



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

INNATE PHARMA ORGANISE UN ÉVÉNEMENT ANALYSTES ET INVESTISSEURS DÉDIÉ À LACUTAMAB LE 28 OCTOBRE 2025

- *L'événement mettra en lumière les perspectives cliniques et le potentiel commercial de lacutamab, le principal produit propriétaire d'Innate, en progression vers une potentielle autorisation accélérée dans le syndrome de Sézary et le lancement d'une étude de phase 3 confirmatoire*
- *Dr. Pierluigi Porcu, expert de renommée mondiale des lymphomes T, présentera les données de l'essai de Phase 2 TELLOMAK*
- *ZS Associates, cabinet d'expertise de premier plan spécialisé dans le marché de la santé, présentera la population de patients atteints de lymphomes T cutanés (LTC) éligible aux Etats-Unis, à partir de données médico-administratives en vie réelle*
- *La direction d'Innate Pharma présentera les dernières avancées sur l'essai de Phase 3 prévu, la stratégie réglementaire dans les LTC et le potentiel commercial de lacutamab*

Marseille, le 14 octobre 2025, 7h00 CEST

Innate Pharma SA (Euronext Paris : IPH ; Nasdaq : IPHA) (« **Innate** » ou la « **Société** ») annonce l'organisation d'un événement à destination des analystes et investisseurs dédié à lacutamab, un actif positionné pour une potentielle autorisation accélérée sur la base des données de suivi à long terme de l'étude de Phase 2 TELLOMAK, visant à présenter les perspectives cliniques et le potentiel commercial du produit. Cet événement se tiendra à New York, au Park Terrace Hotel, sur Bryant Park dans un format hybride (en présentiel et virtuel) le mardi 28 octobre 2025 de 13H00 à 15H00 CET.

Au cours de l'événement, le Dr. Pierluigi Porcu, chef de la division d'hématologie et de transplantation de moelle osseuse au sein de l'Université du Kentucky, Lexington, et expert de renommée mondiale des lymphomes T, présentera les perspectives médicales des données de l'essai de Phase 2 TELLOMAK évaluant lacutamab chez les patients atteints d'un lymphome T cutané (LTC) en récidive ou résistante. ZS Associates, cabinet d'expertise de premier plan spécialisé dans le marché de la santé, présentera la population de patients atteints de LTC éligible aux Etats-Unis, à partir de données médico-administratives en vie réelle. Enfin, la direction d'Innate Pharma présentera les dernières avancées sur l'essai de Phase 3 prévu, la stratégie réglementaire dans les LTC, comprenant une potentielle autorisation accélérée dans le syndrome de Sézary, et le potentiel commercial de lacutamab.

« *Nous nous réjouissons d'échanger avec la communauté des investisseurs, à New York, afin de partager les dernières avancées et perspectives sur lacutamab, un produit pouvant améliorer nettement la prise en charge et la qualité de vie des patients à fort besoin médical non satisfait, tout en créant une valeur significative pour les actionnaires,* » a déclaré **Jonathan Dickinson, Directeur Général d'Innate Pharma**. « *Les données solides de l'essai de Phase 2 TELLOMAK ouvrent la voie à une potentielle autorisation accélérée de lacutamab dans le syndrome de Sézary, lorsque l'essai de Phase 3 dans les LTC sera en cours. Les données médico-administratives en vie réelle nous permettent d'établir que la population de patients éligible aux Etats-Unis est plus importante que ce que les données publiques. Ces informations*



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

confirment notre engagement à faire avancer lacutamab pour le bénéfice des patients, avec un protocole de Phase 3 en cours de finalisation. »

Une session de question-réponse sera proposée au cours de l'événement.

Cliquez ici pour participer à l'événement en présentiel ou en ligne.

Une rediffusion sera accessible sur le site internet d'Innate Pharma à l'issue de l'événement.

À propos du Dr. Pierluigi Porcu :

Le Dr. Pierluigi Porcu est professeur titulaire de la chaire Ewa Marciniak, ainsi que Chef de la division d'hématologie et de transplantation de moelle osseuse au sein de la faculté de médecine de l'Université du Kentucky. Il est également Directeur Adjoint de la recherche clinique translationnelle au sein du Lucille P. Markey Comprehensive Cancer Center. Le Dr Porcu est un médecin-chercheur financé par le NCI et un expert internationalement reconnu en recherche clinique et translationnelle sur les lymphomes T. Il a été président de l'United States Cutaneous Lymphoma Consortium (USCLC) et siège au conseil d'administration de l'International Society of Cutaneous Lymphomas (ISCL). Il a également occupé le rôle d'investigateur coordinateur mondial et de président dans de nombreux comités consultatifs et comités de pilotage d'essais cliniques.

Le Dr Porcu a obtenu son diplôme de médecine au sein de l'Université de Turin, en Italie, avant d'effectuer un internat en médecine interne, suivi d'une formation spécialisée en hématologie-oncologie à l'Université de l'Indiana, à Indianapolis. De 1999 à 2015, il a été membre du corps professoral de la division d'hématologie de l'Université d'État de l'Ohio. De 2016 à 2025, il a occupé les fonctions de professeur et directeur de la division des hémopathies malignes et de la transplantation de cellules souches hématopoïétiques au sein du département d'oncologie médicale de l'Université Thomas Jefferson, à Philadelphie.

À propos de lacutamab :

Lacutamab est un anticorps « first-in-class » ciblant KIR3DL2 en cours de développement dans les lymphomes T cutanés (LTC) et dans les lymphomes T périphériques (LTP). Les LTC sont un ensemble de lymphomes non-hodgkiens rares qui se développent dans la peau et altèrent fortement la qualité de vie des patients. Le syndrome de Sézary est une forme leucémique rare et agressive dont le pronostic est défavorable tandis que le mycosis fongoïde est le sous-type de LTC le plus commun, associé à un mauvais pronostic au stade avancé.

Les données de la Phase 2 de l'essai TELLOMAK ont démontré une activité durable et un profil de tolérance favorable, ainsi qu'une amélioration de la qualité de vie des patients. Innate a reçu une réponse préliminaire encourageante de la Food and Drug Administration (FDA) concernant sa stratégie réglementaire, y compris une potentielle autorisation accélérée dans le syndrome de Sézary.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

Lacutamab a reçu la désignation Fast Track de la FDA et la désignation PRIME de l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) pour le traitement des patients atteints du syndrome de Sézary, ainsi que statut de médicament orphelin dans l'Union Européenne et aux États-Unis pour le traitement des LTC. Plus récemment, Innate Pharma a reçu le statut de « Breakthrough Therapy » de la FDA dans le syndrome de Sézary.

Un essai clinique de Phase 3 dans les LTC est en cours de préparation.

À propos d'Innate Pharma :

Innate Pharma S.A. est une société de biotechnologies au stade clinique qui développe des traitements d'immunothérapies contre le cancer. Mettant à profit son expertise en ingénierie des anticorps, la Société a développé des approches thérapeutiques innovantes comprenant des conjugués anticorps-médicaments, des anticorps monoclonaux et des NK Cell Engagers multispécifiques via sa plateforme propriétaire ANKET® (Antibody-based NK cell Engager Therapeutics).

Le portefeuille d'Innate comprend notamment IPH4502, un conjugué anticorps-médicament différencié ciblant Nectin-4 en développement dans les tumeurs solides ; lacutamab, un anticorps anti-KIR3DL2 développé dans les formes avancées de lymphomes T cutanés et lymphomes T périphériques ; et monalizumab, un anticorps anti-NKG2A développé en collaboration avec AstraZeneca dans le cancer du poumon non à petites cellules.

Afin d'accélérer l'innovation, la recherche et le développement de traitements au bénéfice des patients, Innate Pharma est un partenaire de confiance pour des sociétés biopharmaceutiques de premier plan telles que Sanofi et AstraZeneca, ainsi que pour les institutions de recherche renommées.

Basée à Marseille, avec une filiale à Rockville (Maryland, États-Unis), Innate Pharma est cotée en bourse sur Euronext Paris et sur le Nasdaq aux États-Unis.

Retrouvez Innate Pharma sur www.innate-pharma.com. Suivez Innate Pharma sur [LinkedIn](#) et sur [X](#).

Informations pratiques :

Code ISIN FR0010331421

Code mnémonique Euronext : IPH Nasdaq : IPHA

LEI 9695002Y8420ZB8HJE29

Avertissement concernant les informations prospectives et les facteurs de risques :

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, y compris celles visées par les lois sur les valeurs mobilières applicables, notamment le Private Securities Litigation Reform Act de 1995. L'emploi de certains termes, notamment « anticiper », « croire », « potentiel », « estimer », « s'attendre à » et « sera » et leur contraire ainsi que d'autres expressions semblables, vise à identifier des énoncés prospectifs. Bien que la Société considère que ses projections sont basées sur des hypothèses raisonnables, ces déclarations prospectives peuvent être remises en



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, ce qui pourrait donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux anticipés. Ces aléas et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, y compris celles relatives à l'innocuité, aux progrès et aux résultats des essais cliniques et des études précliniques en cours ou prévus, aux examens et autorisations d'autorités réglementaires concernant les produits-candidats de la Société, la dépendance de la Société à l'égard de tiers pour la fabrication de ses produits candidats, des efforts commerciaux de la Société, la capacité de la Société à continuer à lever des fonds pour son développement. Pour des considérations supplémentaires en matière de risques et d'incertitudes pouvant faire différer les résultats effectifs, la situation financière, la performance et les réussites de la Société, merci de vous référer à la section « Facteurs de Risques » du Document d'Enregistrement Universel déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF), disponible sur les sites Internet d'Innate Pharma (www.innate-pharma.com) et de l'AMF (www.amf-france.org), et les documents et rapports publics déposés auprès de la Securities and Exchange Commission (SEC) des États-Unis, y compris le rapport annuel sur « Form 20-F » pour l'exercice clos le 31 décembre 2024 et les documents et rapports subséquents déposés auprès de l'AMF ou de la SEC, ou autrement rendus publics, par la Société. Les références au site internet de la Société et au site internet de l'AMF sont incluses à titre d'information uniquement et le contenu de ces sites, ou auquel il est possible d'accéder par leur intermédiaire, n'est pas incorporé par référence dans le présent communiqué de presse et n'en constitue pas une partie intégrante.

Compte tenu des incertitudes significatives liées à ces déclarations prospectives, vous ne devez pas considérer ces déclarations comme une déclaration ou une garantie de la part de la Société ou de toute autre personne que la Société atteindra ses objectifs et ses plans dans un délai donné ou même qu'elle les atteindra. La Société ne s'engage pas à mettre à jour publiquement les déclarations prospectives, que ce soit à la suite de nouvelles informations, d'événements futurs ou autres, sauf si la loi l'exige.

Le présent communiqué, et les informations qu'il contient, ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription, des actions d'Innate Pharma dans un quelconque pays.

Pour tout renseignement complémentaire, merci de contacter :

Relations investisseurs et médias

Innate Pharma

Stéphanie Cornen

stephanie.cornen@innate-pharma.fr

Relation investisseurs

investors@innate-pharma.fr

Médias

communication@innate-pharma.fr