

## **Biophytis obtient un financement public au Brésil pour l'essai de Phase 2 dans l'obésité et signe des accords avec des centres cliniques locaux de premier plan**

**Paris (France) et Cambridge (Massachusetts, États-Unis), 15 septembre 2025 – 7h00 (CET)** – **Biophytis SA ("la Société")**, entreprise de biotechnologie pionnière dans le **développement de thérapies transformatrices impactant la longévité**, annonce aujourd'hui des avancées majeures dans la préparation de son essai OBA de Phase 2 de BIO101 dans l'atrophie musculaire associée à l'obésité. La Société, via sa filiale au Brésil, a obtenu le soutien financier d'EMBRAPII (Empresa Brasileira de Pesquisa e Inovação Industrial) et a conclu des accords avec deux des centres de recherche médicale et clinique sur l'obésité les plus réputés du Brésil : FARMAVAX-UFMG (Inovação de Fármacos e Vacinas, Université Fédérale du Minas Gerais) et FMRP-USP (Faculté de médecine de Ribeirão Preto, Université de São Paulo).

### **Renforcement du programme OBA Phase 2 au Brésil**

Sur les 164 patients attendus, 122 seront sélectionnés au Brésil, ce qui fait de cette région un pilier du succès de l'essai OBA. Les accords avec FARMAVAX-UFMG et FMRP-USP offrent à Biophytis :

- Un accès à une expertise clinique de pointe dans l'obésité et les troubles métaboliques,
- Une population de patients large et diversifiée pour une sélection efficace,
- Mise à disposition d'une infrastructure adaptée pour une recherche clinique de haute qualité conforme aux standards internationaux.

Ces partenariats assurent au Brésil un rôle clé dans la production de données cliniques solides sur BIO101 dans le cadre de cette nouvelle indication à forte prévalence.

### **Soutien financier non dilutif via EMBRAPII**

Biophytis a également annoncé avoir obtenu le soutien de l'EMBRAPII, une agence d'innovation brésilienne soutenue par l'État, dont la mission est de promouvoir la collaboration en R&D industrielle et d'accélérer l'innovation clinique. Ce partenariat fournira un financement non dilutif pour l'essai OBA Phase 2, réduisant les besoins en trésorerie de la Société tout en confirmant l'importance stratégique du programme au niveau national.

*« Cette reconnaissance par EMBRAPII ainsi que nos accords avec FARMAVAX-UFMG et FMRP-USP représentent une validation très forte de notre programme au Brésil, » a déclaré Stanislas Veillet, CEO de Biophytis. « Cela reflète à la fois l'urgence médicale de traiter l'atrophie musculaire liée à l'obésité et la confiance que les principales institutions académiques accordent au potentiel de BIO101. Cette avancée permet à Biophytis de faire progresser l'essai OBA de Phase 2 tout en posant des fondations solides pour une sélection efficace et une production de données robustes. »*

### Impact stratégique et pour les investisseurs

Ces développements constituent des jalons majeurs de création de valeur pour Biophytis :

- Réduction du risque financier grâce au soutien non dilutif d'EMBRAPII,
- Accélération opérationnelle via les centres de sélection brésiliens de premier plan,
- Crédibilité renforcée tant sur le plan scientifique que stratégique, grâce à l'implication d'institutions médicales de premier rang.

Pour les investisseurs, cette étape renforce les chances d'un lancement et d'un déroulement de l'essai dans les délais, réduit les besoins en capitaux et confirme l'importance de BIO101 dans un segment thérapeutique mondial émergent pesant plusieurs milliards d'euros.

### Prochaines étapes

Biophytis reste centrée sur :

- La finalisation d'accords supplémentaires avec des sites en Europe afin de compléter son réseau d'investigation,
- L'obtention des autorisations réglementaires finales auprès de l'ANVISA et de l'EMA,
- Le lancement de la sélection des patients dans l'essai OBA de Phase 2 sur les deux régions.

Forte de partenaires cliniques de premier plan et de mécanismes de cofinancement désormais établis, la Société se prépare à initier prochainement l'administration de la première dose aux patients.

\*\*\*

### À propos de BIOPHYTIS

Biophytis SA est une société de biotechnologie en phase clinique spécialisée dans le développement de candidats médicaments pour les maladies liées à l'âge. BIO101 (20-hydroxyecdysone), notre principal candidat-médicament, est une petite molécule en développement pour les maladies musculaires (sarcopénie, phase 3 prête à démarrer, et dystrophie musculaire de Duchenne, phase 1-2 à démarrer), respiratoires (Covid- 19, phase 2-3 terminée) et métaboliques (obésité, phase 2 à démarrer).

La société est basée à Paris, en France, avec des filiales à Cambridge, dans le Massachusetts aux Etats-Unis, et au Brésil. Les actions ordinaires de la Société sont cotées sur Euronext Growth Paris (ALBPS - FR001400OLP5) et ses ADS (American Depositary Shares) sont cotées sur le marché OTC (BPTSY - US 09076G401). Pour plus d'informations, visitez le site [www.biophytis.com](http://www.biophytis.com).

### Avertissement

## Communiqué de presse

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Les déclarations prospectives comprennent toutes les déclarations qui ne sont pas des faits historiques. Dans certains cas, vous pouvez identifier ces déclarations prospectives par l'utilisation de mots tels que "perspectives", "croit", "s'attend", "potentiel", "continue", "peut", "sera", "devrait", "pourrait", "cherche", "prédit", "a l'intention", "tendances", "plans", "estimations", "anticipe" ou la version négative de ces mots ou d'autres mots comparables. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des hypothèses que Biophytis considère comme raisonnables. Toutefois, il ne peut être garanti que les déclarations contenues dans ces énoncés prospectifs seront vérifiées, celles-ci étant soumises à divers risques et incertitudes. Les déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse sont également soumises à des risques qui ne sont pas encore connus de Biophytis ou qui ne sont pas actuellement considérés comme significatifs par Biophytis. Par conséquent, il existe ou existera des facteurs importants qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux indiqués dans ces déclarations. Veuillez également vous référer à la section "Risques et incertitudes auxquels la société doit faire face" du rapport financier annuel 2023 de la société disponible sur le site internet de BIOPHYTIS ([www.biophytis.com](http://www.biophytis.com)) et tels qu'exposés dans la section "Facteurs de risque" du formulaire 20-F ainsi que d'autres formulaires déposés auprès de la SEC (Securities and Exchange Commission, USA). Nous ne nous engageons pas à mettre à jour ou à réviser publiquement les déclarations prospectives, que ce soit à la suite de nouvelles informations, de développements futurs ou autres, sauf si la loi l'exige.

### Contact Biophytis

#### Relations Investisseurs

[Investors@biophytis.com](mailto:Investors@biophytis.com)

#### US Investors

Pascal Nigen – Alpha Bronze

[pnigen@alphabronzellc.com](mailto:pnigen@alphabronzellc.com)

### Contact médias

Antoine Denry : [antoine.denry@taddeo.fr](mailto:antoine.denry@taddeo.fr) – +33 6 18 07 83 27

Inès de Mandiargues : [ines.demandiargues@taddeo.fr](mailto:ines.demandiargues@taddeo.fr) - +33 6 16 16 51 78