



## ADOCIA publie ses résultats financiers du premier trimestre 2026 et fait le point sur ses activités

- Position de trésorerie de 12,0 millions d'euros au 31 mars 2026
- Mise en place d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire avec Vester Finance le 21 avril 2026 sécurisant un horizon de trésorerie jusqu'au début du deuxième trimestre 2027
- BioChaperone® : priorité stratégique accordée à BioChaperone® suite aux résultats positifs des études de faisabilité, et au lancement d'une nouvelle étude
- AdoShell® : suspension de la soumission de la demande d'essai clinique initialement prévue pour le troisième trimestre 2026
- Conseil d'Administration : nomination de Stéphane Boissel en tant que président et cooptation de Jacky Vonderscher en tant qu'administrateur

18h00 CEST - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC, la « Société »), société biopharmaceutique au stade clinique spécialisée dans la recherche et le développement de solutions thérapeutiques innovantes pour le traitement du diabète et de l'obésité, publie ses résultats financiers du premier trimestre 2026 et fait le point sur ses activités.

*« Avec l'évolution du marché des peptides métaboliques vers des associations de peptides, BioChaperone® s'affirme comme une technologie de référence pour stabiliser ces nouvelles formulations. Les résultats positifs des études de faisabilité réalisées, ainsi que le lancement récent d'une nouvelle étude, nous ont conduits à prioriser le développement de cette technologie », déclare Olivier Soula, Directeur Général et Cofondateur d'Adocia.*

*« Grâce au soutien durable de Vester Finance, notre principal actionnaire avec la famille Soula, notre trésorerie est sécurisée jusqu'au début du deuxième trimestre 2027. Afin d'assurer l'accélération et le succès de notre technologie prioritaire BioChaperone®, nous réallouons nos ressources humaines et financières et ralentissons le développement d'AdoShell®, ajoute Mathieu-William Gilbert, Directeur Administratif et Financier et Directeur des Opérations d'Adocia.*

# Résultats financiers du 1<sup>er</sup> trimestre 2026

Les principaux chiffres financiers du trimestre sont les suivants :

## DÉTAIL DU CHIFFRE D'AFFAIRES

En milliers d'euros, normes IFRS (non audité)	T1 2026	T1 2025
Revenus des licences	0	0
Contrat de recherche et de collaboration	0	586
<b>CHIFFRE D'AFFAIRES</b>	<b>0</b>	<b>586</b>

Le chiffre d'affaires du premier trimestre 2025 de 0,6 million d'euros reflétait les revenus liés à l'étude de faisabilité relative à la technologie AdOral®, appliquée à une nouvelle incrépine pour un partenaire non divulgué à ce jour.

### Situation de trésorerie nette

**La trésorerie** de la Société s'élève à 12,0 millions d'euros au 31 mars 2026, comparée à 17,2 millions d'euros au 31 décembre 2025.

**La consommation de trésorerie** liée aux activités du premier trimestre 2026 s'élève à 5,1 millions d'euros, contre 6,6 millions au premier trimestre 2025 (hors financement).

**Les dettes financières nettes** (hors impacts IFRS 16), constituées exclusivement de prêts garantis par l'Etat (PGE), s'élèvent à 1,3 million d'euros au 31 mars 2026, en baisse de 0,7 million d'euros par rapport au 31 décembre 2025 à la suite des remboursements effectués lors de ce trimestre. La maturité de ces emprunts reste inchangée à fin août 2026.

**La position de trésorerie** au 31 mars 2026 s'élevait à 12,0 millions d'euros. En tenant compte de l'utilisation de l'intégralité du financement annoncé le 21 avril 2026 (voir événements post-clôture ci-dessous) dans la limite de 6 millions d'euros, la Société est financée jusqu'au début du deuxième trimestre 2027, étant précisé que cet horizon de trésorerie ne tient pas compte des revenus potentiels générés par des partenariats existants ou futurs.

En complément, en cas de hausse du cours de bourse, les bons de souscription d'actions émis dans le cadre des deux dernières levées de fonds pourraient générer respectivement jusqu'à 10,2 et 11,5 millions d'euros si la totalité desdits bons de souscription d'actions était exercée.

## Evènements post-clôture

La Société a annoncé le 21 avril 2026 la signature d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire avec Vester Finance, dans la limite de 6,0 millions d'euros sur une période de 24 mois (dont 1,5 million d'euros payés immédiatement à la signature), remboursable en actions nouvelles pouvant représenter jusqu'à 7,6 % du

capital de la Société (pour un maximum de 1 500 000 actions), avec une option de remboursement en numéraire à la main de la Société sous certaines conditions<sup>1</sup>.

## Faits marquants du 1<sup>er</sup> trimestre 2026

### Changement dans la composition du conseil d'administration

Le 23 février 2026, Monsieur Gérard Soula, co-fondateur de la Société, a quitté ses fonctions de Président du conseil d'administration et d'administrateur, en concertation avec le conseil d'administration. Monsieur Stéphane Boissel, administrateur de la Société depuis 2021, lui a succédé à la présidence du conseil d'administration.

Par ailleurs, lors de sa séance du 23 février 2026, le conseil d'administration a coopté Monsieur Jacky Vonderscher en tant qu'administrateur indépendant, en remplacement de Monsieur Gérard Soula, pour la durée restant à courir du mandat d'administrateur de ce dernier, soit jusqu'à l'issue de l'assemblée générale ordinaire des actionnaires appelée à statuer sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2025. Sa cooptation sera soumise à la ratification de ladite assemblée générale et il sera proposé de renouveler son mandat d'administrateur.

Le conseil d'administration est actuellement composé de six membres, quatre hommes et deux femmes, dont cinq administrateurs indépendants.

### Pipeline de produits

#### BioChaperone® Lispro en Chine : Résultats positifs des essais cliniques de Phase 3 chez les personnes atteintes de diabète de type 1 et type 2 et préparation du dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché

En 2022, le partenaire Tonghua Dongbao a initié deux études de Phase 3 avec l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro chez environ 1 500 personnes atteintes de diabète de type 1 ou 2 en Chine. Les résultats positifs de ces études ont été annoncés en juillet 2025 et octobre 2025<sup>2,3</sup>.

Les résultats complets de l'essai clinique mené chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ont été sélectionnés pour être présentés sous forme de poster commenté lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 – 8 juin 2026).

Le contrat avec Tonghua Dongbao prévoit un paiement d'étape de 20 millions de dollars U.S., conditionné par l'obtention de l'autorisation de mise sur le marché en Chine, et des redevances à deux chiffres sur les ventes à

---

<sup>1</sup> Communiqué de Presse, 21 avril 2026, ADOCIA et Vester Finance signent une convention d'avance en compte courant d'actionnaire permettant à ADOCIA d'étendre son horizon de trésorerie jusqu'au début du T2 2027

<sup>2</sup> Communiqué de Presse, 25 juillet 2025, ADOCIA et Tonghua Dongbao annoncent les résultats positifs de l'essai clinique de Phase 3 sur l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro (THDB0206 injection) chez les personnes atteintes de diabète de Type 2

<sup>3</sup> Communiqué de Presse, 15 octobre 2025, ADOCIA et Tonghua Dongbao annoncent les résultats positifs de l'essai clinique de Phase 3 sur l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro (THDB0206 injection) chez les personnes atteintes de diabète de Type 1

percevoir par Adocia. Le dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché est en préparation et est sous la responsabilité de Tonghua Dongbao.

### BioChaperone® GLP-1 – Amyline / BioChaperone® CagriSema : Combiner les nouvelles générations de traitement anti-obésité

BioChaperone® CagriSema offre une combinaison stable de cagrilintide et de semaglutide compatible avec un stylo à injections multiples. Les données générées à ce jour sont prometteuses en ce qui concerne ses avantages commerciaux et de fabrication par rapport à la combinaison de cagrilintide et de semaglutide actuellement développée par Novo Nordisk qui, pour l'instant, nécessite que chaque peptide soit dans des chambres séparées, dans un stylo à usage unique. BioChaperone® CagriSema offre des avantages significatifs en termes de fabrication et d'usage. L'utilisation d'un stylo multi-dose existant permet de remplacer quatre auto-injecteurs pour 4 semaines de traitement par un seul stylo et de plus, un tel stylo offre une flexibilité du dosage ce qui pourrait être une évolution prochaine de ces traitements hormonaux.

Les derniers résultats précliniques obtenus avec BioChaperone® CagriSema ont été présentés lors de l'ATTD 2026 (Advanced Technologies & Treatments for Diabetes – Barcelone, Espagne, 11 – 14 mars 2026). BioChaperone® a été sélectionné pour une présentation orale lors du prochain congrès annuel du DDF 2026 (Global Drug Delivery & Formulation – Berlin, Allemagne, 18 – 20 mai 2026).

La Société a engagé des études de faisabilité avec BioChaperone® en collaboration avec trois grandes sociétés pharmaceutiques dont les noms ne sont pas divulgués. Deux de ces études ont donné des résultats positifs, et une nouvelle vient d'être lancée.

Pour soutenir ces études et de potentielles futures études cliniques, un nouveau lot GMP<sup>4</sup> de BioChaperone® a été produit à l'échelle industrielle au cours du premier trimestre 2026.

### Nouvelle plateforme à action prolongée : AdoXLong™

Adocia a développé une nouvelle plateforme, AdoXLong™, pour relever un défi majeur dans le traitement du diabète et de l'obésité fondé sur les agonistes du GLP-1, de l'amyline ou d'autres peptides métaboliques : prolonger la durée d'action de produits aujourd'hui administrés chaque semaine afin d'atteindre une injection mensuelle.

Passer d'un schéma hebdomadaire à un schéma mensuel représenterait une avancée significative pour les utilisateurs, en améliorant leur confort d'utilisation et, par conséquent, leur persistance thérapeutique. L'adhésion durable à ces traitements est indispensable pour en garantir les bénéfices cliniques attendus à long terme.

Or, selon plusieurs études, la majorité des utilisateurs interrompt leur traitement hebdomadaire avant d'avoir atteint un an d'utilisation, soulignant l'importance de solutions plus simples et mieux adaptées à un usage chronique.

---

<sup>4</sup> GMP = Good Manufacturing Practices / BPF = Bonnes Pratiques de Fabrication

La technologie brevetée AdoXLong™, pour laquelle Adocia a déposé une demande de brevet en novembre 2025<sup>5</sup>, est une nouvelle plateforme de peptides à action prolongée composée d'un polymère biocompatible lié chimiquement aux peptides sans modifier leurs mécanismes d'action. La technologie est conçue pour offrir un peptide à circulation prolongée pendant au moins un mois.

La technologie peut s'appliquer à une variété de peptides tels que GLP-1, GIP, amyline, ou double/triple agonistes – comme semaglutide, tirzepatide, cagrilintide - avec la possibilité de combiner ces peptides modifiés entre eux. Des résultats préliminaires positifs *in vitro* et *in vivo* ont été obtenus avec AdoXLong™ appliquée au semaglutide.

Le marché des GLP-1 a généré plus de 70 milliards de dollars U.S. de chiffre d'affaires mondial en 2025 et les produits qui y sont commercialisés sont presque exclusivement destinés à des injections hebdomadaires<sup>6</sup>. La technologie AdoXLong™ pourrait permettre des injections mensuelles voire trimestrielles.

La demande de brevet déposée, sous réserve d'obtention, apporterait une protection mondiale jusqu'en 2046. Les peptides auxquels la technologie serait appliquée verraient également leur propriété intellectuelle renforcée car étendue jusqu'en 2046. La technologie est applicable aux peptides innovants ou biosimilaires, dont le semaglutide qui sera libre de droit à partir de 2026 sur certains territoires.

Les premiers résultats précliniques obtenus avec AdoXLong™ appliquée au semaglutide seront présentés sous forme de poster lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 – 8 juin 2026).

### AdOral® : Administration de peptides par voie orale pour remplacer les injections

Adocia a mis au point une technologie de délivrance orale de peptides et a obtenu des résultats précliniques prometteurs sur le semaglutide (GLP-1). Les formes orales de semaglutide, avec Rybelsus®, approuvé depuis 2019 pour le diabète de type 2, et la Wegovy® Pill, approuvée par la FDA en décembre 2025 pour le traitement de l'obésité, représentent une avancée majeure dans la prise en charge de ces maladies. La délivrance orale est en effet un facteur clé pour augmenter l'adhésion des patients atteints de diabète et/ou d'obésité.

En 2026, le semaglutide devient libre de droit dans de nombreux pays, et de nombreuses sociétés se préparent au lancement de biosimilaires d'Ozempic (forme injectable). Cette situation crée une opportunité pour AdOral® Sema puisque ce produit est breveté et sera libre d'exploitation, alors que la Wegovy® Pill est protégée jusqu'en 2038.

La technologie AdOral® d'Adocia a démontré jusqu'à présent une biodisponibilité nettement améliorée, ce qui suggère que pour une même capacité de fabrication de peptides, un plus grand nombre de patients pourrait être traité à un coût de revient beaucoup plus faible. La technologie AdOral® a également démontré une variabilité inter-sujets plus faible en termes d'absorption orale des peptides, ce qui suggère un meilleur contrôle potentiel du profil pharmacocinétique des peptides administrés par voie orale via la technologie AdOral® par rapport aux technologies existantes.

---

<sup>5</sup> Communiqué de presse du 12 novembre 2025, ADOCIA annonce le dépôt de brevet d'une nouvelle plateforme de peptides à action prolongée pour le diabète et l'obésité - AdoXLong™ - et fait le point sur sa plateforme BioChaperone®

<sup>6</sup> Ventes consolidées Global Data

L'étude de faisabilité avec un partenaire non divulgué pour une application à une nouvelle incrétine sur AdOral® est désormais terminée. Le caractère de plateforme d'AdOral® a été confirmé à travers cette étude. La décision de la suite à donner au program dépendra de la stratégie du partenaire.

### AdoShell® : suspension de la demande d'autorisation d'essai clinique avec des îlots humains

La plateforme technologique innovante AdoShell® est conçue pour implanter des cellules sécrétrices d'insuline humaine provenant, soit de donneurs décédés (îlots de Langerhans), soit de cellules souches afin d'obtenir un traitement curatif pour le diabète de type 1 sans immunosuppression.

La preuve de concept *in vitro* et *in vivo* sur des îlots humains et des cellules souches sécrétrices d'insuline a été établie.

AdoShell® constitue une solution complémentaire destinée aux fabricants de cellules souches afin de garantir l'immunoprotection de leurs cellules. AdoShell® offre également un autre avantage clé : il est entièrement récupérable en cas d'effet indésirable.

Au cours du premier trimestre 2026, la Société a décidé de prioriser le développement de sa technologie BioChaperone®, et de suspendre les activités en lien avec la soumission de la demande d'essai clinique pour AdoShell® avec des îlots pancréatiques humains, initialement prévue au troisième trimestre 2026.

Adocia pourrait reprendre cet objectif clinique dès lors que la situation financière et les ressources humaines le permettront.

Les derniers résultats précliniques obtenus avec AdoShell® seront présentés sous forme de poster lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 – 8 juin 2026).

### M1Pram : Droits d'exclusivité toujours en vigueur pour Sanofi

M1Pram est une association fixe d'analogues de l'insuline et de l'amyline qui a pour ambition de répondre au besoin médical non couvert de l'obésité chez les personnes insulino-dépendantes. Adocia a accordé à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram pour 10 millions d'euros<sup>7</sup>.

Une étude clinique de phase 2b aux Etats-Unis, prévoyant l'inclusion de 140 patients ayant un diabète de type 1 et un IMC<sup>8</sup>>30kg/m<sup>2</sup>, a été préparée. Adocia a achevé la fabrication des lots cliniques. Le lancement de cette étude est conditionné à la signature d'un accord sur le produit.

## A propos d'Adocia

Adocia est une société de biotechnologie spécialisée dans la découverte et le développement de solutions thérapeutiques dans le domaine des maladies métaboliques, principalement le diabète et l'obésité.

---

<sup>7</sup> Communiqué de Presse, 5 juillet 2023, ADOCIA accorde à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram pour 10 millions d'euros et obtient l'engagement d'investisseurs pour une levée de fonds de 10 millions d'euros

<sup>8</sup> L'IMC est l'indice de masse corporelle, calculé de la manière suivante : masse d'une personne en kg, divisée par le carré de sa taille en mètres

La Société dispose d'un large portefeuille de candidats-médicaments issus de quatre plateformes technologiques propriétaires : 1) BioChaperone®, pour la stabilisation et l'amélioration de formulations et combinaisons peptidiques; 2) AdOral®, une technologie de délivrance orale de peptides ; 3) AdoShell®, un biomatériau synthétique immunoprotecteur pour la greffe de cellules, avec une première application aux cellules pancréatiques et 4) AdoXLong™, pour l'action longue durée de peptides.

Adocia détient plus de 25 familles de brevets. Installée à Lyon, l'entreprise compte environ 80 collaborateurs. Adocia est une société cotée sur le marché Euronext™ Paris (Euronext : ADOC ; ISIN : FR0011184241).

## Contact

### Adocia

**Olivier Soula**

Directeur Général

[contactinvestisseurs@adocia.com](mailto:contactinvestisseurs@adocia.com)

+33 (0)4 72 610 610



[www.adocia.com](http://www.adocia.com)



European **Rising Tech**  
LABEL



**ADOCIA**

innovative medicine  
for everyone, everywhere



### Maarc

**Adocia Relations Presse et Investisseurs**

Bruno Arabian

Yasmine Duval

Thomas Rolnik

[adocia-actionnaires@maarc.fr](mailto:adocia-actionnaires@maarc.fr)

+ 33 (0)6 87 88 47 26

## Avertissement

*Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Adocia, à ses activités et les marchés sur lesquels Adocia est présente. Adocia estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques. Les principaux risques auxquels fait face la Société sont décrits dans le document d'enregistrement universel d'Adocia déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 29 avril 2026, disponible gratuitement sur le site Internet d'Adocia ([www.adocia.com](http://www.adocia.com)). L'attention des investisseurs est en particulier attirée sur les risques et incertitudes inhérentes au besoin en fonds de roulement à court ou moyen terme d'Adocia, l'horizon de financement actuel de la Société étant limité au début du deuxième trimestre 2027. La Société est également soumise à d'autres risques ou incertitudes liés à la recherche et développement, aux futures données cliniques et analyses et à l'évolution*

*de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur lesquels Adocia est présente qui pourraient impacter les besoins de financement à court terme de la Société et à sa capacité de lever des fonds supplémentaires.*

*Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus d'Adocia ou qu'Adocia ne considère pas comme significatifs à cette date.*

*La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'Adocia diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations.*

*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'Adocia dans un quelconque pays.*