

OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

Société anonyme
au capital social de 4.712.022,20 euros
Siège social : 22, boulevard Benoni Goullin, 44200 Nantes
479 457 715 RCS Nantes
(la « Société »)

EXPOSÉ SOMMAIRE DE L'ACTIVITÉ DE LA SOCIÉTÉ PENDANT

L'EXERCICE 2025

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie qui développe des traitements *first-in-class* visant à réguler le système immunitaire dans les domaines de l'immuno-oncologie et de l'immuno-inflammation.

En décembre 2025, un peu plus de deux mois après le changement de gouvernance initié par l'Assemblée Générale du 30 septembre 2025, la Société a annoncé un nouveau plan stratégique à 3 ans conçu pour accélérer le développement de ses programmes les plus prometteurs, tout en maintenant une discipline financière rigoureuse.

Ce plan crée plusieurs catalyseurs à court terme et renforce l'engagement d'OSE Immunotherapeutics en faveur de l'innovation en immunologie. Il s'appuie sur quatre leviers de création de valeur :

- 1. Finaliser la phase 3 de Tedopi®, Artemia :** L'étude pivot de Phase 3 dans le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) avance comme prévu, avec une analyse de futilité attendue au 3^{ème} trimestre 2026 et les résultats au 1^{er} trimestre 2028. L'achèvement de cette étude clinique nécessitera des ressources financières supplémentaires limitées de la part d'OSE Immunotherapeutics. Des études de Phase 2, promues par des investigateurs académiques, permettent de générer des résultats additionnels dans d'autres indications, comme le cancer du pancréas ou le cancer de l'ovaire.
- 2. Développer lusvertikimab formulation Intraveineuse (IV) dans une nouvelle indication rare, la pouchite chronique :** Utiliser la formulation IV existante pour cibler la pouchite chronique, une nouvelle indication rare présentant des besoins médicaux importants non satisfaits, avec une approche de médecine de précision. Ce développement clinique nécessitera un investissement financier moins élevé que pour un développement supplémentaire dans la rectocolite hémorragique (RCH), et permettra d'élargir le potentiel de l'actif dans le traitement de maladies immuno-médiées, avec un accès plus rapide au marché.
- 3. Lusvertikimab en sous-cutané (SC) dans la rectocolite hémorragique :** Bien que d'excellentes données cliniques de Phase 2 aient été obtenues avec la formulation intraveineuse de lusvertikimab, le marché global de la RCH est aujourd'hui presque entièrement orienté vers des formulations plus pratiques, orales et sous-cutanées. OSE Immunotherapeutics a donc décidé de passer à une formulation sous-cutanée de lusvertikimab dans l'indication RCH, et prévoit de licencier cet actif, ou de le développer seul, après l'obtention des données de bioéquivalence. Des données scientifiques supplémentaires seront générées sur le biomarqueur qui semble prédictif d'une forte réponse clinique chez environ 25 % des patients

évalués dans l'étude de Phase 2 CoTikiS avec lusvertikimab IV. La confirmation de ces premiers résultats positionnerait lusvertikimab en sous-cutané dans la RCH comme un véritable changement de paradigme dans le traitement de cette maladie, permettant à plus de 30 % des patients traités d'obtenir une rémission clinique et renforçant considérablement l'attractivité de cet actif pour d'éventuels partenaires.

- 4. Maintenir le leadership scientifique :** Capitaliser sur la plateforme de recherche différenciée d'OSE Immunotherapeutics pour stimuler l'innovation dans les indications rares et majeures, et explorer des stratégies de combinaison pour lusvertikimab. Renforcer la gestion de la propriété intellectuelle (PI) grâce à des processus de pointe favorisant agilité, efficacité des coûts et création maximale de valeur.

Le portefeuille clinique d'OSE Immunotherapeutics a un profil de risque diversifié, avec des programmes de développement en immuno-oncologie et en immuno-inflammation allant de la recherche à la Phase 3 clinique et présentant des risques indépendants. La Société a développé une stratégie basée sur un modèle mixte solide combinant des produits propriétaires et des produits en partenariats comprenant cinq produits au stade clinique :

- Lusvertikimab – produit propriétaire en immuno-inflammation
- Tedopi® – produit propriétaire en immuno-oncologie
- OSE-279 – produit propriétaire en immuno-oncologie
- Pegrizeprium (FR104) – en partenariat avec Veloxis Pharmaceuticeuls Inc. en immuno-inflammation
- BI 770371 – en partenariat avec Boehringer Ingelheim en immuno-oncologie
- ABBV-230 – en partenariat avec AbbVie en immuno-inflammation¹

Programmes cliniques propriétaires

Produit candidat	Cible	Indication	Préclinique	Phase 1a/1b	Phase 2	Phase 3
Lusvertikimab SC	Anti-IL-7R	Rectocolite hémorragique	■	■	■	Résultats Ph 2 en IV SC prévue en 2027
Lusvertikimab IV		Pouchite chronique	■	■		
Tedopi	Immunothérapie à base de néoépitopes	CPNPC Mono post-CT-ICI 2L (US Orphan Drug Designation)	■	■	■	■
		Cancer du pancréas Combo (ISS)	■	■	■	
		Cancer de l'ovaire Combo (ISS)	■	■	■	
		CPNPC Combo 2L (ISS)	■	■	■	
		CPNPC 1L Combo OSE-279	■	■	■	

CPNPC: Cancer du Poumon Non à Petites Cellules

Programmes cliniques en partenariat

Produit candidat	Cible	Indication	Préclinique	Phase 1a/1b	Phase 2	Phase 3
BI 770371 	Anti-SIRPα	Solid tumors (cancer tête et cou)	■	■		
Pegrizeprium (FR104) 	Anti-CD28	Transplantation rénale (US Orphan Drug Designation)	■	■		

Immunology & Inflammation

Immuno-Oncology

A ce stade, aucun des produits de la Société n'a été mis sur le marché au titre d'une autorisation de mise sur le marché et n'a donc généré de chiffre d'affaires commercial.

¹ En mars 2026, la Société a annoncé la mise en pause du programme ABBV-230 en partenariat avec AbbVie, suite à un avenant à l'accord de collaboration signé en décembre 2025. Cette décision reflète la volonté de la Société de faire progresser ses programmes cliniques les plus matures.

Situation financière consolidée

Les produits opérationnels s'élèvent à 2,7 millions d'euros en 2025, reflétant principalement le chiffre d'affaires généré par la mise à disposition de Tedopi® dans le cadre d'une autorisation d'accès compassionnel en France pour 1,4 millions d'euros, et la comptabilisation différée d'une partie du paiement initial de 48 millions de dollars au titre de l'accord de licence avec AbbVie sur OSE-230 signé en avril 2024 pour 0,8 million d'euros. A titre de comparaison, les produits opérationnels en 2024 s'élevaient à 83,4 millions d'euros, générés principalement par la comptabilisation immédiate de la majorité du paiement initial d'AbbVie pour 42,2 millions d'euros, 25,3 millions d'euros issus de l'avenant à l'accord avec Boehringer Ingelheim sur BI 765063 (OSE-172) et 13,5 millions d'euros de l'achat d'actif par Boehringer Ingelheim lié à la plateforme anti-PD1/cytokine « *cis-targeting* ».

Les dépenses de recherche et développement augmentent de 11,5% sur la période, s'établissant à 33,9 millions d'euros en 2025, contre 30,4 millions d'euros l'année précédente. Cette augmentation reflète l'avancement des programmes de développement de la Société, notamment l'essai de Phase 3 de Tedopi® – Artemia – en cours de recrutement actif, ainsi qu'une baisse du montant du Crédit d'Impôt Recherche (CIR) s'élevant à 4,6 millions d'euros en 2025, contre 5,3 millions d'euros en 2024.

Les frais généraux et administratifs augmentent de 34,0% sur la période, s'établissant à 8,8 millions d'euros en 2025, contre 6,5 millions d'euros en 2024. Cette augmentation reflète principalement les frais juridiques engagés en lien avec le contexte exceptionnel entourant l'Assemblée Générale du 30 septembre 2025, qui a conduit à un renouvellement complet de la gouvernance de la Société, ainsi que des procédures judiciaires engagées à l'encontre de certains actionnaires minoritaires. Ces charges non récurrentes ont été partiellement compensées par une réduction des charges de personnel, à la suite du report partiel de rémunération de 2023 à 2024 pour certains dirigeants clés. Retraités de ces dépenses non récurrentes, les frais généraux représentent 7,8 millions d'euros, progressant de 19,5% d'une année sur l'autre.

Les charges liées aux paiements en actions s'élèvent à 1,9 millions d'euros en 2025, contre 2,7 millions d'euros un an plus tôt. Ces charges sont principalement composées de charges « *non cash* » calculées en application d'IFRS2, pour un montant respectif de 1,5 million d'euros et 2,1 millions d'euros en 2025 et 2024. La baisse enregistrée en 2025 reflète notamment une reprise de charges liée à l'annulation de 219 970 actions gratuites attribuées en 2024 à l'ancien Directeur Général Nicolas Poirier, à la suite du vote négatif des actionnaires sur la disposition *ex post* du « *Say-on-Pay* » lors de l'Assemblée Générale du 30 septembre 2025.

Les autres produits opérationnels s'élèvent à 4,4 millions d'euros en 2025, représentant un abandon partiel de dette lié aux avances conditionnées versées par Bpifrance dans le cadre du projet EFFICLIN après son arrêt par la Société.

Le résultat opérationnel représente une perte de (37,5) millions d'euros en 2025, contre un bénéfice de 43,7 millions d'euros un an plus tôt, reflétant essentiellement un produit exceptionnel en 2024 lié à la signature de l'accord de licence avec AbbVie sur OSE-230 et de l'avenant à l'accord sur BI 765063 (OSE-172) ainsi que du contrat d'achat d'actif lié à la plateforme anti-PD1/cytokine « *cis-targeting* » par Boehringer Ingelheim.

Le résultat financier s'élève à 0,1 million d'euros en 2025, contre une perte de (3,9) millions d'euros un an plus tôt. Cette variation est principalement liée aux charges « *non cash* » calculées reflétant la variation de la juste valeur du dérivé passif des warrants dans le cadre du contrat de financement avec la Banque Européenne d'Investissement (BEI).

Le résultat net représente une perte de (37,7) millions d'euros en 2025, contre un bénéfice de 37,4 millions d'euros un an plus tôt, reflétant essentiellement des produits non récurrents en 2024.

Le flux de trésorerie net lié aux activités opérationnelles s'élève à (34,0) millions d'euros en 2025, reflétant l'avancée de nos programmes de développement, notamment l'essai de Phase 3 de Tedopi® – Artemia – en cours de recrutement actif, contre 48,4 millions d'euros un an plus tôt, reflétant essentiellement des produits non récurrents en 2024.

Le flux de trésorerie net lié aux activités d'investissement s'élève à 41,4 millions d'euros en 2025, contre (46,9) millions d'euros un an plus tôt, reflétant essentiellement la gestion de trésorerie sur divers instruments de dépôts à terme.

Le flux de trésorerie net lié aux activités de financement s'élève à (6,5) millions d'euros en 2025, contre (3,5) millions d'euros un an plus tôt. Cette variation reflète principalement un remboursement anticipé du prêt BEI pour 3,0 millions d'euros en janvier 2025.

La trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élèvent à 17,6 millions d'euros au 31 décembre 2025, contre 16,7 millions d'euros un an plus tôt. En incluant les dépôts à terme classés en actifs financiers courants et non courants, la trésorerie totale s'élève respectivement à 22,7 millions et 64,2 millions d'euros aux 31 décembre 2025 et 2024, respectivement.

À ce jour, la Société ne dispose pas d'un fonds de roulement net suffisant pour honorer ses engagements au cours des 12 prochains mois.

La trésorerie et les équivalents de trésorerie de la Société s'élèvent à 17,0 millions d'euros au 31 mars 2026.

Après la réalisation du Financement avec Iris, annoncé le 28 mai 2026, et la prise en compte d'un produit brut de 19,3 millions d'euros sur une période de 24 mois, et sur la base des hypothèses actuelles, la Société estime que sa trésorerie et ses équivalents de trésorerie seront suffisants pour financer ses activités jusqu'à fin décembre 2026. Cet horizon de trésorerie n'intègre aucun potentiel paiement d'étape à venir dans le cadre des partenariats en cours.

Ce Financement constitue la première étape d'une stratégie globale de financement visant à sécuriser le plan stratégique à 3 ans d'OSE Immunotherapeutics, et la Société a intensifié ses interactions avec les investisseurs institutionnels aux États-Unis et en Europe.

Afin d'étendre son horizon de trésorerie au-delà de 2026, la Société continue d'évaluer plusieurs options complémentaires, notamment un possible nouveau partenariat stratégique autour de l'un de ses actifs propriétaires, un financement en fonds propres auprès d'investisseurs institutionnels, et une restructuration de sa dette existante, auxquels pourraient venir s'ajouter de potentiels paiements d'étape issus des partenariats en cours.

Résultats cliniques, scientifiques et publications

Le 28 janvier 2025, la Société a annoncé la présentation de trois abstracts scientifiques sur lusvertikimab, antagoniste de l'IL-7 récepteur en développement clinique dans la rectocolite

hémorragique, en présentation orale, présentation orale digitale et poster au 20^{ème} congrès de l'ECCO (*European Crohn's and Colitis Organisation*) qui s'est tenu du 19 au 22 février 2025 à Berlin.

Le 29 janvier 2025, la Société a annoncé une collaboration stratégique visant à utiliser la plateforme d'IA avancée de modélisation des maladies inflammatoires de Scientia Lab pour identifier des marqueurs prédictifs de l'efficacité de traitements d'immunothérapie.

Le 11 mars 2025, la Société a annoncé que l'étude TEDOPaM (essai GERCOR D17-01 PRODIGE 63) a atteint son objectif principal. Cet essai clinique de Phase 2, promu et mené par le groupe de cliniciens en oncologie GERCOR, évalue OSE2101 (Tedopi®), un vaccin thérapeutique contre le cancer « *off-the-shelf* » à base de néo-épitopes, dans l'adénocarcinome pancréatique (ADCP) avancé ou métastatique.

TEDOPaM est un essai clinique de Phase 2 randomisé, non comparatif, évaluant FOLFIRI1 (bras A) et le vaccin thérapeutique contre le cancer OSE2101 (Tedopi®) plus une chimiothérapie par FOLFIRI (bras B) en traitement de maintenance chez des patients HLA-A2 positifs souffrant d'un ADCP avancé ou métastatique, sans progression après 8 cycles d'une chimiothérapie d'induction par FOLFIRINOX2. Le critère principal de l'étude est le taux de survie globale à un an dans le bras B expérimental (Fleming à 2 étapes, H0 : 25 %, H1 : 50 %, alpha unilatéral : 2,5 %, puissance : 90 %). Au total, 107 patients ont été inclus dans l'étude avec un ratio 1:1.

L'essai TEDOPaM a atteint son objectif principal, montrant des résultats positifs selon les hypothèses statistiques prédéfinies, et une toxicité minimale avec OSE2101 (Tedopi®) en combinaison avec FOLFIRI en traitement de maintenance. Le suivi des patients se poursuit.

Le 3 avril 2025, la Société a annoncé que les dernières données précliniques sur OSE-CYTOMASK®, une nouvelle technologie de CIS-démasquage des cytokines, et sur CLEC-1, une cible de point de contrôle immunitaire, ont été sélectionnées pour présentation poster au congrès annuel 2025 de l'AACR (*American Association for Cancer Research*) qui s'est tenu à Chicago du 25 au 30 avril.

Le 3 avril 2025, la Société a annoncé la présentation de données d'efficacité et de sécurité de la période d'extension en ouvert (*Open Label Extension – OLE*) de 24 semaines de l'étude de Phase 2 CoTikiS dans la rectocolite hémorragique, à la conférence 2025 « Digestive Disease Week » qui s'est tenue à San Diego du 3 au 6 mai.

Après d'excellents résultats en termes d'efficacité et de profil de sécurité de la période d'induction, présentés lors d'une session phare au congrès 2025 de l'ECCO (*European Crohn's & Colitis Organization*), cette communication orale a dévoilé des nouvelles données issues de la période d'extension en ouvert (OLE) de 24 semaines (semaine 10 à semaine 34) de l'étude de Phase 2 randomisée, en double aveugle contre placebo, évaluant l'anticorps monoclonal anti-IL-7 récepteur lusvertikimab dans la rectocolite hémorragique. Ces nouveaux résultats fournissent des informations plus précises sur les bénéfices et sur la sécurité à long terme de lusvertikimab, soutenant ainsi la suite de son développement dans la rectocolite hémorragique, ainsi que dans d'autres maladies auto-immunes et inflammatoires chroniques.

Le 23 avril 2025, la Société a annoncé la présentation de plusieurs abstracts sur des actifs innovants sélectionnés pour présentation à la conférence de l'ASCO (*American Society of Clinical Oncology*) qui s'est tenu du 1^{er} au 5 juin 2025 à Chicago, Illinois.

Les abstracts sélectionnés portent sur des actifs propriétaires ou développés en partenariat, démontrant ainsi l'engagement d'OSE Immunotherapeutics à faire progresser les traitements contre le cancer à travers une recherche innovante et des collaborations stratégiques dans différents types de cancer.

- Actif propriétaire : Tedopi® (OSE-2101), vaccin contre le cancer : "Trial In Progress" de l'essai de Phase 3 ARTEMIA dans le cancer du poumon non à petites cellules ; Présentation orale sur les premiers résultats cliniques de l'essai de Phase 2 TEDOPaM dans le cancer du pancréas, présentés par le promoteur de l'essai, le groupe clinique en oncologie GERCOR.
- Actifs en partenariat : les antagonistes de SIRPα BI 765063 et BI 770371, un inhibiteur de SIRPα perfectionné de nouvelle génération, développés en partenariat avec Boehringer Ingelheim : « *Rapid Oral Abstracts* » présentés par Boehringer Ingelheim.

Le 21 mai 2025, la Société a annoncé une collaboration stratégique avec la société Inside Therapeutics, basée à Angoulême/Bordeaux, et le laboratoire MiNT, basé à Angers, pour développer des thérapies à base d'ARNm et accélérer le développement de nanomédicaments. Dans le cadre de l'appel à projets collaboratifs « I-Démo régionalisé », OSE Immunotherapeutics a bénéficié d'un financement non dilutif de 1,3 M€ dans le cadre du plan « France 2030 », opéré par Bpifrance pour l'État et la Région Pays de la Loire.

OSE Immunotherapeutics conduira un programme de 36 mois appelé « HexARN » visant à relever les défis des traitements à base d'ARN, en particulier celui de molécules d'ARN encapsulées dans des nanoparticules lipidiques. Bien que cette technologie ait déjà bouleversé certains domaines médicaux, des maladies infectieuses à l'oncologie, il reste encore beaucoup à faire pour améliorer la sélectivité et la sécurité des traitements, élargir les cibles thérapeutiques et assurer l'évolutivité de la production.

HexARN s'appuiera sur l'expertise et l'innovation françaises pour relever ces défis en réunissant trois sociétés complémentaires : OSE Immunotherapeutics, une société de biotechnologie au stade clinique qui développe des traitements *first-in-class* en immuno-oncologie et en immuno-inflammation ; Inside Therapeutics, un acteur clé qui propose une technologie unique et évolutive d'encapsulation d'ARN dans des nanoparticules lipidiques ; et le laboratoire MiNT, représenté par une équipe de recherche tripartite (INSERM, CNRS, Université d'Angers), spécialisée dans le développement de systèmes d'administration de médicaments (DDS), de leur caractérisation physico-chimique et de leur purification.

Le programme HexARN permettra à OSE Immunotherapeutics de développer des traitements à ARN et des modes d'administration innovants pour ajuster les réponses immunitaires dans les maladies inflammatoires et auto-immunes, en capitalisant sur les avantages des traitements à ARN par rapport aux approches thérapeutiques conventionnelles à base d'anticorps. Inside Therapeutics optimisera des systèmes de formulation évolutifs et reproductibles, alors que le laboratoire MiNT assurera un contrôle

de qualité fiable grâce à des techniques innovantes de caractérisation physico-chimique et de purification des nano-formulations. La combinaison des expertises du consortium permettra de relever des défis technologiques majeurs et de faire progresser les actifs thérapeutiques à ARNm vers des étapes industrielles et cliniques.

Le 11 septembre 2025, la Société a annoncé la fin du recrutement des patients dans l'essai clinique de Phase 2 évaluant Tedopi®, vaccin thérapeutique contre le cancer à base de néo-épitopes, en combinaison avec nivolumab ou avec docétaxel chez des patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC).

L'essai clinique (NCT04884282) est promu et mené par la Fondation italienne FoRT dans des sites cliniques en Italie, en France et en Espagne.

Combi-TED est une étude de Phase 2 en ouvert, randomisée, à trois bras, évaluant Tedopi® en combinaison avec l'inhibiteur de point de contrôle immunitaire anti-PD1 Opdivo® (nivolumab), ou avec Tedopi® associé au docétaxel, ou docétaxel seul (bras de référence), en traitement de deuxième ligne chez des patients HLA-A2 positifs atteints d'un CPNPC métastatique, sans mutation EGFR ni réarrangement ALK ou ROS1, après une première ligne de chimio-immunothérapie. Le critère principal d'évaluation est le taux de survie à un an. 105 patients ont été inclus dans l'étude dont les résultats sont attendus au second semestre 2026.

Le 26 septembre 2025, la Société a annoncé la signature d'un accord de partenariat avec Inserm Transfert et Nantes Université visant à accélérer le développement de projets innovants dans les domaines de l'immunothérapie en oncologie, inflammation et auto-immunité.

Le 7 novembre 2025, la Société a annoncé la présentation d'un poster sur sa technologie innovante de Cis-démasquage des cytokines, OSE-Cytomask®, lors du congrès annuel 2025 du SITC (*Society for Immunotherapy of Cancer*) qui s'est tenu à National Harbor, Maryland, du 5 au 9 novembre.

Le 17 novembre 2025, la Société a annoncé que le Comité indépendant d'experts scientifiques (IDMC, *Independent Data Monitoring Committee*) de l'essai clinique pivot international de Phase 3 ARTEMIA, évaluant Tedopi® dans le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC), a émis une recommandation positive pour poursuivre l'essai sans modification.

L'étude ARTEMIA, lancée en septembre 2024, vise à comparer Tedopi® administré en monothérapie au traitement standard par docétaxel chez des patients HLA-A2 positifs atteints d'un CPNPC métastatique ayant développé une résistance secondaire aux inhibiteurs de points de contrôle immunitaires. L'étude internationale est menée sur plusieurs sites cliniques en Europe, au Royaume-Uni, aux États-Unis et au Canada, et a pour objectif de fournir des données confirmatoires en vue d'un dépôt réglementaire.

La fin du recrutement dans l'essai ARTEMIA est prévue fin 2026 et les résultats sur le critère principal de survie globale sont attendus pour le premier trimestre 2028.

Gouvernance et Stratégie

Le 13 janvier 2025, la Société a annoncé la nomination du Dr. Sonya Montgomery au poste de Chief Development Officer. Sonya intègre le Comité exécutif d'OSE Immunotherapeutics dans le cadre d'une évolution stratégique visant à renforcer les capacités de développement de la Société.

Le 20 août 2025, la Société a annoncé la nomination de Thomas Gidoïn au poste de Directeur Financier. Thomas rejoint le Comité Exécutif, apportant à la Société plus de 15 ans d'une large expertise internationale dans les marchés financiers, la stratégie financière et la gouvernance.

Le 30 septembre 2025, la Société a annoncé la révocation de l'ensemble du Conseil d'administration par l'Assemblée Générale Mixte des actionnaires, et la nomination d'un nouveau Conseil d'administration composé de 7 administrateurs, sous la présidence du Dr Markus Cappel.

Le 3 octobre 2025, la Société a annoncé la révocation de Nicolas Poirier en tant que Directeur Général, et la nomination de Marc Le Bozec comme Directeur Général par interim.

Le 17 novembre 2025, la Société a annoncé un amendement à son accord de partenariat avec AbbVie sur ABBV-230, un anticorps monoclonal conçu pour traiter l'inflammation chronique sévère, actuellement en phase de développement préclinique.

Selon cet amendement, OSE Immunotherapeutics reprend le contrôle du développement précoce d'ABBV-230 et AbbVie conserve ses droits pour mener le développement futur et la commercialisation du produit après la réussite de la Phase 1 clinique. Cette nouvelle approche traduit l'intérêt commun des deux partenaires pour le potentiel d'ABBV-230 et aligne les responsabilités du développement selon les expertises clés de chaque société.

Le 9 décembre 2025, la Société a annoncé son nouveau plan stratégique à 3 ans, conçu pour accélérer le développement de ses programmes les plus prometteurs tout en maintenant une discipline financière rigoureuse. Ce plan crée plusieurs catalyseurs à court terme et renforce l'engagement d'OSE Immunotherapeutics en faveur de l'innovation en immunologie.