



## MaaT Pharma présentera des données cliniques prometteuses pour MaaT013, son candidat-médicament le plus avancé, lors de la 48<sup>ème</sup> rencontre annuelle de l'EBMT

- Des données issues de 76 patients atteints de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte (aGvH) et traités avec MaaT013 seront présentées.
- La présentation orale soulignera le potentiel de MaaT013 à améliorer les chances de survie des patients souffrant de la maladie du greffon contre l'hôte gastrointestinale aiguë (GI-aGvH).
- Ces données ont été précédemment partagées lors de la 63<sup>ème</sup> rencontre annuelle de l'*American Society of Hematology* (ASH) en décembre 2021 et incluent les résultats de l'essai de Phase II HERACLES sur 24 patients avec une aGvH de grade III-IV cortico-résistante à prédominance gastro-intestinale et du programme d'accès compassionnel en France chez 52 patients avec une aGvH présentant une composante GI et n'ayant pas répondu à plusieurs lignes de traitement.

**Lyon, France, 17 mars 2022 – 18h00 CET - [MaaT Pharma](#) (EURONEXT : MAAT – « la Société »), société française de biotechnologies en stade clinique avancé, pionnière dans le développement de médicaments dans la restauration du microbiote intestinal pour améliorer la survie des patients atteints de cancers**, annonce aujourd'hui que des résultats prometteurs issus de son essai clinique de Phase 2 HERACLES ([NCT03359980, n=24](#)) et de son programme d'accès compassionnel (EAP, n=52) pour son candidat-médicament microbiote le plus avancé, MaaT013, seront exposés à l'occasion d'une présentation orale lors de la 48<sup>ème</sup> rencontre annuelle de l'*European Society for Blood and Marrow Transplantation* (EBMT 2022), qui se tiendra virtuellement du 19 au 23 mars 2022.

Les données ont été présentées à l'[American Society of Hematology en décembre 2021](#) et ont démontré que le traitement par MaaT013 de patients ayant développé une GI-aGvH à la suite d'une transplantation de cellules souches hématopoïétiques présentait un taux de réponse gastro-intestinale globale (GI-ORR) prometteur dans les deux groupes. Le taux de réponse global GI-ORR observé au jour 28 était de 38% dans l'essai HERACLES, dont 5 patients en réponse complète (21%) et de 58% en EAP, dont 17 patients en réponse complète (33%). Le taux

de survie à 12 mois pour les patients répondeurs au traitement était de 44% pour HERACLES et 59% pour l'EAP.

Les résultats seront présentés virtuellement et en direct par le **docteur Florent Malard, Hématologue à l'Hôpital Saint-Antoine et professeur agrégé à Sorbonne Université**, qui a participé à l'essai clinique HERACLES.

### Détails de la présentation orale (session virtuelle en direct) :

**Titre :** Pooled Allogenic Fecal Microbiotherapy MaaT013 for the Treatment of Steroid-Refractory Gastrointestinal Acute Graft-Versus-Host Disease: Results from the Phase 2a Heracles Study and Expanded Access Program

**N° d'abstract :** OS10-06

**Nom de la session :** Session Orale OS10: GVHD I, clinique

**Date/ heure :** Mercredi 23 mars de 9h45 à 9h54 CET

**Lien pour s'inscrire :** <https://urlz.fr/hHX6>

### A propos de MaaT013

MaaT013 est une *Microbiome Ecosystem Therapy* (microbiothérapie à écosystème complet) prête à l'emploi, standardisée et issue d'une combinaison de microbiotes de donneurs sains. Le produit est caractérisé par une diversité et une richesse élevées et standardisées des espèces microbiennes qu'il contient et la présence de Butycore™ (ensemble de bactéries produisant des métabolites anti-inflammatoires). MaaT013 a pour but de restaurer la relation symbiotique entre le microbiote intestinal du patient et son système immunitaire, afin de corriger la réactivité et restaurer la tolérance des fonctions immunitaires. MaaT013 a reçu la désignation de médicament orphelin de la Food and Drug Administration (FDA) aux États-Unis et de l'Agence européenne des médicaments (EMA) pour son développement dans le traitement de la maladie aigüe du greffon contre l'hôte (aGVH).

### A propos de MaaT Pharma

MaaT Pharma est une société de biotechnologies au stade clinique qui a mis au point une approche complète pour restaurer la symbiose microbiote/hôte des patients atteints de cancers. Engagée dans le traitement des cancers et de la maladie du greffon contre l'hôte (GvH), une complication grave survenant après une greffe de cellules souches hématopoïétiques, MaaT Pharma a déjà réalisé la preuve de concept de son approche chez des patients atteints de GvH aiguë dans un essai clinique de Phase 2. Sa puissante plateforme de découverte et d'analyse, gutPrint®, soutient le développement de son portefeuille de produits et son extension à des indications plus larges en aidant à déterminer de nouvelles cibles thérapeutiques, à évaluer les médicaments candidats et à identifier des biomarqueurs pour la prise en charge de pathologies impliquant le microbiote.

Les thérapies issues d'un écosystème microbien (*Microbiome Ecosystem Therapies*) sont toutes produites dans le cadre très standardisé d'une fabrication et de contrôles qualité cGMP afin de garantir en toute sécurité l'accès à la diversité et la richesse du microbiote, sous forme orale ou de lavement. MaaT Pharma bénéficie de l'engagement de scientifiques de renommée mondiale et de relations

établies avec les instances réglementaires pour faire progresser l'intégration des thérapies à base de microbiote dans la pratique clinique.

MaaT Pharma est cotée sur Euronext Paris (Code mnémonique : MAAT).



### Données prospectives

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. 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 », « prévisions » 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 inhérentes 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.

### Contacts

#### MaaT Pharma – Relations investisseurs

Hervé AFFAGARD, Co-fondateur et Directeur Général  
Siân CROUZET, Directeur Administratif et financier  
+33 4 28 29 14 00  
[invest@maat-pharma.com](mailto:invest@maat-pharma.com)

#### MaaT Pharma – Relations médias

Pauline RICHAUD  
Senior PR & Corporate Communications Manager  
+33 6 07 55 25 36  
[prichaud@maat-pharma.com](mailto:prichaud@maat-pharma.com)

#### Trophic Communications Communication corporate et médicale

Jacob VERGHESE  
ou Gretchen SCHWEITZER  
+49 89 23 88 77 31  
[maat@trophic.eu](mailto:maat@trophic.eu)