

## Transgene participera à plusieurs rencontres avec des acteurs clés de la biotechnologie

**Strasbourg (France), le 13 juin 2025, 8 h 30 – Transgene** (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies contre le cancer reposant sur des vecteurs viraux, **annonce aujourd’hui que son équipe de direction rencontrera des investisseurs institutionnels, des scientifiques et des acteurs du monde de la biotechnologie, lors des prochaines éditions de :**

- **BIO International Convention 2025**, le 16 juin 2025, à Boston (États-Unis) ;
- **Portzamparc 2025 Mid & Small Caps Conference** (par BNP Paribas Group), le 18 juin 2025 à Paris (France) ;
- **International Neoantigen Summit**, le 24 juin 2025, à Amsterdam (Pays-Bas) ;
- **International Academy of Oral Oncology 2025 (IAOO)**, le 18 juillet 2025 à Liverpool (Royaume-Uni).

Suite à la présentation des **données positives de TG4050, vaccin individualisé néoantigénique contre le cancer reposant sur des vecteurs viraux**, lors d’une **présentation orale rapide** (voir le communiqué de presse [ici](#)) à la conférence annuelle de l’*American Society of Clinical Oncology (ASCO)*, des membres de la Direction de Transgene, ainsi que le **Prof. Christian Ottensmeier MD, PhD, FRCP** (*Université de Liverpool, La Jolla Institute for Immunology*) sont revenus sur les **données présentées, les besoins médicaux aujourd’hui non couverts et les perspectives de traitement pour les patients souffrant de cancers de la tête et du cou. Le replay est disponible** sur le site internet de Transgene et [ici](#) (en anglais).

\*\*\*

### À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG) est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d’immunothérapie contre les cancers. Le portefeuille de Transgene se compose de plusieurs immunothérapies basées sur des vecteurs viraux au stade clinique. TG4050, candidat phare de la Société, est le premier traitement individualisé issu de la plateforme myvac® et a obtenu la preuve de principe clinique chez des patients atteints de cancer de la tête et du cou, traités en situation adjuvante. Le portefeuille comprend également d’autres immunothérapies basées sur des vecteurs viraux : TG4001 pour le traitement des cancers HPV-positifs, ainsi que BT-001 et TG6050, deux virus oncolytiques basés sur le virus breveté de la plateforme invir.IO®. La Société mène d’autres programmes de recherche basés sur sa technologie de vecteurs viraux pour soutenir le développement de son portefeuille de candidats.

Avec myvac®, la vaccination thérapeutique entre dans la médecine de précision avec une immunothérapie innovante spécifique à chaque patient. Cette immunothérapie permet d’intégrer, dans un vecteur viral, des mutations tumorales identifiées et sélectionnées grâce à une intelligence artificielle apportée par son partenaire NEC.

Invir.IO®, une plateforme issue de l’expertise de Transgene en ingénierie des vecteurs viraux permet de concevoir une nouvelle génération de virus oncolytiques multifonctionnels.

Plus d’informations sur [www.transgene.com](http://www.transgene.com).

Suivez-nous sur X (ex-Twitter) : [@TransgeneSA](#), LinkedIn : [@Transgene](#) et Bluesky : [@Transgene](#)

### Contacts

#### Médias :

**Caroline Tosch**

Responsable Communication Corporate et Scientifique

+33 (0)3 68 33 27 38

[communication@transgene.fr](mailto:communication@transgene.fr)

**Citigate Dewe Rogerson & Grayling**

**Olivier Bricaud / Marie Frocrain**

+ 33 (0) 6 63 03 84 91

[transgeneFR@citigatedewerogerson.com](mailto:transgeneFR@citigatedewerogerson.com)

#### Investisseurs et analystes :

**Lucie Larguier**

Directrice Financière

**Nadège Bartoli**

Chargée Relations Investisseurs  
et Communication Financière

+33 (0)3 88 27 91 00/03

[investorrelations@transgene.fr](mailto:investorrelations@transgene.fr)



### **Déclarations prospectives**

*Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives pouvant être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés. Il n'existe aucune garantie (i) que les résultats des travaux précliniques et des essais cliniques antérieurs soient prédictifs des résultats des essais cliniques actuellement en cours, (ii) que les autorisations réglementaires portant sur les thérapies de Transgene seront obtenues ou (iii) que la Société trouvera des partenaires pour développer et commercialiser ses thérapies dans des délais raisonnables et dans des conditions satisfaisantes. La survenue de ces risques pourrait avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la rubrique « Facteurs de Risque » du Document d'enregistrement universel déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et de la Société ([www.transgene.fr](http://www.transgene.fr)). Les déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date du présent document et Transgene ne s'engage pas à mettre à jour ces déclarations prospectives, même si de nouvelles informations devaient être disponibles à l'avenir.*

