique et sectorielle actuelle, de développements futurs et d'autres facteurs qu'ils jugent opportuns.

Ces déclarations prospectives peuvent être souvent identifiées par l'usage du conditionnel et par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « planifier » ou « estimer » et leurs déclinaisons et conjugaisons ainsi que par d'autres termes similaires.

Bien que la direction d'OSE Immunotherapeutics estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les actionnaires d'OSE Immunotherapeutics et les autres investisseurs sont alertés sur le fait que leur réalisation est sujette par nature à de nombreux risques connus ou non et incertitudes, difficilement prévisibles et en dehors du contrôle d'OSE Immunotherapeutics. Ces risques peuvent impliquer que les résultats réels et développements effectivement réalisés diffèrent significativement de ceux indiqués ou induits dans ces déclarations prospectives. Ces risques comprennent notamment ceux développés ou identifiés dans les documents publics déposés par OSE Immunotherapeutics auprès de l'AMF. De telles déclarations prospectives ne constituent en rien la garantie de performances à venir.

Ce communiqué n'inclut que des éléments résumés et doit être lu avec le Document de Référence d'OSE Immunotherapeutics, déposé auprès de l'AMF le 8 juin 2016 sous le n° R.16-052, les états financiers consolidés et le rapport de gestion pour l'exercice 2015, ainsi que le Document E enregistré par l'AMF le 26 avril 2016 sous le numéro E.16-026, disponibles sur le site internet d'OSE Immunotherapeutics.

OSE immunotherapeutics ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives à l'exception de ce qui serait requis par les lois et règlements applicables.