

## **EUROAPI va porter les capacités de fabrication de peptides et d'oligonucléotides de son site de Francfort à 500 kg par an d'ici à 2025**

- Nouvel équipement de pointe et dégoulotage ciblé qui devraient permettre de porter les capacités globales de fabrication de peptides et d'oligonucléotides du site de Francfort à près de 500 kilos par an d'ici à 2025 et d'envisager leur augmentation future, moyennant un investissement limité
- Investissement initial de 18 millions d'euros pour faire face à l'accroissement de la demande du marché
- Illustration de la volonté de l'entreprise de poursuivre sa croissance et d'affirmer son leadership dans le domaine des services CDMO différenciés pour la fabrication de principes actifs pharmaceutiques

**Paris - Le 31 octobre 2022** - EUROAPI annonce un investissement initial de 18 millions d'euros pour la mise en place d'un équipement de fabrication de pointe sur son site de Francfort. Avec ce projet, EUROAPI entend se donner les moyens de répondre à la demande croissante de services CDMO (Contract Development and Manufacturing Organization) sur le segment des peptides et oligonucléotides. Il renforcera les capacités d'EUROAPI en Allemagne et sa volonté d'innovation dans des segments différenciés des principes actifs pharmaceutiques afin de répondre aux besoins de ses clients et des patients.

Cet investissement aura pour but de dégoulotter les capacités actuelles dans l'objectif de porter la production de peptides et d'oligonucléotides d'EUROAPI à près de 500 kilos par an d'ici à 2025. Il sera échelonné en plusieurs étapes, ce qui permettra à EUROAPI d'augmenter graduellement ses capacités de production au cours de cette période, sans interruption de ses activités. Ces capacités pourront ensuite être renforcées moyennant un investissement supplémentaire limité.

*« EUROAPI possède une solide expérience du développement de peptides et d'oligonucléotides, respectivement depuis 1976 et 2006, et s'appuie sur une équipe dédiée de chercheurs et de responsables industriels travaillant dans le respect des bonnes pratiques de fabrication », a déclaré Cécile Maupas, Directrice du CDMO*

d'EUROAPI. « *Les peptides et oligonucléotides représentent un marché en pleine expansion, mais les capacités de production disponibles sont limitées. Ce nouvel équipement et le dégoulotage de notre outil de fabrication qui l'accompagnera devraient nous rapprocher de notre ambition de devenir un leader du marché.* »

Avec l'augmentation de ses capacités, EUROAPI entend se donner les moyens de répondre à la demande pour de plus grandes capacités de production de produits au stade avancé. Ce projet a également pour but de renforcer l'aptitude de la société à devenir un partenaire de long terme des entreprises pharmaceutiques au premier plan de la recherche et à leur offrir des services allant du développement précoce jusqu'à la commercialisation pour de nouvelles plateformes thérapeutiques.

Les peptides et oligonucléotides sont des segments prioritaires de l'activité CDMO d'EUROAPI. Le marché mondial des peptides est valorisé à deux milliards d'euros, avec un taux de croissance annuel de 8 % à 10 %<sup>1</sup> et un taux d'externalisation de 65 % : environ 500 molécules sont en développement, dont 30 devraient être approuvées d'ici à 2025. Le marché des oligonucléotides affiche une croissance encore plus rapide et progresse à un taux de 12 % à 14 %<sup>2</sup> ; leur fabrication est presque entièrement externalisée à des CDMO : près de 1 200 molécules sont en développement (dont 1 000 au stade préclinique et en phase I et 200 à des stades plus avancés). EUROAPI possède les équipements nécessaires pour fabriquer les peptides et oligonucléotides les plus complexes comme les conjugués et pégylés. À titre indicatif, depuis 2010, environ 30 % des peptides entrés en phase de développement clinique étaient des peptides conjugués. L'ambition stratégique d'EUROAPI est de développer une infrastructure à guichet unique pour ces molécules en pleine croissance.

Les peptides et oligonucléotides sont de grosses molécules dotées de structures complexes qui se prêtent à diverses applications thérapeutiques, notamment pour le traitement du cancer, des maladies génétiques, métaboliques ou infectieuses et du diabète de type 2. Les oligonucléotides représentent une modalité thérapeutique émergente pour la prise en charge ou le traitement potentiel d'un large éventail de maladies et la couverture des besoins des patients. Au 30 juin 2022, le portefeuille de projets CDMO d'EUROAPI totalisait 64 projets, dont 14 concernent des grosses molécules (peptides, oligonucléotides et lipides).

## À propos d'EUROAPI

EUROAPI s'attache à réinventer des solutions de principes actifs pour répondre durablement aux besoins des clients et des patients dans le monde entier. Nous sommes un leader mondial des principes actifs pharmaceutiques avec environ 200 références en portefeuille, offrant une large gamme de technologies, tout en développant des molécules innovantes grâce à notre organisation *Contract Development and Manufacturing Organization* (CDMO).

---

<sup>1-2</sup> Taux de croissance annuel composé 2019A-2024E. Sources : estimations de l'entreprise, entretiens avec des experts du secteur menés en 2021, statistiques IQVIA et PharmaCompass.

Agir pour la santé en permettant l'accès aux thérapies essentielles motive chaque jour nos 3 350 personnes. Grâce à de solides capacités de recherche et développement et à six sites de production tous localisés en Europe, EUROAPI assure une fabrication de principes actifs de la plus haute qualité et fournit des clients dans plus de 80 pays. Le Groupe est coté sur Euronext Paris ; code ISIN : FR0014008VX5 ; mnémonique : EAPI). Rendez-vous sur notre page : [www.euroapi.com](http://www.euroapi.com) pour plus d'informations et suivez notre page [LinkedIn](#).

---

**Contact Relations Presse :**

Laurence Bollack

Tél. : +33 (0)6 81 86 80 19

[mr@euroapi.com](mailto:mr@euroapi.com)

**Contact Relations investisseurs :**

Guillaume Rosso

Tél. : +33 (0)6 49 51 59 78

[ir@euroapi.com](mailto:ir@euroapi.com)

**Déclarations prospectives**

*Certaines informations contenues dans ce communiqué de presse sont de nature prospective et ne constituent pas des données historiques. Ces informations prospectives sont fondées sur des opinions, des projections et des hypothèses récentes, y compris, mais sans s'y limiter, des hypothèses concernant la stratégie actuelle et future du Groupe, les résultats financiers et non financiers futurs et l'environnement dans lequel le Groupe opère, ainsi que les événements, les opérations, le développement de services ou produits futurs et potentiels. Les déclarations prospectives sont généralement identifiées par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « entendre », « estimer », « prévoir » et d'autres expressions similaires. Les informations et déclarations prospectives ne sont pas des garanties de performances futures, et sont soumises à des risques, connus ou non, des incertitudes et d'autres facteurs, dont un grand nombre sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle du Groupe. Ceci a pour effet que les résultats, les performances ou les réalisations, ainsi que les résultats du secteur ou d'autres événements peuvent différer sensiblement de ceux décrits ou suggérés par lesdites informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent ceux qui sont indiqués et détaillés dans le chapitre 3 « Facteurs de risque » du Prospectus approuvé par l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 31 mars 2022 sous le numéro d'approbation 22-076. Ces déclarations prospectives sont données uniquement à la date du présent communiqué de presse et le Groupe décline expressément tout engagement ou obligation de corriger ou de mettre à jour les informations prospectives qui y sont présentées afin de refléter tout changement affectant les prévisions ou les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations prospectives sont basées.*