



Communiqué de presse

Poxel nomme le Docteur David E. Moller au poste de Directeur Scientifique

Lyon, France, le 23 janvier 2020 – POXEL SA (Euronext : POXEL - FR0012432516), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de traitements innovants contre des maladies métaboliques, dont le diabète de type 2 et la stéatohépatite non alcoolique (NASH), annonce aujourd'hui la nomination du Docteur David E. Moller, M.D, au poste de Directeur Scientifique. Le Dr Moller sera en charge des activités scientifiques, dont l'innovation scientifique et la communication scientifique de Poxel, afin de soutenir le développement de la Société. Le Dr Moller est un spécialiste de l'industrie dans la découverte et le développement de nouveaux médicaments, notamment dans les domaines du diabète et des maladies métaboliques. Il sera basé à Boston, où il contribuera à renforcer la présence de Poxel aux États-Unis.

Le Dr Moller rejoint l'équipe de direction et travaillera en étroite collaboration avec l'équipe R&D en France et notamment avec Sébastien Bolze, Docteur en Pharmacie, PhD, qui occupera désormais le poste nouvellement créé de Directeur des Opérations, Vice-Président Exécutif, Opérations Non Cliniques et Production. Dans ce cadre, le Dr Bolze coordonnera les activités de R&D.

« L'expérience inégalée de David dans la recherche et le développement de médicaments pour le traitement des maladies métaboliques sera un atout précieux pour l'équipe de direction de Poxel. C'est une période cruciale et passionnante pour la Société alors que nous soutenons nos partenaires, Sumitomo Dainippon Pharma pour l'enregistrement de l'Imeglimine au Japon, et Metavant, une filiale de Roivant Sciences, pour la préparation du programme de phase III du développement clinique de l'Imeglimine aux États-Unis et en Europe, tout en poursuivant nos deux programmes dans la NASH, le PXL770 et le PXL065, avec des études cliniques clés », déclare Thomas Kuhn, Directeur Général de Poxel. « David est un expert médical et scientifique très respecté et nous sommes impatients de bénéficier de son apport, à mesure que Poxel renforce son positionnement innovant dans le traitement des maladies métaboliques ».

« Je suis très heureux de rejoindre Poxel à ce stade de son développement. Avec la finalisation réussie du programme de phase III de l'Imeglimine au Japon, Poxel a franchi une étape importante pour ce candidat médicament innovant, et cela constitue une réussite notable, en particulier pour une indication aussi importante que le diabète de type 2 », déclare le Dr Moller, Directeur Scientifique de Poxel. « Je me réjouis de rejoindre la Société pour soutenir la prochaine phase de développement des produits en portefeuille, contribuer à créer une dynamique pour les deux programmes cliniques dans la NASH, et joindre mes compétences à celles de l'équipe de Poxel afin d'élargir le portefeuille de candidats médicaments à un stade précoce de développement ».

Le Dr Moller possède plus de 20 ans d'expérience à la direction de la Recherche et du Développement d'Eli Lilly and Company et de Merck et, en particulier dans la découverte et le développement de médicaments cardiométaboliques, et dans d'autres domaines, tels que les troubles endocriniens et musculosquelettiques. Avant de rejoindre Poxel, il a été Directeur



Scientifique de Sigilon Therapeutics, dont il a dirigé les activités dans le domaine des maladies rares et le diabète de type 1. Auparavant, il a occupé divers postes à responsabilité chez Eli Lilly and Company pendant 12 ans. Il a ainsi été Vice-Président de la recherche pour les pathologies endocrines et cardiovasculaires, et de la recherche clinique, et Vice-Président Business Développement – Technologies Émergentes et Innovation. Le Dr Moller a notamment dirigé l'équipe chargée du développement du Trulicity^{®*} (dulaglutide) et de plusieurs autres produits clés. Avant son expérience au sein de Eli Lilly and Company, il a occupé de nombreux postes seniors chez Merck pendant plus de 10 ans. En tant que Vice-Président des Désordres du Métabolisme, il a dirigé la recherche mondiale sur le diabète et l'obésité et a notamment supervisé l'équipe qui a découvert le Januvia^{®*} (sitagliptine).

Le Dr Moller possède un *Bachelor of Science* en Biologie de Brown University et un Doctorat en Médecine de l'Université de Cincinnati. Il a débuté sa carrière en tant que Professeur assistant à la *Harvard Medical School*, dédié à déterminer la pathophysiologie du diabète de type 2, où il a également effectué un postdoctorat de recherche clinique en endocrinologie. David Moller a publié plus de 130 articles dans des revues médicales. Il est membre de l'*American Society of Clinical Investigation*, de l'*Association of American Physicians* et professeur adjoint du *Karolinska Institute*.

À propos de Poxel SA

Poxel est une **société biopharmaceutique dynamique** qui s'appuie sur son expertise afin de développer des **traitements innovants contre les maladies métaboliques**, dont le **diabète de type 2** et la **stéatohépatite non-alcoolique (NASH)**. La Société dispose actuellement d'un portefeuille de 3 produits à un stade de développement clinique intermédiaire à avancé ainsi que des opportunités à un stade plus précoce. L'**Imeglimine**, produit phare de Poxel et premier d'une nouvelle classe de médicaments, cible le dysfonctionnement mitochondrial. Avec son partenaire Sumitomo Dainippon Pharma, Poxel a achevé avec succès le programme de phase III TIMES dans le traitement du diabète de type 2 au Japon. La Société a également établi un partenariat avec Roivant Sciences qui prend en charge le développement de l'Imeglimine et sa commercialisation aux États-Unis, en Europe et dans d'autres pays non couverts par le partenariat conclu avec Sumitomo Dainippon Pharma. Le **PXL770**, un activateur direct, premier de sa classe, de la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK) est actuellement en phase IIa de preuve de concept pour le traitement de la NASH. Le PXL770 pourrait également traiter d'autres maladies métaboliques chroniques. Le **PXL065** (R-pioglitazone stabilisée par substitution au deutérium), un inhibiteur du transporteur mitochondrial du pyruvate (Mitochondrial Pyruvate Carrier – MPC) avance dans son développement clinique vers le lancement d'un programme de phase II pour le traitement de la NASH. Poxel dispose également d'autres programmes à un stade plus précoce de développement dont des candidats médicaments deutérés pour le traitement de maladies métaboliques rares et de spécialité. La Société entend poursuivre son développement par une politique proactive de partenariats stratégiques et le développement de son portefeuille de candidats médicaments. Poxel est cotée sur Euronext Paris, son siège social est situé à Lyon, en France, et la Société dispose de filiales à Boston aux États-Unis, et Tokyo au Japon.

Pour plus d'informations : www.poxelpharma.com.

Toutes les déclarations autres que les énoncés de faits historiques inclus dans le présent communiqué de presse au sujet d'événements futurs sont sujettes à (i) des changements sans préavis et (ii) des facteurs indépendants de la volonté de la Société. Ces déclarations peuvent comprendre, sans s'y limiter, tout énoncé précédé, suivi ou incluant des mots tels que « cibler



», « croire », « s'attendre à », « viser », « avoir l'intention de », « pouvoir », « prévoir », « estimer », « planifier », « projeter », « vouloir », « pouvoir avoir », « susceptible de », « probable », « devoir », et d'autres mots et termes ayant un sens similaire ou la forme négative qui en découle. Les déclarations prospectives sont assujetties à des risques et à des incertitudes inhérents indépendants de la volonté de la Société qui pourraient conduire à ce que les résultats ou les performances réels de la Société diffèrent considérablement des résultats ou des performances attendus exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives.

*Trulicity® est une marque déposée de Eli Lilly and Company et Januvia® est une marque déposée de Merck and Co.

Contacts

Poxel SA

Jonae R. Barnes

Senior Vice Président, Relations investisseurs et Relations publiques

jonae.barnes@poxelpharma.com

+1 617 818 2985

Aurélie Bozza

Directrice communication et relations investisseurs

aurelie.bozza@poxelpharma.com

+33 6 99 81 08 36

Relations investisseurs / Médias - France

NewCap

Alexia Faure / Arthur Rouillé

poxel@newcap.eu

+33 1 44 71 94 94

Relations investisseurs / Médias – Europe / Etats-Unis

Trophic Communications

Stephanie May / Valeria Fisher

may@trophic.eu / fisher@trophic.eu

+49 89 238 877 34 / +49 89 909 338 02