

TME Pharma annonce son projet de déployer une nouvelle politique d'investissement des ressources de trésorerie au service de la mission du groupe

- Une partie des ressources de trésorerie pourrait désormais être allouée à des investissements liés aux cryptomonnaies.
- En cas de succès, la société pourrait envisager d'étendre ses stratégies d'investissement dans les cryptomonnaies au-delà de la gestion de trésorerie afin de l'intégrer à sa mission principale.
- Ces activités de gestion de trésorerie visent à soutenir la création de valeur au service de la mission de TME qui demeure la priorité du groupe à savoir, développer de nouvelles thérapies pour les maladies présentant d'importants besoins non satisfaits.

Berlin, Allemagne, 30 juin 2025, 18h00 CEST – TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME), société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies innovantes pour le traitement du cancer et des maladies oculaires, a annoncé aujourd'hui avoir modifié sa politique d'investissement de trésorerie afin de permettre l'investissement dans des actifs à plus haut risque, tels que les investissements liés aux cryptomonnaies. La mise en œuvre de cette décision est possible grâce à la solide position de trésorerie de TME avec un horizon pour les 12 prochains mois, à la suite de l'adoption d'une nouvelle stratégie, d'une réorganisation structurelle et d'un financement non dilutif en mai. TME continuera d'explorer diverses opportunités pour soutenir sa mission de développement de nouvelles thérapies pour les maladies présentant d'importants besoins non satisfaits y compris son principal candidat médicament NOX-A12 (olaptosed pegol, un aptamère L-ARN anti-CXCL12) dans le cancer du cerveau nouvellement diagnostiqué et NOX-E36 dans les maladies ophtalmiques.

Cette stratégie vise à tirer parti de la vaste expertise en investissement de Diede van den Ouden, nouveau PDG. Si ces activités de gestion de trésorerie s'avèrent fructueuses, l'entreprise pourrait envisager d'élargir sa mission aux activités d'investissement en cryptomonnaies afin de soutenir sa mission de R&D, après avoir obtenu les autorisations réglementaires et celles des actionnaires nécessaires à un tel changement.

*« Ma solide expertise en investissement me permet de soutenir la mission de TME en assurant une gestion plus stratégique de ses placements de trésorerie. Je constate un fort intérêt des investisseurs pour les sociétés holding spécialisées en cryptomonnaies, et je pense que cela pourrait constituer une opportunité intéressante pour TME de mobiliser une partie des liquidités dont elle n'a pas besoin actuellement. Cet investissement de trésorerie à court terme devrait accroître notre capacité à mener des projets de R&D en phase avec la mission principale de l'entreprise », a déclaré **Diede van den Ouden, le nouveau PDG de TME Pharma.***

Pour plus d'informations, merci de contacter :

TME Pharma N.V.

Diede van den Ouden, Président Directeur Général

Tél. +49 (0) 30 16637082 0

ir@tmepharma.com

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 (olaptésed pegol, un aptamère L-RNA anti-CXCL12), 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 et le BfArM allemand ont approuvé le design d'un essai randomisé de phase 2 dans le glioblastome et la FDA 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 aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament de la société en phase clinique, le NOX-E36 (emapticap pegol, aptamère L-RNA inhibant CCL2 et les chimiokines apparentées), qui a le potentiel de traiter la fibrose et l'inflammation, est évalué dans les maladies ophtalmiques qui nécessitent des thérapies bien tolérées ayant un effet anti-fibrotique. Plus d'informations sont disponibles sur : 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 combinaison avec la radiothérapie, en traitement de première ligne chez des patients souffrant de glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non-reséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 dans le bras d'expansion combinant NOX-A12 avec la radiothérapie et le bevacizumab.

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.