



Communiqué de presse

Poxel : mise à disposition du Document d'Enregistrement Universel 2022 et points sur l'arrêté des comptes

LYON, France, le 3 mai 2023 – POXEL SA (Euronext : POXEL - FR0012432516), société biopharmaceutique au stade clinique développant des traitements innovants pour les maladies chroniques graves à physiopathologie métabolique, dont la stéatohépatite non alcoolique (NASH) et les maladies métaboliques rares, annonce aujourd'hui avoir déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) son Document d'Enregistrement Universel pour l'exercice clos au 31 décembre 2022.

Ce document est disponible sur le site internet de l'AMF (en anglais) et sur le site internet de Poxel (www.poxelpharma.com), dans la rubrique Investisseurs/ Information des actionnaires/ Informations réglementées. Une traduction en français sera disponible ultérieurement sur le site internet de la Société.

Le Document d'Enregistrement Universel 2022 comprend :

- le Rapport Financier Annuel 2022, incluant le Rapport de Gestion, et
- le Rapport sur la Gouvernance d'Entreprise,
- le rapport de Responsabilité Sociale d'Entreprise (RSE), également disponible sur le site internet de la Société, dans la rubrique Investisseurs / Gouvernance d'entreprise.

Les Commissaires aux Comptes de la Société ont émis un rapport d'audit qui comprend une incertitude significative liée à la continuité d'exploitation et une réserve liée à l'évaluation de l'un des actifs de la Société. Les rapports des commissaires aux comptes ainsi que les notes aux états financiers figurent au chapitre 3 « Informations financières » du Document d'Enregistrement Universel 2022 de la Société.

Des exemplaires de ce document sont disponibles gratuitement, sur demande, au siège social de la Société situé Immeuble Le Sunway, 259-261 Avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, France.



A propos de Poxel

Poxel est une société biopharmaceutique dynamique au stade clinique qui s'appuie sur son expertise afin de développer des traitements innovants contre les maladies métaboliques, dont la stéatohépatite non-alcoolique (NASH) et certaines maladies rares. Pour le traitement de la NASH, le PXL065 (R-pioglitazone stabilisée par substitution au deutérium) a atteint son critère principal d'évaluation dans une étude de phase II (DESTINY-1). Dans les maladies rares, le développement du PXL770, un activateur direct, premier de sa classe, de la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK), est centré sur l'adrénoleucodystrophie (ALD) et la polykystose rénale autosomique dominante (ADPKD). TWYMEEG® (Imeglimine), produit premier de sa classe de médicaments, qui cible le dysfonctionnement mitochondrial est commercialisé pour le traitement du diabète de type 2 au Japon par Sumitomo Pharma et Poxel prévoit de recevoir des redevances et des paiements basés sur les ventes. Sumitomo Pharma est le partenaire stratégique de Poxel pour l'Imeglimine au Japon, en Chine, et dans onze autres pays d'Asie. 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.

Contacts - Relations investisseurs / Médias

Aurélie Bozza
Directrice senior Relations Investisseur et Communication
aurelie.bozza@poxelpharma.com
+33 6 99 81 08 36

Elisabeth Woo
Vice-président Senior, Relations Investisseurs et Communication
elisabeth.woo@poxelpharma.com

NewCap
Nicolas Fossiez, Aurélie Manavarere ou Arthur Rouillé
poxel@newcap.eu
+33 1 44 71 94 94