



ALTME
EURONEXT
GROWTH

TME Pharma : RÉSILIATION DU CONTRAT DE LIQUIDITÉ

Berlin, Allemagne, le 8 juillet 2025, 08h00 CEST - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME), une 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 la résiliation du contrat de liquidité conclu avec la société de bourse INVEST SECURITIES (le « Contrat »). Cette résiliation a pris effet le 7 juillet 2025 après la clôture du marché.

Cette décision s'inscrit dans le cadre d'un plan plus large d'optimisation des coûts à la suite du refinancement et à la restructuration organisationnelle de l'entreprise au premier semestre 2025. Les coûts ont été considérablement réduits et l'entreprise continuera de réduire ses coûts opérationnels afin de préserver sa trésorerie. La résiliation du contrat de liquidité constitue une autre mesure visant à limiter les coûts. Compte tenu de l'amélioration du volume des transactions et de la bonne liquidité des actions de TME Pharma, la société considère que le contrat de liquidité n'est plus nécessaire.

À la clôture du compte de liquidité, les moyens ci-dessous figuraient sur le compte :

- 85 812 titres
- 14 974,69 € en espèces

Au dernier bilan, en date du 30 juin 2025, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité :

- 97 564 titres
- 13 549,28 € en espèces

Moyens mis en œuvre à la date d'entrée en vigueur du contrat de liquidité, le 18 octobre 2016 :

- 10 000 titres
- 100 000 € en espèces

« Nous sommes désormais une organisation agile et performante. Depuis que l'entreprise a décidé de changer de stratégie, nous en constatons déjà les effets positifs auprès des actionnaires et des investisseurs », a déclaré le PDG van den Ouden. « Seuls des coûts opérationnels faibles nous permettront de convaincre les actionnaires et les investisseurs de soutenir la mission principale de TME Pharma, à savoir développer ses principaux candidats médicamenteux NOX-E12 et NOX-E36. »

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 (olaptedesed 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 ophthalmiques 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-resqué 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 gémcitabine/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.