



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

INNATE PHARMA PRÉSENTE L'AVANCÉE DE SON PORTEFEUILLE ET SES RÉSULTATS FINANCIERS DU PREMIER TRIMESTRE 2026

- *Le lancement de l'essai confirmatoire de Phase 3 TELLOMAK-3 évaluant lacutamab dans les lymphomes T cutanés (LTC) est toujours prévu au second semestre 2026, sous réserve d'obtention de financement non dilutifs actuellement en cours de négociation, incluant notamment des partenariats avec des laboratoires pharmaceutiques et des accords de partage de redevances (« royalty financing »)*
- *IPH4502 (ADC ciblant Nectine-4) continue de démontrer une activité antitumorale préliminaire avec un profil de tolérance favorable à ce jour; la dose maximale tolérée a été atteinte et le recrutement des patients dans l'escalade de dose et l'enrichissement des cohortes de l'étude de Phase 1 est en voie d'achèvement*
- *L'étude de Phase 3 PACIFIC-9, incluant monalizumab et menée par AstraZeneca, continue de progresser vers une lecture des données au second semestre 2026*
- *IPH5201 (anticorps anti-CD39), développé en collaboration avec AstraZeneca, a démontré des résultats préliminaires encourageants, présentés lors d'une session plénière dédiée aux essais cliniques au congrès annuel de l'AACR¹ 2026 ; ces résultats soutiennent la poursuite de l'essai de Phase 2 MATISSE dans le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC)*
- *Position de trésorerie de 25,4 millions d'euros² au 31 mars 2026 avec un horizon de trésorerie jusqu'à la fin du troisième trimestre 2026*
- *Une conférence téléphonique est organisée aujourd'hui à 13h30 CEST*

Marseille, le 13 mai 2026, 7h00 AM CEST

Innate Pharma SA (Euronext Paris : IPH ; Nasdaq: IPHA) (« Innate » ou la « Société ») annonce aujourd'hui son chiffre d'affaires et sa position de trésorerie pour les trois premiers mois de l'année 2026.

« Au cours de ce premier trimestre, nous avons poursuivi une dynamique solide sur l'ensemble de nos produits cliniques prioritaires. Le recrutement dans la phase d'escalade de dose et les cohortes de backfill de l'étude de Phase 1 d'IPH4502 est en cours de finalisation. En parallèle, nous avons avancé dans les négociations visant à sécuriser des options de financement non dilutives afin de permettre le démarrage de l'essai confirmatoire de Phase 3 TELLOMAK-3 évaluant lacutamab dans les lymphomes T cutanés. Enfin, les résultats de l'essai de Phase 3 PACIFIC-9 mené avec AstraZeneca sont attendus au second semestre 2026. Par ailleurs, nous avons eu le plaisir de voir des résultats encourageants de l'étude de Phase 2 MATISSE présentés lors du congrès annuel de l'AACR 2026. Nous nous réjouissons des avancées continues de notre portefeuille d'immunothérapies différenciées pour des patients aux besoins médicaux non satisfaits, » commente **Jonathan Dickinson, Directeur Général d'Innate Pharma.**

¹ American Association for Cancer Research

² Comportant des actifs financiers courants (4,9 m€) et des actifs financiers non-courants (10,4 m€).



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

Un webcast et une conférence téléphonique se tiendront aujourd'hui à 13h30

Accès au webcast : <https://events.q4inc.com/attendee/211092666>

Afin de poser leurs questions, les analystes peuvent également rejoindre la conférence par téléphone [en cliquant ici](#).

Ces informations sont également disponibles dans la rubrique investisseurs du site internet www.innate-pharma.com. Une rediffusion sera accessible dans la rubrique investisseurs du site d'Innate pendant 90 jours après l'événement.

Avancées du portefeuille :

Lacutamab (anticorps anti-KIR3DL2) :

Lymphomes T cutanés

- L'essai confirmatoire de Phase 3 prévu, TELLOMAK-3, est une étude ouverte, multicentrique, randomisée et comparative visant à évaluer lacutamab chez des patients atteints d'un syndrome de Sézary et d'un mycosis fongoïde ayant échoué à au moins une ligne préalable de traitement systémique.
 - L'essai TELLOMAK-3 comprend deux cohortes : une cohorte confirmatoire dans le syndrome de Sézary visant à soutenir une potentielle autorisation accélérée sur la base des données de l'essai de Phase 2 TELLOMAK, et une cohorte à visée d'enregistrement dans le mycosis fongoïde, visant à soutenir une autorisation complète. Le critère principal d'évaluation de l'étude, pour les deux cohortes, est la survie sans progression évaluée par revue centrale en aveugle.
 - Suite à la revue du protocole de l'essai confirmatoire de Phase 3 par l'agence américaine du médicament, la *Food and Drug Administration* (FDA) sans commentaires supplémentaires en novembre 2025, le lancement de l'étude est prévu au second semestre 2026.
- La Société a reçu une réponse encourageante de la FDA concernant les résultats de l'essai de Phase 2 TELLOMAK ainsi que sur sa stratégie réglementaire, comprenant une potentielle autorisation accélérée dans le syndrome de Sézary, lorsque l'essai de Phase 3 sera en cours. En février 2025, Innate Pharma a reçu le statut de « Breakthrough Therapy » de la FDA pour lacutamab dans le syndrome de Sézary en rechute ou réfractaire.
- L'essai de Phase 2 TELLOMAK est terminé et les patients sous traitement à la fin de l'étude continuent à recevoir lacutamab dans le cadre d'un accès post-essai clinique.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

- Un abstract rédigé par ZS Associates intitulé « [*Cutaneous T-Cell Lymphoma Epidemiology in the United States: A Real-World Data Analysis of Administrative Claims*](#) » a été accepté pour publication dans le recueil officiel des abstracts du congrès 2026 de l'Association Européenne d'Hématologie 2026. Cette analyse, sponsorisée par Innate, estime à environ 12 400 le nombre de patients prévalents atteints de mycosis fongoïde (MF) et à 1 100 celui des patients atteints du syndrome de Sézary (SS), avec respectivement près de 2 900 et 300 nouveaux cas diagnostiqués chaque année.

Lymphomes T périphériques

- L'essai de Phase 2 KILT (anti-KIR dans les lymphomes T), un essai contrôlé randomisé mené par la Lymphoma Study Association (LYSA), évalue l'acutamab en combinaison avec le régime de chimiothérapie GEMOX (gemcitabine en combinaison avec oxaliplatine) contre GEMOX seul chez des patients atteints de lymphomes T périphériques en rechute ou réfractaires exprimant KIR3DL2, est en cours.

IPH4502 (ADC anti-Nectine-4 à base d'exatecan) :

- L'étude clinique de Phase 1 (NCT06781983) IPH4502-101, recrutant en France et aux Etats-Unis, évalue la sécurité, la tolérance et l'activité anti-tumorale préliminaire d'IPH4502 dans les tumeurs solides avancées connues pour exprimer Nectine-4, notamment le carcinome urothélial, les cancers du poumon non à petites cellules, du sein, de l'ovaire, gastrique, de l'œsophage ou colorectal.
- La dose maximale tolérée a été atteinte et le recrutement des patients dans l'escalade de dose et l'enrichissement des cohortes de l'étude de Phase 1 est en voie d'achèvement. IPH4502 continue de démontrer une activité antitumorale préliminaire chez les patients atteints d'un carcinome urothélial en rechute ou réfractaire à enfortumab vedotin, avec un profil de tolérance favorable à ce jour.

Monalizumab (anticorps anti-NKG2A), développé en collaboration avec AstraZeneca :

- L'étude de Phase 3 PACIFIC-9 menée par AstraZeneca évaluant durvalumab (anti-PD-L1) en combinaison avec monalizumab (anti-NKG2A) ou oleclumab (l'anti-CD73 d'AstraZeneca) chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules, de stade III, non opérable, qui n'ont pas progressé après une chimio-radiothérapie à base de sels de platine, est en cours. Le recrutement des patients est terminé et les données sont attendues au second semestre 2026.

Autres actifs au stade clinique

IPH5201 (anticorps anti-CD39, développé en collaboration avec AstraZeneca) :
L'essai clinique de Phase 2 MATISSE vise à évaluer IPH5201 en combinaison avec durvalumab et une chimiothérapie à base de doublets de sels de platine dans le cancer du poumon en traitement néoadjuvant.



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

- Les résultats intermédiaires de l'essai de Phase 2 MATISSE ont été présentés par le Professeur Barlesi (Institut Gustave Roussy) lors d'une session plénière dédiée aux essais cliniques au congrès annuel de l'AACR 2026 le 21 avril 2026 à San Diego. L'analyse intermédiaire d'efficacité pré-planifiée portait sur 40 patients atteints d'un CPNPC à un stade opérable (stade II-IIIa) traités par IPH5201 en périopératoire en combinaison avec durvalumab et une chimiothérapie néoadjuvante à base de platine. La combinaison a démontré des résultats encourageants avec un taux de réponse pathologique complète (pCR) de 27,5% (95% CI: 14,6-43,9). Le taux de pCR était plus élevé chez les patients PD-L1 positifs, atteignant 37,7% (n=28) et 50% (n=14) chez des patients atteints de tumeur exprimant respectivement PD-L1 \geq 1% et PD-L1 \geq 50%. Une densité plus élevée de cellules CD39+ et CD8+ a été observée chez les patients ayant obtenu une réponse pathologique complète (pCR) ou majeure (mPR), suggérant que l'expression de CD39 pourrait émerger comme un biomarqueur potentiel. Le profil de sécurité était comparable à celui de la chimiothérapie à base de sels de platine en situation préopératoire associée au durvalumab. Sur la base de ces résultats, l'étude poursuit le recrutement de patients atteints de tumeurs exprimant PD-L1 \geq 1%.

IPH5301 (anticorps anti-CD73) : L'essai clinique de Phase 1 avec IPH5301 (CHANCES) en collaboration avec l'Institut Paoli-Calmettes est en cours.

IPH6101 (ANKET® anti-CD123, propriétaire) : Innate a lancé une collaboration de recherche afin d'évaluer les prochaines étapes de développement.

IPH6401/SAR'514 (ANKET® anti-BCMA, Sanofi) : Sanofi a annoncé au cours du premier trimestre la dépriorisation de SAR'514, un NK cell engager trifonctionnel anti-BCMA. Sanofi conserve les droits exclusifs de développement et de commercialisation et les termes de l'accord restent en vigueur.

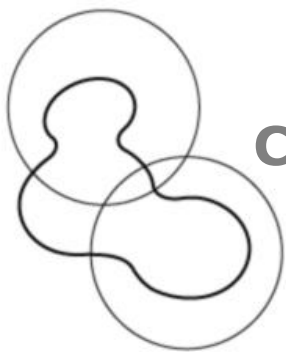
Annonces corporate :

- Comme annoncé précédemment, en ligne avec ses orientations stratégiques, la Société a restructuré son organisation. Les licenciements prévus ont été implémentés dans le cadre d'un plan de sauvegarde de l'emploi (PSE), à présent achevé.
- Au 31 mars 2026, le solde disponible dans le cadre du programme At-the-market ("ATM") d'avril 2023 est toujours de 75 millions de dollars.

Résultats financiers :

Au 31 mars 2026, la trésorerie, les équivalents de trésorerie et actifs financiers de la Société s'élevaient à 25,4 millions d'euros. À la même date, le total du passif financier de la Société s'élevait à 20,3 millions d'euros.

Le chiffre d'affaires pour la période de trois mois se terminant le 31 mars 2026 s'élevait à 2,6 millions d'euros (1,2 millions d'euros pour le premier trimestre 2025). Le chiffre d'affaires provient majoritairement de la reconnaissance partielle ou intégrale des



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

paiements reçus dans le cadre des accords de collaboration et de licence avec AstraZeneca et Sanofi.

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. En s’appuyant sur son expertise en ingénierie des anticorps et en identification de cibles innovantes, Innate développe une nouvelle génération d’anticorps thérapeutiques innovants et différenciés.

Innate Pharma développe un portefeuille d’actifs différenciés, potentiellement first-in-class et/ou best-in-class, ciblant des indications où les besoins médicaux restent insatisfaits, comprenant IPH4502, un conjugué anticorps-médicament différencié ciblant Nectine-4 en développement dans les tumeurs solides, lacutamab, un anticorps monoclonal anti-KIR3DL2 développé dans les lymphomes T cutanés et les lymphomes T périphériques et monalizumab, un anticorps anti-NKG2A développé en collaboration AstraZeneca dans le cancer du poumon non à petites cellules.

Innate Pharma a établi des collaborations avec des entreprises biopharmaceutiques de premier plan, notamment Sanofi et AstraZeneca, ainsi qu’avec des institutions de recherche académique reconnues, afin de faire progresser l’innovation en immuno-oncologie.

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

Retrouvez Innate Pharma sur www.innate-pharma.com et suivez nos actualités 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 la réglementation applicable valeurs mobilières, notamment la Section 27A du Securities Act de 1933, telle que modifiée et la section 21E du Securities Exchange Act de 1934, telle que modifiée et le Private Securities Litigation Reform Act de 1995. Toutes les déclarations contenues dans ce communiqué de presse, autres que les faits et situations présents ou passés, y compris les déclarations concernant les résultats futurs d’exploitation et la situation financière, la stratégie commerciale, les plans et les objectifs de la Société pour ses activités futures, constituent des déclarations prospectives. Celles-ci reposent sur les convictions, attentes et hypothèses actuelles de la direction concernant les événements, conditions et résultats futurs, ainsi que sur les informations actuellement disponibles pour la direction. L’emploi de certains termes dans ce communiqué de presse, notamment «



COMMUNIQUÉ DE PRESSE

innate pharma

anticiper », « prévoir », « croire », « potentiel », « estimer », « projeter », 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 cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, ce qui pourrait donner lieu à des résultats substantiellement différents de ceux anticipés. Ces risques et incertitudes comprennent, entre autres, les incertitudes inhérentes à la recherche et au développement, notamment en ce qui concerne la sécurité, l'avancement et les résultats de ses essais cliniques et études précliniques en cours et prévus, l'examen et les autorisations des autorités réglementaires concernant ses candidats produits, le recrutement, les résultats et autres étapes de ses essais précliniques, la dépendance de la Société à l'égard de tiers pour la fabrication de ses candidats produits, les efforts de commercialisation de la Société ainsi que sa capacité continue à lever des fonds pour financer le développement et les essais de ses produits étant donné sa situation de trésorerie actuelle et l'impact qu'une incapacité à obtenir un financement supplémentaire aurait sur la capacité de la Société à atteindre ses objectifs financiers ou commerciaux. 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 de manière significative, 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.innatepharma.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 2025 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 :

Innate Pharma

Stéphanie Cornen

stephanie.cornen@innate-pharma.fr

Relations Investisseurs

investors@innate-pharma.fr

Média

communication@innate-pharma.fr