



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

INFORMATION FINANCIERE DU PREMIER TRIMESTRE 2022

- **Le traitement du premier patient dans l'essai de Phase 3, PACIFIC-9, évaluant monalizumab dans le cancer du poumon, mené par AstraZeneca, a déclenché un paiement d'étape de 50 millions de dollars. Ce paiement étend la trésorerie de la Société jusqu'en 2024**
- **Des données pour monalizumab ont été partagées par AstraZeneca au congrès de l'AACR et dans le Journal of Clinical Oncology**
- **Position de trésorerie de 131,7 millions d'euros¹ au 31 mars 2022 (n'incluant pas le paiement d'étape de 50 millions de dollars d'AstraZeneca)**
- **Une conférence téléphonique se tiendra aujourd'hui à 14h00 CEST**

Marseille, le 10 mai 2022, 7h00 CEST

Innate Pharma SA (Euronext Paris : IPH ; Nasdaq : IPHA) (« **Innate** » ou la « **Société** ») a annoncé aujourd'hui son chiffre d'affaires et sa position de trésorerie pour les trois premiers mois de l'année 2022.

« *Au premier trimestre, nous avons continué à faire progresser notre portefeuille, et plus particulièrement monalizumab, notre anticorps anti-NKG2A, dont le développement clinique continue d'avancer avec notamment le traitement au mois d'avril du premier patient dans un essai de Phase 3 dans le cancer du poumon localement avancé. Cela a déclenché un paiement d'étape de 50 millions de dollars de la part d'AstraZeneca et permet par conséquent de renforcer notre position de trésorerie et financer nos programmes jusqu'en 2024,* » commente **Mondher Mahjoubi, Président du Directoire d'Innate Pharma**. « *Nous continuons d'exécuter notre stratégie pour tirer le meilleur parti de notre portefeuille produit et apporter des traitements innovants pour les patients atteints de cancer, avec au second semestre de nouvelles données cliniques pour lacutamab et l'avancée de notre plateforme ANKETTM.* »

Une conférence téléphonique se tiendra aujourd'hui à 14h00.

Le direct de l'événement sera disponible au lien suivant :

<https://event.on24.com/wcc/r/3759098/7B02319F4F19D3C195707D21AF02B664>

Les participants peuvent également rejoindre la conférence par téléphone aux numéros suivants :

France : 0805 620 704

Etats-Unis : 1 844 200 6205 / 1 646 904 5544

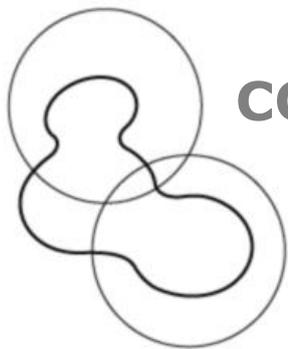
Royaume-Uni : 44 208 0682 558 / 44 808 189 648

Autre : +1 929 526 1599

Code d'accès : 051477

Ces informations sont également disponibles dans la rubrique investisseurs du site internet d'Innate, www.innate-pharma.com. Une rediffusion de la présentation sera archivée sur le site d'Innate pendant 90 jours après l'événement.

¹ Comprenant des actifs financiers courants (16,3m€) et des actifs financiers non-courants (38,8m€). N'incluant pas le paiement d'étape de 50 millions de dollars lié à PACIFIC-9.



Avancée du portefeuille

Lacutamab (IPH4102, anticorps anti-KIR3DL2) :

- L'étude de Phase 2 TELLOMAK dans le syndrome de Sézary et le mycosis fongoïde continue de progresser et la Société prévoit de communiquer les données préliminaires des deux cohortes au second semestre 2022. En mars 2022, la Société a annoncé l'ouverture d'une nouvelle cohorte mycosis fongoïde ouverte à tout patient dans l'étude TELLOMAK. Cette cohorte recrutera à la fois des patients exprimant KIR3DL2 et des patients ne l'exprimant pas afin d'explorer la corrélation entre le niveau d'expression de KIR3DL2 et les résultats du traitement en utilisant un test FFPE (formalin-fixed paraffin embedded) comme diagnostic compagnon.
- Deux essais cliniques sont en cours afin d'évaluer lacutamab chez les patients présentant un lymphome T périphérique en rechute ou réfractaire et exprimant KIR3DL2 :
 - Essai de Phase 1b : un essai clinique de Phase 1b sponsorisé par la Société, évaluant lacutamab en monothérapie chez les patients présentant un lymphome T périphérique en rechute et exprimant KIR3DL2.
 - Essai de Phase 2 KILT : The Lymphoma Study Association (LYSA) a mis en place en tant que promoteur un essai randomisé, évaluant lacutamab en combinaison avec une chimiothérapie GEMOX (gemcitabine en combinaison avec oxaliplatine) comparé à une chimiothérapie GEMOX seule chez les patients en rechute ou réfractaires et exprimant KIR3DL2.

ANKET™ (Antibody-based NK cell Engager Therapeutics) :

- Le recrutement est en cours dans l'essai clinique de Phase 1/2 mené par Sanofi évaluant IPH6101/SAR443579 chez des patients atteints de leucémie aiguë myéloïde récidivante ou réfractaire, de leucémie aiguë lymphoblastique à cellules B ou d'un syndrome myélodysplasique de haut risque. IPH6101/SAR443579 est le premier NK cell engager co-engageant NKp46 et CD16.
- IPH64, le second candidat ANKET™ développé dans le cadre de la collaboration avec Sanofi continue de progresser et la Société attend avec impatience les futures mises à jour concernant cet actif.
- Innate fournira des mises à jour sur IPH65, sa molécule ANKET™ tétraspécifique, au fur et à mesure des progrès réalisés en vue des études précliniques réglementaires en 2023.

Monalizumab (anticorps anti-NKG2A), en partenariat avec AstraZeneca :

- Le 29 avril 2022, Innate a annoncé qu'un paiement d'étape de 50 millions de dollars de la part d'AstraZeneca a été déclenché pour le traitement du premier patient dans l'essai clinique de Phase 3, PACIFIC-9, évaluant durvalumab (anti-PD-L1) en association avec monalizumab ou oleclumab (l'anti-CD73 d'AstraZeneca) chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules de stade III, non opérable, qui n'a pas progressé



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

après une chimioradiothérapie (CRT) concomitante à base de platine. Cet événement a eu lieu après la cloture du premier trimestre 2022.

- Les résultats détaillés, incluant les données de monalizumab en combinaison avec durvalumab, issus de l'essai randomisé de Phase 2 COAST, mené par AstraZeneca, ont été publiés dans le *Journal of Clinical Oncology* le 22 avril 2022. AstraZeneca a initialement présenté ces résultats lors du Congrès annuel de la Société Européenne d'Oncologie Médicale (ESMO) en septembre 2021. Les résultats de l'analyse intermédiaire ont notamment montré que monalizumab en combinaison avec durvalumab a amélioré le taux de réponse objective (ORR) et prolongé la survie sans progression (PFS) par rapport à durvalumab seul chez les patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules, de stade III, non opérable, qui n'ont pas progressé après une chimio-radiothérapie simultanée. La publication dans le *Journal of Clinical Oncology* comprend une analyse exploratoire par sous-groupe.
- Le 11 avril 2022, lors de la réunion annuelle de l'American Association for Cancer Research (AACR), une présentation orale de l'essai randomisé de Phase 2 NeoCOAST, mené par AstraZeneca, sur le cancer du poumon non à petites cellules opérable au stade précoce, a mis en évidence un meilleur taux de réponse de durvalumab en association avec la chimiothérapie et monalizumab ou oleclumab, par rapport à durvalumab seul. L'essai clinique randomisé de suivi, NeoCOAST-2, recrute des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules opérable de stade IIA-IIIA pour recevoir durvalumab en néoadjuvant associé à une chimiothérapie et oleclumab ou monalizumab, suivi d'une chirurgie et de durvalumab en adjuvant plus oleclumab ou monalizumab.
- L'essai de Phase 3, INTERLINK-1, mené par AstraZeneca, portant sur l'association monalizumab plus cetuximab dans le cancer de la tête et du cou pré-traité par immunoncologie, est en cours et les données finales sont attendues en 2024.

IPH5201 (anticorps anti-CD39), en partenariat avec AstraZeneca :

- La présentation des données de l'essai de Phase 1 évaluant IPH5201 en monothérapie ou en combinaison avec durvalumab dans des tumeurs solides est attendue en 2023.

IPH5301 (anticorps anti-CD73) :

- En mars 2022, l'Institut Paoli-Calmettes a annoncé que le premier patient a été traité dans l'essai clinique indépendant de Phase 1 avec IPH5301 (CHANCES). L'essai sera mené en deux parties. La Partie 1 évaluera IPH5301 en monothérapie selon une escalade de dose. La Partie 2 évaluera IPH5301 en combinaison avec une chimiothérapie et trastuzumab chez les patients exprimant HER2.

Programme At-The-Market :

- Le 5 mai 2022, Innate a annoncé la mise en place d'un programme « At-The-Market », dans le cadre duquel la Société peut émettre auprès d'investisseurs éligibles un montant brut total allant jusqu'à 75 millions de dollars d'American Depositary Shares (« ADS »), chaque ADS représentant une action ordinaire d'Innate.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

Résultats financiers :

Au 31 mars 2022, la trésorerie, les équivalents de trésorerie et actifs financiers de la Société s'élevaient à 131,7 millions d'euros. À la même date, le total du passif financier de la Société s'élevait à 43,8 millions d'euros. La trésorerie, les équivalents de trésorerie et actifs financiers de la Société au 31 mars 2022, n'incluent pas le paiement d'étape de 50 millions de dollars à recevoir d'AstraZeneca.

Le chiffre d'affaires pour les trois premiers mois de 2022 s'élevait à 2,6 millions d'euros (4,5 millions d'euros pour le premier trimestre 2021). Pour la période de trois mois se terminant le 31 mars 2022, le chiffre d'affaires provient majoritairement de l'étalement comptable des paiements reçus dans le cadre des accords de collaboration et de licence avec AstraZeneca.

À propos d'Innate Pharma:

Innate Pharma S.A. est une société de biotechnologies au stade clinique, spécialisée en immunoncologie et dédiée à l'amélioration du traitement des cancers grâce à des anticorps thérapeutiques innovants exploitant le système immunitaire.

Le large portefeuille d'anticorps d'Innate Pharma inclut plusieurs candidats potentiellement « first-in-class » aux stades clinique et préclinique dans des cancers où le besoin médical est important.

Innate Pharma est pionnière dans la compréhension de la biologie des cellules NK et a développé son expertise dans le microenvironnement tumoral et les antigènes tumoraux, ainsi que dans l'ingénierie des anticorps. Son approche innovante lui a permis de construire un portefeuille propriétaire diversifié et de nouer des alliances avec des sociétés leaders de la biopharmacie comme Bristol-Myers Squibb, Novo Nordisk A/S ou Sanofi ainsi qu'un partenariat multi-produits avec AstraZeneca.

Basée à Marseille, avec une filiale à Rockville (Maryland, Etats-Unis), Innate Pharma est cotée en bourse sur Euronext Paris et sur Nasdaq aux Etats-Unis.

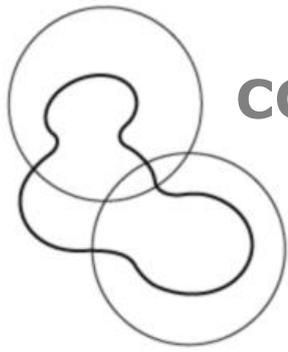
Retrouvez Innate Pharma sur www.innate-pharma.com.

Informations pratiques :

Code ISIN	FR0010331421
Code mnémonique	Euronext : IPH Nasdaq : IPHA
LEI	9695002Y8420ZB8HJE29

Avertissement concernant les informations prospectives et les facteurs de risques :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, y compris celles au sens du Private Securities Litigation Reform Act de 1995. L'emploi de certains termes, notamment « croire », « potentiel », « s'attendre à » et « sera » et d'autres expressions semblables, vise à identifier des énoncés prospectifs. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en cause



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, ce qui pourrait donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux anticipés. Ces aléas et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, y compris celles relatives à l'innocuité, aux progrès et aux résultats des essais cliniques et des études précliniques en cours ou prévus, aux examens et autorisations d'autorités réglementaires concernant les produits-candidats de la Société, des efforts commerciaux de la Société, la capacité de la Société à continuer à lever des fonds pour son développement et l'impact global de la pandémie de COVID-19 sur les systèmes de santé ainsi que les activités, la situation financière et les résultats de la Société. Pour des considérations supplémentaires en matière de risques et d'incertitudes pouvant faire différer les résultats effectifs, la situation financière, la performance et les réussites de la Société, merci de vous référer à la section « Facteurs de Risques » du Document d'Enregistrement Universel déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF), disponible sur les sites Internet d'Innate Pharma (www.innate-pharma.com) et de l'AMF (www.amf-france.org), et les documents et rapports publics déposés auprès de la Securities and Exchange Commission (SEC) des États-Unis, y compris le rapport annuel sur « Form 20-F » pour l'exercice clos le 31 décembre 2021 et les documents et rapports subséquents déposés auprès de l'AMF ou de la SEC, ou autrement rendus publics, par la Société.

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'Innate Pharma dans un quelconque pays.

Pour tout renseignement complémentaire, merci de contacter :

Relations investisseurs et Presse

Innate Pharma

Henry Wheeler

Tel.: +33 (0)4 84 90 32 88

Henry.wheeler@innate-pharma.fr

ATCG Press

Marie Puvieux

Tel. : +33 (0)9 81 87 46 72

innate-pharma@atcg-partners.com