

## **DBV Technologies participera au prochain congrès de l'AAAAI 2022**

DBV Technologies (Euronext : DBV – ISIN : FR0010417345 – Nasdaq Stock Market : DBVT), une société biopharmaceutique au stade clinique, a annoncé aujourd'hui sa participation prochaine au congrès annuelle de l'Académie Américaine d'Allergie, d'Asthme et d'Immunologie (American Academy of Allergy, Asthma, and Immunology, AAAAI), qui se tiendra du 24 au 28 février 2022. Deux présentations scientifiques ont été acceptées, dont un poster clinique et un poster non clinique. DBV disposera également d'un stand dans le hall d'exposition de l'AAAAI.

Les données du poster non clinique, présenteront l'effet des soins de santé spécialisés chez les enfants allergiques aux arachides aux États-Unis. Ces données suggèrent que les soins prodigués par les allergologues sont associés à une réduction des coûts totaux des soins de santé et à des taux plus élevés de prescription d'adrénaline. En outre, le poster clinique présentera les données regroupées d'innocuité issues des études de phase 3, dans lesquelles le produit candidat Viaskin® Peanut 250 µg a été expérimenté sur une durée de 36 mois chez les enfants allergiques aux arachides, âgés de 4 à 11 ans, dans le cadre d'un traitement de type immunothérapie épicutanée. Ces données apportent à DBV une compréhension approfondie sur l'écosystème des soins de santé et sur la proposition de valeur de Viaskin® Peanut, chez les enfants souffrant d'allergies alimentaires.

« Les données que nous présentons à l'AAAAI cette année mettent en évidence le potentiel d'innocuité et de tolérance de l'immunothérapie épicutanée et de la plateforme Viaskin® », a déclaré le Dr Pharis Mohideen, directeur médical chez DBV Technologies. « Je suis heureux de participer à des discussions soutenues sur les bénéfices potentiels de l'utilisation de la plateforme Viaskin® pour traiter l'allergie aux arachides chez les enfants, ainsi que de pouvoir approfondir notre compréhension des implications de l'intervention des allergologues sur l'ensemble du système de santé. »

Viaskin® Peanut (DBV712 250 µg) est le principal produit candidat de la Société conçu pour potentiellement réduire le risque de réactions allergiques chez les enfants allergiques aux arachides âgés de 4 à 11 ans, à la suite d'une exposition accidentelle à celles-ci. Non-invasif et appliqué une fois par jour, Viaskin® Peanut est



un patch épicutané expérimental qui vise à délivrer de faibles quantités (microgrammes) d'antigènes d'arachide dans le but d'activer le système immunitaire. Viaskin® Peanut est l'approche innovante de DBV en matière d'immunothérapie épicutanée (EPIT®) ; c'est une méthode d'administration de composés biologiquement actifs au système immunitaire par le biais d'une peau intacte.

### Présentations thématiques :

#### Présentations sous forme de posters :

Les deux e-posters seront accompagnés de présentations enregistrées des auteurs et seront disponibles sur demande à l'adresse <https://annualmeeting.aaaai.org/> à partir du vendredi 25 février 2022.

Veillez noter que seuls les participants inscrits pourront accéder à la salle d'affichage, qui est disponible via la plate-forme virtuelle de l'AAAAI. Après la fin de la réunion, ces présentations seront disponibles sur le site Web de DBV, [www.dbv-technologies.com](http://www.dbv-technologies.com), pour ceux qui ne peuvent pas y assister.

« **Effect of Allergy Specialty Care on Healthcare Utilization Among Children with Peanut Allergy in the United States** » sera présenté par le Dr Matthew J. Greenhawt, M.D., Children's Hospital Colorado, University of Colorado, Aurora, Denver.

- Numéro résumé : 120
- Date : 26 février 2022, 9 :45-10 :45 ET
- Lieu : Centre des congrès, Bâtiment Nord, Niveau inférieur, Hall 4

« **Pooled Safety Data from Phase 3 Studies of Epicutaneous Immunotherapy for Peanut Allergy in Children Aged 4-11 Years** » sera présenté par le Dr Rachel G. Robison, M.D., Vanderbilt University Medical Center, Nashville, Tennessee

- Numéro résumé : 097
- Date : 26 février 2022, 9 :45-10 :45 ET
- Lieu : Centre des congrès, Bâtiment Nord, Niveau inférieur, Hall 4

#### À propos de DBV Technologies

DBV Technologies développe Viaskin®, une plateforme technologique exclusive expérimentale avec de vastes champs d'applications potentielles en immunothérapie. Viaskin® utilise l'immunothérapie par voie épicutanée, ou EPIT®, qui est la méthode



développée par DBV pour administrer des composés biologiquement actifs au système immunitaire à travers une peau intacte. Avec cette nouvelle catégorie de produits candidats non invasifs, la Société s'attache à transformer en toute sécurité la prise en charge des patients souffrant d'allergies alimentaires. Les programmes de DBV relatifs aux allergies alimentaires comprennent notamment des essais cliniques en cours sur Viaskin® Peanut. DBV Technologies a un siège social mondial à Montrouge (France), des bureaux à Bagneux (France), et des structures opérationnelles en Amérique du Nord à Summit, dans le New Jersey, et à New York, dans l'État de New York. Les actions ordinaires de la Société sont négociées sur le segment B d'Euronext Paris (mnémonique : DBV, Code ISIN : FR0010417345), tandis que les ADS de la Société (chacune représentant la moitié d'une action ordinaire) sont négociées sur le Nasdaq Global Select Market (mnémonique : DBVT).

### Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations et des estimations prospectives, y compris des déclarations concernant le potentiel thérapeutique de Viaskin® Peanut comme traitement pour les enfants allergiques à l'arachide et les bénéfices potentiels de l'EPIT®. Ces déclarations prospectives et estimations ne sont pas des promesses ou des garanties et impliquent des risques et des incertitudes substantiels. À ce stade, la vente des produits de la société n'a été autorisée dans aucun pays. Parmi les facteurs qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux décrits ou projetés dans le présent document figurent les incertitudes associées généralement à la recherche et au développement, aux essais cliniques et aux examens et approbations réglementaires connexes, notamment l'impact de la pandémie de COVID-19, et la question de savoir si les résultats initiaux ou intermédiaires d'un essai clinique seront prédictifs des résultats finaux de l'essai ou des résultats d'essais futurs. En outre, le calendrier de toute action d'une entité réglementaire ne peut être garanti, en particulier à la lumière de la pandémie COVID-19. Une liste et une description plus détaillées de ces risques, incertitudes et autres risques figurent dans les documents réglementaires déposés par la société auprès de l'Autorité des marchés financiers, dans les documents et rapports de la Securities and Exchange Commission, notamment dans le rapport annuel de la société sur le formulaire 20-F pour l'exercice clos le 31 décembre 2019, ainsi que dans les documents et rapports futurs de la société. Les investisseurs existants et potentiels sont avertis de ne pas accorder une confiance excessive à ces déclarations et estimations prospectives, qui ne sont valables qu'à la date des présentes. En dehors des dispositions légales applicables, DBV Technologies ne s'engage pas à mettre à jour ou à réviser les informations contenues dans le présent communiqué de presse.



#### Contact Relations investisseurs

Anne Pollak

DBV Technologies

+ 1 (857) 529-2363

[anne.pollak@dbv-technologies.com](mailto:anne.pollak@dbv-technologies.com)

#### Contact médias

Angela Marcucci

DBV Technologies

+1 (646) 842-2393

[angela.marcucci@dbv-technologies.com](mailto:angela.marcucci@dbv-technologies.com)