



## TME PHARMA ANNONCE LA DATE DE PUBLICATION DES RÉSULTATS SEMESTRIELS ET L'ACQUISITION DES ACTIONS DU CEO

**Berlin, Allemagne, 22 septembre 2025, 8h00 CEST – TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME)**, TME Pharma, société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies innovantes contre le cancer et les maladies oculaires, annonce aujourd'hui la publication de ses résultats semestriels le 30 octobre 2025. La période de fermeture pour les initiés de la Société débutera la semaine prochaine, 30 jours avant la publication des résultats semestriels le 30 octobre 2025.

TME Pharma annonce également avoir été informée de l'acquisition par Diede Van Den Ouden, Directeur Général et Personne Exerçant des Responsabilités de Direction (« PDMR »), de 300 000 actions ordinaires supplémentaires de la Société à un prix moyen par action de 0,0927 €. Ces actions ont été acquises lors d'une transaction sur Euronext Growth Paris le vendredi 19 septembre 2025. À l'issue de cette transaction, M. Van Ouden détient un total de 2 300 000 actions ordinaires.

### Déclaration du CEO

*« Mes achats d'actions témoignent de ma profonde confiance dans l'avenir de la Société, sa situation financière et sa capacité à développer ses activités de recherche et développement. Je me réserve expressément le droit, lorsque cela est autorisé et dans des circonstances appropriées, d'acheter des actions de la Société sur le marché. Je suis pleinement en phase avec les autres actionnaires, n'ayant choisi qu'une modeste rémunération en numéraire, car la véritable réussite de ce projet repose sur la valeur future de mes actions. », a déclaré M. Van den Ouden, CEO.*

*« Bien que nous n'ayons pas encore communiqué de nouvelles concrètes, je me réjouis des progrès réalisés au cours des trois premiers mois de mon mandat, notamment des mesures drastiques de réduction des coûts, qui ont permis de réduire les charges d'exploitation mensuelles à environ 100 000 €, permettant à la Société d'afficher un solde de trésorerie de 2,35 millions d'euros au 1er septembre 2025. La transition vers un modèle virtuel s'est déroulée en douceur : l'ancienne équipe reste disponible pour nous soutenir et reste motivée par la réussite. Nous discutons activement avec un large éventail de partenaires potentiels concernant les programmes de recherche et développement et les autres actifs de la Société. Parallèlement, nous avons réaffirmé notre engagement envers la rentabilité en dehors des investissements biotechnologiques en recherchant les partenariats, acquisitions et projets pertinents, ainsi que d'autres initiatives génératrices de revenus. »*

Pour plus d'informations, veuillez contacter :

### TME Pharma NV

Diede van den Ouden, CEO  
[ir@tmepharma.com](mailto:ir@tmepharma.com)

### À propos de TME Pharma

*TME Pharma* est une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies innovantes contre le cancer et les maladies oculaires. Ses composés phares ont été conçus pour agir sur le microenvironnement tumoral (TME) et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection tumorale contre le système immunitaire et en bloquant la réparation tumorale. Les deux principaux actifs de la société sont :

- NOX-A12 ( olaptesed pegol, un aptamère L-ARN anti-CXCL12), qui est actuellement étudié (essai clinique GLORIA de phase 1/2) chez des patients atteints d'un cancer du cerveau nouvellement diagnostiqué qui ne bénéficieront pas cliniquement d'une chimiothérapie standard. La FDA américaine et le BfArM allemand ont approuvé la conception d'un essai randomisé de phase 2 dans le glioblastome, et *TME Pharma* a obtenu la désignation Fast Track de la FDA pour NOX-A12 en association avec la radiothérapie et le bevacizumab pour une utilisation dans le traitement du cancer du cerveau agressif de l'adulte, le glioblastome. NOX-A12 en association avec la radiothérapie avait également précédemment reçu la désignation de médicament orphelin (ODD) pour le glioblastome aux États-Unis et le gliome en Europe.
- NOX-E36 ( emapticap pegol, aptamère L-ARN inhibant CCL2 et les chimiokines apparentées), qui est en cours d'évaluation dans les maladies ophthalmiques avec un besoin élevé de thérapies bien tolérées avec un effet antifibrotique.

Sous la direction de son nouveau PDG, Diederik van den Ouden, arrivé en juin 2025, l'entreprise entreprend actuellement une restructuration stratégique visant à dégager les ressources financières nécessaires à la valorisation du NOX-A12 et du NOX-E36. Ces mesures comprennent :

- Lever des fonds auprès de sources alternatives (1,7 million d'euros levés en mai 2025, dont 500 000 euros auprès du nouveau PDG)
- Rechercher des opportunités commerciales stables et génératrices de trésorerie pour obtenir un flux de trésorerie opérationnel positif au niveau de la société holding
- Effet de levier impôt reports de pertes
- Obtenir une exposition aux actifs numériques via un compte de courtage cryptographique nouvellement créé

Vous trouverez de plus amples informations sur : [www.tmepharma.com](http://www.tmepharma.com).

## À propos de l'étude GLORIA

GLORIA (NCT04121455) est *TME* Étude de phase 1/2 à dose croissante de NOX-A12 en association avec la radiothérapie chez des patients atteints d'un glioblastome (cancer du cerveau) partiellement ou non réséqué et traité en première intention avec un promoteur MGMT non méthylé (résistant à la chimiothérapie standard). GLORIA évalue plus en détail la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 dans le bras d'expansion où NOX-A12 est associé à la radiothérapie et au bevacizumab.

## À propos de l'étude OPTIMUS

OPTIMUS (NCT04901741) est *TME* Étude de phase 2 ouverte à deux bras prévu par *Pharma* sur NOX-A12 associé au pembrolizumab et à l'irinotécan nanoliposomal /5-FU/leucovorine ou à la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints d'un cancer du pancréas métastatique stable en microsatellites.

### **Clause de non-responsabilité**

Les traductions de tout communiqué de presse dans des langues autres que l'anglais sont uniquement destinées à faciliter la lecture aux lecteurs non anglophones. La société s'est efforcée de fournir une traduction fidèle du texte original en anglais, mais en raison des nuances de traduction dans d'autres langues, de légères différences peuvent exister. Ce communiqué de presse contient certaines informations contenant des « énoncés prospectifs ». Ces énoncés prospectifs sont fondés sur les attentes actuelles *de TME Pharma* et sont sujets à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents difficiles à prévoir. Les facteurs susceptibles d'entraîner des résultats réels différents comprennent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, y compris les essais cliniques et le calendrier de mise en œuvre de *TME*. Capacité *de l'industrie pharmaceutique* à obtenir les autorisations réglementaires pour le NOX-A12 ainsi que pour tout autre candidat-médicament. Les énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué sont valables à la date de la présente annonce, et *TME Pharma* décline toute responsabilité quant à leur mise à jour, sauf si la loi l'exige.