

## OSE Immunotherapeutics nomme Julien Perrier au poste de Chief Commercial Officer

Julien Perrier apportera à la société son expérience internationale business développement et commerciale en immunothérapie, notamment pour :

- Préparer la meilleure option de partenariat commercial pour Tedopi®, en clinique de phase 3 dans le cancer du poumon avancé ;
- Accompagner l'avancement du programme clinique de l'antagoniste de CD28, FR104, dans les maladies auto-immunes ;
- Etablir une stratégie globale d'implantation aux Etats-Unis avec une équipe opérationnelle basée à Boston.

Nantes, le 17 décembre 2018, 18 heures – OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE), annonce la nomination de Julien Perrier au poste de Chief Commercial Officer. Julien Perrier dispose d'une large expérience du marketing et de la mise sur le marché de produits leaders en immunothérapie. Il participera au développement de la société aux Etats-Unis avec la création d'une nouvelle équipe spécialisée en immunothérapie et basée à Boston.

« Nous attendons pour fin 2019 les premiers résultats de la phase 3 pivot de Tedopi® dans le traitement du cancer du poumon non à petites cellules chez les patients en échec aux checkpoint inhibiteurs, aujourd'hui le traitement standard dans cette indication. Julien apportera son expérience opérationnelle et commerciale pour renforcer le positionnement de Tedopi® comme nouvelle option thérapeutique pour les patients atteints de cette maladie très grave », explique Alexis Peyroles, Directeur général d'OSE Immunotherapeutics. « Ses compétences dans les domaines de l'immunologie et des produits biologiques seront particulièrement utiles pour mener les prochaines étapes de FR104, un antagoniste de CD28 de premier plan prêt à entrer en phase 2. Avec un fort potentiel de développement dans le traitement des maladies auto-immunes, ce produit offre des nouvelles opportunités créatrices de valeur pour OSE ».

Julien Perrier commente : « Je suis très heureux de pouvoir apporter mon expertise en business développement international dans le domaine de l'immunologie à OSE Immunotherapeutics, un leader reconnu dans le développement de thérapies innovantes, visant à moduler la réponse immunitaire en immuno-oncologie et dans les maladies auto-immunes. Je suis impatient de pouvoir participer à la stratégie de croissance d'OSE et aux avancées du développement clinique de ses actifs et des possibilités de partenariat pour leur commercialisation ».

Précédemment, Julien Perrier était Directeur de la division Immunologie France au sein du laboratoire AbbVie, en charge notamment du développement commercial d'Humira® et de la préparation au lancement de deux autres produits du portefeuille en immunologie. De 2013 à 2017, il a été Directeur des opérations et de la gestion du portefeuille produits pour la division Produits biologiques de Sanofi, en partenariat avec la société de biotechnologie Regeneron, spécialisée en immunologie. De 2004 à 2013, basé principalement aux Etats-Unis, M. Perrier a occupé plusieurs fonctions au sein de Sanofi, notamment celles de Directeur de la stratégie et des opérations puis de Vice-Président acting opérations commerciales sur Dupixent®, un anticorps monoclonal visant trois indications.

## A PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie en phase clinique. Elle développe des immunothérapies innovantes, en direct ou via des partenariats, pour l'activation et la régulation immunitaire en immuno-oncologie et dans les maladies auto-immunes. La société dispose de plusieurs plateformes technologiques et scientifiques : néoépitopes, anticorps monoclonaux agonistes ou antagonistes, idéalement positionnées pour combattre le cancer et les maladies auto-immunes. Son portefeuille clinique de premier plan a un profil de risque diversifié. La combinaison innovante de néoépitopes (Tedopi®) est actuellement en Phase 3 clinique dans le cancer du poumon avancé (Non-Small Cell Lung Cancer) après échec des checkpoints inhibiteurs anti-PD-1 et anti-PD-L1. Un accord mondial de collaboration et de licence en immuno-oncologie a été signé en avril 2018 avec Boehringer Ingelheim pour développer le checkpoint inhibiteur OSE-172 (anticorps monoclonal anti-SIRPa) dans le traitement des tumeurs solides avancées. Une option de licence a été exercée par Janssen Biotech en juillet 2016 pour la poursuite du développement de FR104 (anticorps monoclonal anti-CD28) dans les maladies auto-immunes, à l'issue des résultats positifs de Phase 1 du produit à l'issue des résultats positifs de Phase 1 du produit ; suite à la fin du contrat de licence effectif au 31 décembre 2018, en raison d'une priorisation stratégique du portefeuille de Janssen Biotech Inc., OSE reprendra tous les droits mondiaux de cet actif. Une option de licence en 2 étapes a été signée avec Servier en 2016 pour développer OSE-127 (anticorps monoclonal humanisé ciblant le récepteur CD127, la chaîne alpha du récepteur de l'interleukine-7) jusqu'à la finalisation d'une Phase 2 clinique prévue dans les maladies auto-immunes de l'intestin ; en parallèle, Servier prévoit un développement dans la maladie de Sjögren. En novembre 2018, OSE a reçu l'approbation des autorités réglementaires belges pour lancer un essai clinique de Phase 1 d'OSE-127.

Plus d'informations sur <http://ose-immuno.com>

Cliquez et suivez-nous sur Twitter et LinkedIn



### Contacts

#### OSE Immunotherapeutics

Sylvie Détry

[sylvie.detry@ose-immuno.com](mailto:sylvie.detry@ose-immuno.com)

+33 1 43 29 78 57

#### Media : FP2COM

Florence Portejoie

[fportejoie@fp2com.fr](mailto:fportejoie@fp2com.fr)

+33 6 07 76 82 83

### 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, enregistré par l'AMF le 26 avril 2018, incluant le rapport financier annuel 2017, disponible 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