



COMMUNIQUE DE PRESSE

Adocia présentera six abstracts à l'occasion des 78^{èmes} Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association®

Lyon, le 14 Juin 2018 - 18h00 CET - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC), la société biopharmaceutique au stade clinique spécialisée dans le développement de formulations innovantes de protéines déjà approuvées pour le traitement du diabète et d'autres maladies métaboliques, annonce aujourd'hui que six abstracts relatifs à son portefeuille de produits pour le diabète ont été acceptés pour présentation lors des 78^{èmes} Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association®, qui auront lieu du 22 au 26 juin 2018 à Orlando (Floride, Etats-Unis).

Le portefeuille de produits injectables d'Adocia pour le traitement du diabète, qui comprend six produits en phase clinique et deux produits en phase préclinique, repose sur la technologie propriétaire BioChaperone®, visant à améliorer l'efficacité et/ou la sécurité des protéines thérapeutiques tout en facilitant leur utilisation par les patients.

« Nous sommes très heureux d'avoir l'occasion de présenter cette année à l'ADA des résultats solides pour des projets BioChaperone très variés. L'ADA est la meilleure plateforme pour mettre en valeur les traitements des diabètes de type 1 et de type 2, » a commenté le Dr Olivier Soula, Directeur général délégué et Directeur de la R&D d'Adocia. « Nos deux programmes les plus avancés, BioChaperone® Lispro et BioChaperone® Combo, sont bien représentés ; ces programmes sont au cœur de l'alliance stratégique que nous avons récemment conclue avec Tonghua Dongbao. Nos nouveaux projets innovants seront également mis en avant, en particulier BioChaperone® Pramlintide Insuline, que nous considérons comme une potentielle innovation de rupture pour le contrôle de la glycémie postprandiale. »

Les six abstracts acceptés sont décrits ci-dessous :

- **Présentation Orale n°305-OR: BioChaperone® Glucagon (BCG), a Stable Ready-to-use Liquid Glucagon Formulation, is Well Tolerated and Quickly Restores Euglycemia after Insulin-induced Hypoglycemia**

Orateur : Dr. Olivier Soula
Session : Preventing and Treating Hypoglycemia
Date et heure : Lundi 25 juin à 16h00
Lieu : W311

- **Présentation Orale n°349-OR: BioChaperone® Technology Enables the Development of Pramlintide-Prandial Insulin Combinations**

Orateur : Dr. Grégory Meiffren
Session: Innovations in Insulin Formulation and Delivery
Date et heure: Lundi 25 juin à 17h15
Lieu: W415D (Valencia Ballroom)

- **Poster #998-P: Pooled Analysis of Clinical Trials Investigating the Pharmacokinetics (PK) of Ultra-Rapid Insulin BioChaperone® Lispro (BCLIS) versus Lispro (LIS) in Subjects with Type 1 (T1D) and Type 2 (T2D) Diabetes**

Orateur : Dr. Tim Heise
Session: 12-C Clinical Therapeutics/New Technology-Insulins
Date et heure: Samedi 23 juin 2018 11h30-12h30
Lieu: Poster Hall

Les résultats de cette étude seront également discutés lors d'une session de posters animée par des modérateurs, intitulée "Insulin Marches On" le dimanche 24 juin 2018 de 12h00 à 13h00 dans le Poster Hall (ePoster Theater A).

- **Poster #1001-P: Better Postprandial Glucose (PPG) Control with BioChaperone® Combo (BC Combo) than with Lispro Mix25 (LMx) or separate Glargine & Lispro (G+L) Administration in Subjects with Type 2 Diabetes (T2DM)**

Orateur : Dr. Tim Heise
Session: 12-C Clinical Therapeutics/New Technology-Insulins
Date et heure: Samedi 23 juin 2018 11h30-12h30
Lieu: Poster Hall

Les résultats de cette étude seront également discutés lors d'une session de posters animée par des modérateurs, intitulée "Insulin Marches On" le dimanche 24 juin 2018 de 12h00 à 13h00 dans le Poster Hall (ePoster Theater A).

- **Poster #1024-P: BioChaperone® (BC222), the New Excipient enabling the Ultra-Rapid BioChaperone Lispro (BCLIS) Formulation, is Completely Absorbed and Rapidly Excreted after Subcutaneous (s.c.) Injection**

Orateur : Dr. Grégory Meiffren
Session: 12-C Clinical Therapeutics/New Technology-Insulins
Date et heure: Samedi 23 juin 2018 11h30-12h30
Lieu: Poster Hall

- **Poster #1035-P: The Ultra-Rapid Insulin (URI) BioChaperone® Lispro (BCLIS) shows Favorable Pharmacodynamics (PD) and Pharmacokinetics (PK) vs Faster Aspart (FIA) and Insulin Aspart (ASP) in Insulin Pumps (CSII)**

Orateur : Dr. Bruce Bode
Session: 12-C Clinical Therapeutics/New Technology-Insulins
Date et heure: Samedi 23 juin 2018 11h30-12h30
Lieu: Poster Hall

A propos des sessions scientifiques de l'ADA

Les Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association offrent aux chercheurs et aux professionnels de santé du monde entier l'opportunité exclusive d'échanger des idées et d'acquérir des connaissances sur les progrès récents de la recherche sur le diabète, ainsi que sur son traitement et sa prise en charge. Les participants pourront découvrir plus de 3000 présentations de recherches originales, participer à des échanges stimulants avec les meilleurs experts du domaine et étendre leur réseau professionnel.

A propos d'ADOCIA

Adocia est une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de formulations innovantes de protéines et de peptides thérapeutiques déjà approuvés pour le traitement du diabète et d'autres maladies métaboliques. Le portefeuille de produits injectables d'Adocia pour le traitement du diabète, qui comprend six produits en phase clinique et deux produits en phase préclinique, est l'un des plus larges et des plus différenciés de l'industrie. Adocia a également récemment étendu son portefeuille au développement de traitements pour l'obésité et le syndrome du grêle court.

La plateforme technologique brevetée BioChaperone® vise à améliorer l'efficacité et/ou la sécurité des protéines thérapeutiques tout en facilitant leur utilisation par les patients. Adocia personnalise BioChaperone à chaque protéine pour une application donnée. Le pipeline clinique d'Adocia comprend cinq formulations innovantes d'insuline pour le traitement du diabète : deux formulations ultra-rapides d'insuline analogue lispro (BioChaperone Lispro U100 et U200), une formulation à action rapide d'insuline humaine (HinsBet U100), une combinaison d'insuline lente glargine et de l'insuline à action rapide lispro (BioChaperone Combo) et une combinaison prandiale d'insuline humaine avec l'analogue d'amyline pramlintide (BioChaperone Pram Insuline). Il inclut également une formulation aqueuse de glucagon humain (BioChaperone Glucagon) pour le traitement de l'hypoglycémie. Adocia développe aussi deux combinaisons d'insuline glargine avec des GLP-1 (BioChaperone Glargine Dulaglutide et BioChaperone Glargine Liraglutide), une formulation aqueuse prête à l'emploi de teduglutide (BioChaperone Teduglutide) et une combinaison prête à l'emploi de glucagon et de GLP-1 RA (BioChaperone Glucagon GLP-1), toutes en développement préclinique.

Adocia et Tonghua Dongbao ont récemment conclu une alliance stratégique. En avril 2018, Adocia a accordé à Tonghua Dongbao deux licences pour le développement et la commercialisation de BioChaperone Lispro et de BioChaperone Combo en Chine et dans d'autres territoires d'Asie et du Moyen-Orient. Les licences incluent un paiement initial de \$50M, des paiements d'étape de développement pouvant atteindre \$85M et des redevances à deux chiffres sur les ventes. En juin 2018, Tonghua Dongbao a convenu de produire et d'approvisionner Adocia en insuline lispro et en insuline glargine dans le monde entier, à l'exception de la Chine

Adocia a pour but de délivrer "Des médicaments innovants pour tous, partout."

Pour en savoir plus sur Adocia, rendez-nous visite sur www.adocia.com



Pour plus d'informations merci de contacter :

Adocia Gérard Soula Président directeur général contactinvestisseurs@adocia.com Tél. : +33 4 72 610 610	Relations média Adocia ALIZE RP Caroline Carmagnol et Wendy Rigal adocia@alizerp.com Tél. : + 33 1 44 54 36 61
---	--

Avertissement

Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Adocia et à ses activités. Adocia estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques dont ceux décrits dans le document de référence d'Adocia déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 19 avril 2018 et disponible sur le site Internet d'Adocia (www.adocia.com), et notamment aux incertitudes inhérentes à la recherche et développement, aux futures données cliniques et analyses et à l'évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels Adocia est présente. Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus d'Adocia ou qu'Adocia ne considère pas comme significatifs à cette date. La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'Adocia diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations.

Le présent communiqué et les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription des actions d'Adocia dans un quelconque pays.