

## **TME PHARMA ANNONCE LA CONVOCATION D'UNE ASSEMBLEE GENERALE EXTRAORDINAIRE DES ACTIONNAIRES**

- **Nomination du Dr. Alexandra Glucksmann en tant que nouveau membre du conseil de surveillance**

**Berlin, Allemagne, le 27 août 2024, 18h00 - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME)**, une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement du cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (TME), annonce aujourd'hui la tenue d'une assemblée générale extraordinaire des actionnaires (AGE), le 30 septembre 2024 à 13h30, dans les bureaux de Freshfields Bruckhaus Deringer LLP, Strawinskylaan 10, 1077 XZ à Amsterdam, Pays-Bas.

Cette AGE est convoquée pour voter la nomination d'un nouveau membre du conseil de surveillance afin de renforcer la composition et l'expertise du conseil. Compte tenu des plans stratégiques de l'entreprise et du profil actuel du conseil de surveillance, ce dernier a fait la proposition contraignante suivante : nommer le Dr Alexandra Glucksmann en tant que cinquième membre du conseil de surveillance.

Alexandra Glucksmann (65 ans le 30 septembre 2024, Brookline, Massachusetts, États-Unis) est une dirigeante américaine de sociétés biopharmaceutiques et une scientifique expérimentée, avec plus de 30 ans d'expérience de gestion en biotechnologie. Elle est actuellement Présidente-directrice générale de Sensorium Therapeutics, une société privée de biotechnologie spécialisée dans le SNC, et siège au conseil d'administration de Regenxbio, une société de biotechnologie pré-commerciale spécialisée dans la thérapie génique et cotée au NASDAQ. Auparavant, elle a été Présidente-directrice générale de Cedilla Therapeutics et entrepreneure en résidence chez Third Rock Ventures, société de capital-risque où elle s'est concentrée sur la création d'entreprises. Au cours de son mandat chez Cedilla, elle a mené avec succès l'étape de lancement d'une levée de fonds de série B, obtenant un financement important de 138 millions de dollars. Plus tôt dans sa carrière, Dr Glucksmann a été fondatrice-dirigeante chez Editas Medicine où elle a contribué à lever un total de 280 millions de dollars entre le lancement de la société et l'introduction en bourse. Elle a également été fondatrice et vice-présidente de la recherche et des opérations commerciales chez Cerulean Pharma. Elle a commencé sa carrière chez Millennium Pharmaceuticals en tant que chercheuse scientifique et a occupé des postes à responsabilité croissante, dont le rôle de vice-présidente des plateformes technologiques, avant d'occuper un poste de direction dans la gestion des programmes stratégiques et des opérations. Dr Glucksmann a obtenu son doctorat avec mention en génétique moléculaire et biologie cellulaire à l'université de Chicago en 1989 et a validé son stage postdoctoral au Massachusetts Institute of Technology en 1993.

Les documents relatifs à l'AGE, à savoir la convocation à l'AGE, l'ordre du jour et les notes explicatives de l'ordre du jour, les instructions et les documents relatifs à la participation et au vote en personne ou par procuration lors de la prochaine AGE, sont disponibles sur le site web de la société, dans une section dédiée de la page *Corporate Governance*. Ces documents sont également disponibles dans les bureaux de la société, Max-Dohrn-Strasse 8-10, 10589 Berlin, Allemagne, pour les actionnaires et les personnes habilitées à assister à l'assemblée qui, sur demande, en recevront un exemplaire gratuit.

En vertu du droit néerlandais et des statuts de la société, les personnes habilitées à assister et à voter à l'AGE sont les actionnaires de la société (ce qui, aux fins du présent avis, inclut les titulaires d'un droit d'usufruit de droit néerlandais) qui (i) ont été enregistrés en tant qu'actionnaires dans l'un des registres administratifs des intermédiaires qui sont (indirectement) des participants à Euroclear France le 2 septembre 2024 (la Date d'enregistrement) après que toutes les écritures de débit et de crédit ont été traitées conformément à la Date d'enregistrement et (ii) ont notifié à la société avant le 23 septembre 2024 à 17h00 CEST de leur participation par écrit ou par voie électronique (les coordonnées sont disponibles sur le site internet de la société).

**Pour plus d'informations, merci de contacter :**

**TME Pharma N.V.**

Aram Mangasarian, Ph.D., Président Directeur Général  
Tél. +49 (0) 30 16637082 0  
investors@tmepharma.com

**Relations avec les investisseurs et médias :**

**LifeSci Advisors**

Guillaume van Renterghem  
Tél. +41 (0) 76 735 01 31  
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

**NewCap**

Arthur Rouillé  
Tél. +33 (0) 1 44 71 00 15  
arouille@newcap.fr

**À propos de TME Pharma**

*TME Pharma* est une société au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement des cancers les plus agressifs. Le portefeuille de produits en oncologie développé par *TME Pharma* vise à agir sur le microenvironnement tumoral et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection de la tumeur contre le système immunitaire du patient et en bloquant la réparation tumorale. *TME Pharma* développe une approche unique, reposant sur la neutralisation de chimiokines spécifiques du microenvironnement tumoral, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur et renforcer l'effet du traitement. *TME Pharma* évalue actuellement son principal candidat médicament,

le NOX-A12, au sein de l'essai clinique de phase 1/2 GLORIA, chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et ne pouvant pas bénéficier cliniquement d'une chimiothérapie standard. Les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'étude d'escalade de dose GLORIA, où NOX-A12 était associé à une radiothérapie, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. Des bras d'expansion de l'étude GLORIA visent par ailleurs à évaluer la sécurité et l'efficacité de la combinaison du NOX-A12 avec d'autres traitements, pour lesquels les résultats intermédiaires de la triple combinaison de NOX-A12, de la radiothérapie et du bevacizumab suggèrent des réponses potentiellement plus fortes et plus pérennes, ainsi qu'une amélioration de la survie. La FDA américaine a approuvé le design d'un essai randomisé de phase 2 dans le glioblastome et a accordé à TME Pharma la désignation *Fast Track* (procédure accélérée) au NOX-A12 en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab, dans le traitement du cancer du cerveau agressif chez l'adulte. La combinaison du NOX-A12 et de la radiothérapie a déjà reçu le statut de médicament orphelin (ODD) pour le traitement du glioblastome aux États-Unis et pour le traitement du gliome en Europe. En parallèle, *TME Pharma* a publié les données finales de son essai clinique évaluant l'association du NOX-A12 et du Keytruda®, montrant un profil de survie globale et de sécurité encourageant chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. Ces données ont été publiées dans le *Journal for ImmunoTherapy of Cancer* en octobre 2021. *TME Pharma* et MSD/Merck ont également initié leur deuxième collaboration clinique afin de mener une étude de phase 2, OPTIMUS, pour évaluer plus précisément la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le Keytruda® de Merck et deux régimes de chimiothérapie différents en traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer du pancréas métastatique. Le design de l'essai a été approuvé en France, en Espagne et aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament de la société en phase clinique, le NOX-E36, vise à agir sur le système immunitaire inné. *TME Pharma* envisage de poursuivre le développement clinique de ce produit dans plusieurs indications de tumeurs solides. Plus d'informations sont disponibles sur : [www.tmepharma.com](http://www.tmepharma.com).

*TME Pharma*® et le logo de *TME Pharma* sont des marques déposées.

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez les comptes [LinkedIn](#) et [X](#) de *TME Pharma*.

## **À propos de l'étude GLORIA**

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par *TME Pharma* évaluant le NOX-A12 en association avec la radiothérapie, en traitement de première ligne chez des patients souffrant de glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non-réséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs, via trois bras de traitement additionnels distincts, la sécurité et l'efficacité de plusieurs schémas de combinaison du NOX-A12 : A) en combinaison avec la radiothérapie chez des patients ayant subi une résection complète de la tumeur ; B) en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab ; et C) en combinaison avec la radiothérapie et le pembrolizumab.

## **À propos de l'étude OPTIMUS**

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, menée par *TME Pharma* et contenant deux bras de traitement pour l'évaluation du NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

## **Déclarations prospectives**

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais mais, en raison des nuances de traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. Ce communiqué comprend certaines informations qui contiennent des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives sont basées sur les prévisions actuelles de *TME Pharma* et sont soumises à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents qui sont difficiles à prévoir. Les facteurs susceptibles d'entraîner des différences par rapport aux résultats actuels comprennent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, notamment les essais cliniques, le calendrier et la capacité de *TME Pharma* à obtenir les autorisations réglementaires pour NOX-A12 ainsi que pour tout autre candidat médicament. *TME Pharma* ne prend aucun engagement quant à la mise à jour des informations et déclarations prospectives, qui ne représentent que l'état des choses le jour de la publication.