

## ERYTECH annonce la nomination du Dr Iman El-Hariry en qualité de Directrice médicale

**Boston (États-Unis) et Lyon (France), le 15 juillet 2015** – ERYTECH Inc., filiale américaine d'ERYTECH Pharma (Euronext Paris : ERYP), société biopharmaceutique française qui conçoit des traitements « affameurs de tumeurs » innovants contre les leucémies aiguës et d'autres indications en oncologie pour lesquelles les besoins médicaux restent insatisfaits, annonce aujourd'hui la nomination du Dr Iman El-Hariry au poste de Directrice médicale en charge des affaires médicales, cliniques et réglementaires d'ERYTECH Pharma au niveau mondial.

Iman El-Hariry, M.D., Ph.D., est oncologue et compte plus de 15 années d'expérience en développement de produits dans l'industrie biopharmaceutique. Elle a notamment exercé les fonctions de *VP Clinical Research* chez Syntha Pharmaceuticals (Boston), *Global Head Oncology* chez Astellas APGD (Chicago) et *Group Director Clinical Oncology* chez GSK (Londres). Elle a mené avec succès le développement et l'obtention des autorisations réglementaires de différents produits en Europe et aux États-Unis. Le Dr Iman El-Hariry sera basée à Boston et sera responsable des affaires médicales, cliniques et réglementaires pour l'ensemble des activités d'ERYTECH Pharma dans le monde. Ses priorités porteront sur l'autorisation de mise sur le marché d'ERY-ASP/GRASPA® en Europe pour la leucémie aiguë lymphoblastique, la supervision des études cliniques en cours dans la leucémie aiguë myéloïde et le cancer du pancréas en Europe, ainsi que le développement d'ERY-ASP aux États-Unis. A noter, le Dr Iman El-Hariry assurait déjà des missions de conseil auprès d'ERYTECH en qualité de consultante au cours des derniers mois.

Le Dr El-Hariry est diplômée de la faculté de médecine d'Alexandrie, en Égypte, et titulaire d'un doctorat de l'*Imperial College of Science and Medicine* de Londres, au Royaume-Uni.

*« C'est exaltant de rejoindre ERYTECH à ce stade de son développement », déclare le Dr El-Hariry. « L'encapsulation d'enzymes thérapeutiques dans les globules rouges est une technologie innovante qui dispose d'un potentiel considérable pour devenir une avancée majeure dans le traitement des patients atteints de cancers. GRASPA®, notre premier produit, a déjà démontré son activité et un profil de sécurité favorable chez les patients en rechute d'une leucémie aiguë lymphoblastique. ERY-MET est également un programme très innovant issu de notre technologie d'encapsulation qui constitue une toute nouvelle approche pour traiter les cancers. Je me réjouis à l'idée de travailler sur ces programmes. »*

Gil Beyen, Président-Directeur Général d'ERYTECH Pharma, conclut : *« Nous sommes ravis d'accueillir Iman parmi nous. Iman nous apporte une expérience précieuse dans les domaines clés du développement de produits et des affaires réglementaires en oncologie, aussi bien en Europe qu'aux États-Unis. Sa présence sera importante pour nous permettre de réaliser nos projets ambitieux. »*

**A propos d'ERYTECH et ERY-ASP/GRASPA® : [www.erytech.com](http://www.erytech.com)**

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique française qui ouvre de nouvelles perspectives pour les patients atteints de cancers et, en particulier, de leucémies aiguës et de certaines tumeurs solides.

En encapsulant une enzyme, l'asparaginase, à l'intérieur des globules rouges, ERYTECH développe ERY-ASP/GRASPA®, un traitement original qui « affame » les cellules cancéreuses pour les tuer, tout en réduisant significativement les effets secondaires. ERY-ASP/GRASPA® a fait l'objet de résultats positifs de phase III dans la Leucémie Aiguë Lymphoblastique

(LAL) en Europe et est actuellement en phase IIb dans la Leucémie Aiguë Myéloïde (LAM). Le produit est également en phase I dans la LAL aux Etats-Unis.

Chaque année environ 50 000 patients sont atteints de LAL ou LAM en Europe et aux Etats-Unis. A ce jour, pour plus de 80% de ces patients, notamment adultes et enfants en rechute, les formes actuelles d'asparaginase ne peuvent être utilisées en raison de leur toxicité. Visant un profil de tolérance amélioré, ERY-ASP ambitionne de traiter tous les patients atteints de leucémies aiguës, même les plus fragiles. Le segment de marché adressé par ERYTECH représente un potentiel d'1 milliard d'euros.

La Société développe par ailleurs des traitements dans les tumeurs solides et pour certaines indications orphelines. Une étude de phase II est en cours dans le cancer du pancréas en Europe et d'autres indications de tumeurs solides sont à l'étude.

La Société a obtenu des désignations de médicaments orphelins pour ERY-ASP/GRASPA® dans la LAL, la LAM et le cancer du pancréas en Europe et aux Etats-Unis. Elle dispose de ses propres sites de production, déjà opérationnels à Lyon et à Philadelphie (Etats-Unis).

ERYTECH a conclu deux partenariats de distribution : l'un en Europe, avec Orphan Europe (groupe Recordati), l'un des principaux acteurs dans les médicaments orphelins, et le second en Israël, avec le groupe TEVA.

*ERYTECH est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FR0011471135, mnémo : ERYP) et fait partie des indices CAC All Shares, CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Small, CAC Mid&Small, CAC All Tradable, EnterNext PEA-PME 150 et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles en France au dispositif fiscal PEA-PME et sont cotées aux Etats-Unis sous forme d'ADR de niveau 1 sur le marché OTC (Mnémo : EYRY).*

## CONTACTS

### ERYTECH

**Gil Beyen**

*Président Directeur Général*

Tél : +33 4 78 74 44 38

[investors@erytech.com](mailto:investors@erytech.com)

### NewCap

**Julien Perez & Emmanuel Huynh**

*Relations Investisseurs*

**Nicolas Merigeau**

*Relations Presse*

Tél : +33 1 44 71 98 52

[erytech@newcap.fr](mailto:erytech@newcap.fr)



## Déclarations prospectives

Ce document contient des déclarations prospectives et des estimations à l'égard de la situation financière, des résultats des opérations, de la stratégie, des projets et des futures performances d'ERYTECH Pharma et du marché dans lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés mais qui peuvent ne pas se révéler corrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle de la société. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'ERYTECH Pharma, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Les documents déposés par ERYTECH Pharma auprès de l'Autorité des Marchés Financiers ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)), également disponibles sur notre site internet ([www.erytech.com](http://www.erytech.com)) décrivent ces risques et incertitudes. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date de la publication du présent document. ERYTECH Pharma décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces énoncés, prévisions ou estimations sont fondés, à l'exception de ce qui est requis par la législation française.