



Abivax annonce les modalités de son Assemblée Générale Annuelle alors que la Société se rapproche d'étapes clés créatrices de valeur en 2025

- *La tenue de l'Assemblée Générale Annuelle est programmée pour le vendredi 6 juin 2025 à Paris (France)*
- *Les essais d'induction ABTECT de phase 3 suivent leur cours comme prévu : la fin de l'inclusion des patients est attendue au deuxième trimestre 2025, et les résultats de top-line sont attendus au troisième trimestre 2025*

PARIS, France – Le 22 avril 2025 – 22h05 CEST – Abivax SA (Euronext Paris : FR0012333284 – ABVX/Nasdaq : ABVX) (« Abivax » ou la « Société »), une société de biotechnologie en phase clinique axée sur le développement de thérapies exploitant les mécanismes de régulation naturels de l'organisme pour stabiliser la réponse immunitaire chez les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques, a annoncé aujourd'hui que son Assemblée Générale Annuelle se tiendra le 6 juin 2025 à Paris (France).

Des informations complémentaires et documents préparatoires pour cette Assemblée Générale Annuelle seront mis à disposition dans les semaines à venir conformément aux exigences légales et réglementaires applicables.

Cette annonce intervient alors qu'Abivax poursuit l'exécution de ses objectifs opérationnels clés pour 2025, y compris le programme clinique ABTECT de phase 3 en cours. La Société a confirmé qu'elle est en bonne voie de finaliser l'inclusion des patients dans les essais d'induction au deuxième trimestre 2025, dont les résultats de top-line sont attendus au troisième trimestre 2025.

Marc de Garidel, Directeur général d'Abivax, a déclaré : « À l'approche des résultats cliniques majeurs, nous sommes convaincus que 2025 pourrait marquer un tournant décisif pour Abivax. Afin de réaffirmer notre confiance dans la création de valeur à long terme de la Société, l'équipe de direction, dont moi-même, a pris la décision d'investir dans environ 120 000 actions ordinaires d'Abivax au premier trimestre 2025. Cet engagement renforce notre alignement avec les actionnaires, alors que nous avançons vers une possible commercialisation. »

À propos d'Abivax

Abivax est une société de biotechnologie au stade clinique axée sur le développement de produits thérapeutiques exploitant les mécanismes naturels de régulation de l'organisme pour stabiliser la réponse immunitaire chez les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques. Basé en France et aux États-Unis, le principal candidat médicament d'Abivax, obefazimod (ABX464), est en phase 3 d'essais cliniques dans le traitement de la rectocolite hémorragique active modérée à sévère. De plus amples informations sur la société sont disponibles à l'adresse <http://www.abivax.com/?lang=fr>. Suivez-nous sur LinkedIn et sur X, ex-Twitter, @Abivax.

**Contact :**

Patrick Malloy

SVP, Responsable des relations investisseurs

Abivax SA

patrick.malloy@abivax.com

+1 847 987 4878

Déclarations prospectives

Le présent communiqué de presse contient des déclarations prospectives, des prévisions et des estimations, y compris celles relatives aux objectifs commerciaux de la Société. Certains mots tels que « anticiper », « continuer », « s'attendre à », « potentiel » et les variantes de ces mots et d'expressions similaires sont destinés à identifier les déclarations prospectives. Ces déclarations prospectives comprennent des déclarations concernant ou impliquant le potentiel thérapeutique des candidats médicaments d'Abivax, les attentes d'Abivax concernant la disponibilité des données et le calendrier de publication des résultats de ses essais cliniques, y compris ses essais d'induction ABTECT-1 et ABTECT-2 de phase 3 et son essai de maintenance ABTECT de phase 3, ainsi que d'autres déclarations qui ne constituent pas des faits historiques. Bien que la direction d'Abivax estime que les attentes reflétées dans ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont avertis que les informations et déclarations prospectives sont soumises à différents risques, éventualités et incertitudes, dont beaucoup sont difficiles à prévoir et généralement indépendants de la volonté d'Abivax, ce qui pourrait impliquer que les résultats et développements réels diffèrent sensiblement de ceux exprimés, implicites ou projetés par les informations et déclarations prospectives. Une description de ces risques, aléas et incertitudes figure dans les documents déposés par la Société auprès de l'Autorité des marchés financiers en application de ses obligations légales, notamment dans son document d'enregistrement universel ainsi que dans son rapport annuel sur le formulaire 20-F déposé auprès de la Securities and Exchange Commission des États-Unis le 5 avril 2024 sous la rubrique « Facteurs de risques ». Ces risques, imprévus et incertitudes incluent entre autres, les incertitudes inhérentes à la recherche et au développement, aux données et analyses cliniques futures, aux décisions des autorités réglementaires, telles que la FDA ou l'EMA, concernant l'opportunité et le moment d'approuver un candidat médicament, ainsi que leurs décisions concernant l'étiquetage et d'autres questions susceptibles d'affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de ces produits candidats et la présence de fonds suffisants pour couvrir les dépenses d'exploitation prévisibles et non prévisibles de la Société ainsi que ses besoins en investissements. Une attention particulière doit être accordée aux obstacles potentiels au développement clinique et pharmaceutique, y compris une évaluation plus approfondie par l'entreprise, les agences de réglementation et les comités d'éthique/IRB suite à l'évaluation des données précliniques, pharmacocinétiques, cancérogènes, toxiques, CMC et cliniques. Par ailleurs, ces déclarations prospectives, prévisions et estimations ne sont faites qu'à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont priés de ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives. Sauf obligation légale, Abivax décline toute obligation de mise à jour de ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement ultérieur dont la Société aurait connaissance. Les informations sur les produits pharmaceutiques (y compris les produits en cours de développement) figurant dans ce communiqué de presse ne sont pas destinées à constituer une publicité. Ce communiqué de presse est fourni à titre informatif uniquement et les informations qui y figurent ne constituent ni une offre de vente, ni la sollicitation d'une offre d'achat ou de souscription de titres de la Société dans quelque juridiction que ce soit. De même, il ne constitue pas un conseil en investissement et ne doit pas être considéré comme tel. Il n'a aucun lien avec les objectifs d'investissement, la situation financière ou les besoins spécifiques d'un quelconque destinataire. Il ne doit pas être considéré par les destinataires comme un substitut à l'exercice de leur propre jugement. Toutes les opinions exprimées ici sont susceptibles d'être modifiées sans préavis. La distribution du présent document peut être légalement restreinte dans certaines juridictions. Les personnes entrant en possession de ce document sont tenues de s'informer à ce propos et de respecter ces éventuelles restrictions.