



Communiqué de presse

Poxel publie ses résultats financiers pour le troisième trimestre 2017

Lyon, France, le 16 octobre 2017 - 17h45 - POXEL SA (Euronext - FR0012432516, éligible PEA-PME), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de traitements innovants contre les désordres du métabolisme, et notamment le diabète de type 2, publie aujourd'hui sa position de trésorerie pour le troisième trimestre 2017. Au 30 septembre 2017, la trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élevaient à 30,0 millions d'euros (35,4 millions de dollars).

Poxel n'a pas généré de chiffre d'affaires significatif au troisième trimestre 2017, conformément aux prévisions de la Société et à sa stratégie de croissance axée sur le développement clinique de ses candidats médicaments, dont l'Imeglimine et le PXL770.

« Nous avons pour objectif de débiter le programme de Phase 3 de l'Imeglimine au Japon au cours du quatrième trimestre de cette année. Le Japon est un marché clé. Il occupe à ce titre une place prioritaire dans notre stratégie commerciale. Nous pensons que le profil unique de l'Imeglimine pourrait être particulièrement adapté aux besoins spécifiques de ce marché et à la pathophysiologie des patients japonais », a déclaré Thomas Kuhn, Directeur Général de Poxel. « En ce qui concerne notre deuxième programme, le PXL770, nous avons initié au troisième trimestre une étude de Phase 1b à doses multiples et croissantes. Nous sommes convaincus que le PXL770 pourrait traiter plusieurs pathologies chroniques métaboliques, notamment celles affectant le foie, ainsi que le diabète et ses complications. Nous évaluons actuellement ses indications possibles pour notre programme de preuve de concept clinique, que nous entendons lancer en 2018. »

Les Phases 1 et 2 du développement de l'Imeglimine menées chez plus de 1 200 patients souffrant de diabète de type 2 aux États-Unis, en Europe et au Japon, sont terminées. Le PXL770, un activateur direct de la protéine kinase AMP qui joue un rôle clé dans la régulation de l'énergie cellulaire, est un médicament pionnier en Phase 1 de développement.

Prochain communiqué de presse financier : chiffre d'affaires 2017 et position de trésorerie, le 22 janvier 2018.

À propos de l'Imeglimine

Premier représentant d'une nouvelle classe chimique d'agents oraux, les Glimines, l'Imeglimine agit sur les trois principaux organes cibles impliqués dans l'homéostasie du glucose : le foie, les muscles et le pancréas. L'Imeglimine a un mécanisme d'action unique qui cible la bioénergétique mitochondriale. Il en découle un effet potentiel réducteur de la glycémie, ainsi que le potentiel d'éviter les dysfonctions endothéliale et diastolique, qui peuvent avoir un effet protecteur contre les complications micro et macro vasculaires induites par le diabète, et des bienfaits au niveau de la protection et de la fonction des cellules bêta, susceptibles de ralentir l'avancée de la maladie. Ce mode d'action distinct de celui des traitements existants pour le diabète de type 2 fait de l'Imeglimine un candidat de choix en monothérapie et en complément d'autres traitements tels que la metformine ou la sitagliptine.

À propos du PXL770

Le PXL770 active directement la protéine kinase AMP (adénosine monophosphate-activated protein kinase ou AMPK), une enzyme agissant comme un senseur et un régulateur de l'énergie, pour maintenir l'homéostasie de la cellule et a le potentiel de traiter les désordres lipidiques. Le PXL770 pourrait jouer un rôle important dans le



traitement de plusieurs désordres du métabolisme, comme les maladies du foie et du rein, ainsi que dans la gestion du diabète, en particulier chez les patients souffrant de complications du système cardiovasculaire et du foie.

À propos de Poxel - www.poxel.com

Poxel s'appuie sur son expertise de développement dans le métabolisme pour développer et valoriser un portefeuille de candidats médicaments, concentré actuellement sur le diabète de type 2. Nous avons terminé le développement de phase 2 aux États-Unis, en Europe et au Japon de notre produit le plus avancé, l'Imeglimine, premier d'une nouvelle classe thérapeutique ciblant le dysfonctionnement mitochondrial. Nous poursuivons le développement de notre 2^e programme, le PXL770, un activateur direct de l'AMPK. Nous entendons poursuivre notre croissance grâce à des partenariats stratégiques et le développement de notre portefeuille.

Poxel SA

Jonae R. Barnes
Senior Vice President, IR and Public Relations
jonae.barnes@poxelpharma.com
+1 617 818 2985

Relations Investisseurs / Média - Europe/US

MacDougall Biomedical Communications
Gretchen Schweitzer ou Stephanie May
smay@macbiocom.com
+49 89 2424 3494 ou +49 175 571 1562

Relations Investisseurs / Média - France

NewCap
Florent Alba / Nicolas Merigeau
poxel@newcap.fr
+33 1 44 71 98 55