



Communiqué de presse

Poxel annonce l'approbation d'un prospectus pour l'admission d'actions nouvelles sur Euronext Paris

Lyon, France, le 30 juin 2023 – 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 que l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) a approuvé ce jour un prospectus ayant pour objet l'admission d'actions nouvelles de la Société déjà émises ou à émettre sur remboursement des obligations remboursables en action (ORA) ou des obligations remboursables en actions ordinaires nouvelles ou existantes (ORANE) de la Société, en circulation ou à émettre, par suite des accords de financement conclus avec IRIS, respectivement les 5 août 2022 et 22 mars 2023.

Ce prospectus a été publié pour permettre l'admission sur Euronext Paris des actions nouvelles de la Société précitées dès lors que leur nombre excéderait 20% du nombre d'actions ordinaires de la Société en circulation à compter de la date de l'émission d'actions nouvelles intervenue lors du premier remboursement en actions d'ORA le 9 août 2022.

Le Prospectus, approuvé sous le numéro 23-252, est constitué :

- du Document d'Enregistrement Universel 2022 déposé auprès de l'AMF le 28 avril 2023 sous le numéro D.23-0393 ;
- de l'amendement au Document d'Enregistrement Universel 2022 déposé auprès de l'AMF le 29 juin 2023 sous le numéro D.23-0393-A01 ;
- de la Note d'Opération ; et
- du Résumé du Prospectus inclus dans la Note d'Opération.

Ce communiqué de presse et les informations qu'il contient ne constituent pas et ne constitueront pas une offre de souscription ou de vente, ni la sollicitation d'une offre de souscription ou d'achat de titres de la Société dans quelque juridiction que ce soit.

Tous ces documents sont disponibles sur le site de la Société (www.poxelpharma.com) et sur le site de l'AMF (www.amf-france.org). Ils sont également disponibles sans frais au siège social de la Société : 259/261 Avenue Jean Jaurès – Immeuble le Sunway – 69007 Lyon.



À 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 deuterium) 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
Emmanuel Huynh ou Arthur Rouillé
poxel@newcap.eu
+33 1 44 71 94 94