



COMMUNIQUE DE PRESSE

**Adocia présentera deux abstracts à l'occasion des
79^{èmes} Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association®**

Lyon, le 4 Juin 2019 - 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 deux abstracts relatifs à deux produits de son portefeuille ont été acceptés pour présentation lors des 79^{èmes} Sessions Scientifiques de l'American Diabetes Association®, qui auront lieu du 7 au 11 juin 2019 à San Francisco (California, Etats-Unis).

Ces présentations porteront sur deux de ses produits innovants reposant sur la technologie propriétaire BioChaperone® : BioChaperone® Pramlintide Insuline pour le traitement du diabète et BioChaperone® Glucagon Exenatide pour le traitement de l'obésité.

« Les abstracts d'Adocia décrivant les résultats obtenus sur deux projets prometteurs récemment ajoutés au portefeuille ont été sélectionnés pour présentation à l'ADA, » commente Dr. Olivier Soula, Directeur général délégué et Directeur de la R&D d'Adocia. « L'adjonction de pramlintide, produit approuvé par la FDA, à une insulinothérapie intensive a depuis longtemps démontré son impact positif sur le contrôle glycémique des personnes avec un diabète de type 1 ou 2. Nous sommes très heureux de partager des résultats montrant que nous répliquons l'effet postprandial de cette association en une seule injection de notre coformulation de pramlintide et d'insuline humaine, permettant potentiellement d'éviter l'addition de trois injections quotidiennes fastidieuses. De plus, nous partagerons des résultats précliniques positifs de notre combinaison à taux fixe de glucagon et d'exenatide, dans un modèle de souris, montrant un profil prometteur pour la réduction du poids des personnes obèses. »

Les détails des résumés acceptés sont présentés ci-dessous :

- **Présentation orale #150-OR: Biochaperone Pramlintide Insulin (BCPramIns), A New Co-formulation Of Pramlintide (pram) And Human Insulin (ins), Improves Post-prandial Blood Glucose (BG) Versus Both Separate Injections Of Pram+Ins And Insulin Lispro (lis) in Subjects With T1D**

Orateur :	Dr. Grégory Meiffren
Session:	Innovations in Insulin Therapy
Date et heure :	Dimanche, 9 juin à 9h30 AM PST
Lieu :	Room S-303 (South, Level 3)

- **Poster #2008-P: BioChaperone Glucagon Exenatide (BC Glu Exe), a Stable Combination of Glucagon (Glu) and Exenatide (Exe) Achieved Larger Body Weight (BW) Loss than Exe Alone in DIO Mice**

Orateur : Dr. Martin Gaudier
Session: 22-A Obesity-Animal
Date et heure : Lundi 10 juin à 12h00 PM – 13h00 PM PST
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 de BioChaperone® Pramlintide Insulin (BC Pram Ins) :

BC Pram Ins est une combinaison de pramlintide et d'insuline humaine à pH 7, destinée à améliorer le contrôle glycémique post-prandial chez les personnes utilisant l'insuline prandiale. Pour rappel, le nouveau programme ADO09 d'Adocia, associant le pramlintide et l'analogue de l'insuline humaine A21G à pH 4 a récemment été désigné comme lead, devant BC Pram Ins. Les deux formulations ont montré des résultats prometteurs au cours de deux essais cliniques distincts portant sur l'homme. Les résultats préliminaires positifs de ces deux études ont été récemment partagés par Adocia.

A propos de BioChaperone® Glucagon Exenatide :

BioChaperone Glucagon Exenatide est une association aqueuse stable à ratio fixe d'hormone pancréatique glucagon et exenatide, agoniste des récepteurs du GLP-1, en cours de développement en tant que traitement ciblant l'obésité.

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. Dans le domaine du diabète, le portefeuille de produits injectables d'Adocia est l'un des plus larges et des plus différenciés de l'industrie et comprend sept produits en phase clinique. Adocia a également 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 adapte BioChaperone à chaque protéine pour une application donnée. Le pipeline clinique d'Adocia comprend six 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 deux combinaisons d'insuline prandiale avec l'analogue d'amyline pramlintide (BioChaperone Pram Insuline et ADO09). Il inclut également une formulation aqueuse de glucagon humain (BioChaperone

Glucagon) pour le traitement de l'hypoglycémie. Le pipeline préclinique d'Adocia comprend des combinaisons d'insuline glargine avec des agonistes du récepteur au GLP- 1 (BioChaperone® Glargine GLP-1) pour le traitement du diabète, une combinaison prête à l'emploi de glucagon et d'un agoniste du récepteur au GLP-1 (BioChaperone Glucagon GLP-1) pour le traitement de l'obésité et une formulation aqueuse prête à l'emploi de teduglutide (BioChaperone Teduglutide) pour le traitement du syndrome du grêle court.

En 2018, Adocia et le leader chinois de l'insuline Tonghua Dongbao ont 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 incluaient un paiement initial de 50 millions de dollars, des paiements d'étape de développement pouvant atteindre 85 millions de dollars et des redevances à deux chiffres sur les ventes. En juin 2018, Tonghua Dongbao a convenu de produire et d'approvisionner Adocia en ingrédients pharmaceutiques insuline lispro et en insuline glargine dans le monde entier, à l'exception de la Chine, pour soutenir le développement du portefeuille d'Adocia sur ces territoires.

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 Tatiana Vieira 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 12 avril 2019 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.