

## Une innovation pharmacologique majeure pour le traitement des maladies cérébrales et périphériques

Communiqué de presse

### Aelis Farma annonce son calendrier financier pour l'exercice 2025

**Bordeaux, le 17 février 2025 – 18h00 CET – Aelis Farma** (ISIN : FR0014007ZB4 – Mnémonique : AELIS, éligible PEA-PME), société biopharmaceutique au stade clinique spécialisée dans le développement de traitements pour les maladies du cerveau et périphériques impliquant le récepteur CB<sub>1</sub> du système endocannabinoïde, annonce aujourd’hui son calendrier financier indicatif pour l’exercice 2025.

Évènement	Date de publication*
Résultats annuels 2024	Le mardi 1 <sup>er</sup> avril 2025
Assemblée générale annuelle	Le mardi 27 mai 2025
Résultats semestriels 2025	Le lundi 22 septembre 2025

(\*) Les communiqués de presse seront publiés après la clôture des marchés. Les informations sont susceptibles d'être modifiées.

\*\*\*

#### À propos d’AELIS FARMA

Fondée en 2013 à Bordeaux, Aelis Farma est une société biopharmaceutique à l'origine d'une nouvelle classe de médicaments, les inhibiteurs spécifiques de la signalisation du récepteur CB<sub>1</sub> du système endocannabinoïde (les CB<sub>1</sub>-SSi). Les CB<sub>1</sub>-SSi ont été développés par Aelis Farma sur la base de la découverte d'un nouveau mécanisme naturel de régulation d'une hyperactivité du récepteur CB<sub>1</sub> par l'équipe du Dr. Pier Vincenzo Piazza, Directeur Général de la Société, lorsqu'il était directeur du Neurocentre Magendie de l'Inserm à Bordeaux. En reproduisant ce mécanisme naturel, les CB<sub>1</sub>-SSi paraissent capable d'inhiber sélectivement l'activité liée à un état pathologique du récepteur CB<sub>1</sub>, sans perturber son activité physiologique normale. Elles recèlent ainsi un fort potentiel dans le traitement de nombreuses maladies du cerveau et des organes périphériques.

Aelis Farma a deux candidats-médicaments « first-in-class » au stade clinique. AEF0117, pour le traitement de l'addiction au cannabis (CUD) et des troubles associés, a terminé une étude de phase 2b aux Etats-Unis chez des participants souffrant de CUD. AEF0217, pour le traitement des troubles cognitifs, a terminé une étude de phase 1/2 en Espagne chez de jeunes adultes avec une trisomie 21 (syndrome de Down). Les résultats cliniques obtenus avec ces 2 molécules ont confirmé l'activité thérapeutique des CB<sub>1</sub>-SSi chez l'homme. La société dispose également d'un portefeuille de CB<sub>1</sub>-SSi innovants pour le traitement d'autres pathologies associées aux dérèglements de l'activité du récepteur CB<sub>1</sub>, y compris les maladies touchant les organes périphériques, telles que l'obésité, les troubles métaboliques et la fibrose. Les différents candidats-médicaments développés par la société appartiennent à la même classe pharmacologique générale, les CB<sub>1</sub>-SSi, mais ont des effets fonctionnels distincts leur permettant de cibler différents types de dérégulations du récepteur CB<sub>1</sub> et de ne pas être substituables les uns par les autres.

Aelis Farma s'appuie sur les talents de plus de 25 collaborateurs hautement qualifiés.

Pour plus d'informations, rendez-vous sur [www.aelisfarma.com](http://www.aelisfarma.com) et suivez-nous sur [LinkedIn](#) et [Twitter](#).



ISIN : FR0014007ZB4

Mnémonique : AELIS

Compartiment B d'Euronext Paris

## Contacts

### AELIS FARMA

Pier Vincenzo Piazza

Chief Executive Officer

[contact@aelisfarma.com](mailto:contact@aelisfarma.com)

### NewCap

Dusan Oresansky / Aurélie Manavarere

Relations investisseurs

[aelis@newcap.eu](mailto:aelis@newcap.eu)

+33 1 44 71 94 92

### NewCap

Arthur Rouillé

Relations médias

[aelis@newcap.eu](mailto:aelis@newcap.eu)

+33 1 44 71 00 15

## Avertissement

### Déclarations prospectives

Certaines informations contenues dans ce communiqué de presse sont des déclarations prospectives, et non des données historiques. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des opinions, prévisions et hypothèses actuelles, en ce compris, de manière non-limitative, des hypothèses relatives à la stratégie actuelle et future d'Aelis Farma ainsi qu'à l'environnement dans lequel Aelis Farma évolue. Elles impliquent des risques connus ou inconnus, des incertitudes et d'autres facteurs, lesquels pourraient amener les résultats réels, performances ou réalisations, ou les résultats du secteur ou d'autres événements, à différer significativement de ceux décrits ou suggérés par ces déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes incluent ceux et celles figurant et détaillés dans le Chapitre 3 « Facteurs de risque » du document d'enregistrement universel d'Aelis Farma approuvé par l'Autorité des marchés financiers le 24 avril 2024 sous le numéro R.24-004.

Ces déclarations prospectives sont données uniquement à la date du présent communiqué de presse et Aelis Farma décline expressément toute obligation ou engagement de publier des mises à jour ou corrections des déclarations prospectives incluses dans ce communiqué afin de refléter tout changement affectant les prévisions ou événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations prospectives sont fondées. Les informations et déclarations prospectives ne constituent pas des garanties de performances futures et sont sujettes à divers risques et incertitudes, dont un grand nombre sont difficiles à prédire et échappent généralement au contrôle d'Aelis Farma. Les résultats réels pourraient significativement différer de ceux décrits, ou suggérés, ou projetés par les informations et déclarations prospectives.