

Biophytis a présenté Sarconeos (BIO101) comme potentiel candidat médicament dans le traitement du COVID long après hospitalisation, lors du 13^{ème} Congrès annuel International sur la Fragilité et la Sarcopénie (ICFSR)

Paris (France), Cambridge (Massachusetts, États-Unis) , le 27 mars 2023, 8h00 CET - Biophytis SA (NasdaqCM : BPTS, Euronext Growth Paris : ALBPS) (la "Société" ou "Biophytis"), société de biotechnologie spécialisée dans le développement de médicaments destinés à ralentir les processus dégénératifs liés au vieillissement, notamment l'insuffisance respiratoire sévère chez les patients souffrant de COVID-19, annonce aujourd'hui qu'elle a présenté son candidat médicament, Sarconeos (BIO101), comme traitement potentiel pour guérir les formes de COVID long après hospitalisation, lors du 13^{ème} Congrès annuel International sur la Fragilité et la Sarcopénie (ICFSR). L'événement s'est tenu à Toulouse du 22 au 24 mars 2023.

L'ICFSR est un événement scientifique international majeur sur la fragilité et la sarcopénie, où se retrouvent les meilleurs chercheurs et médecins ainsi que les entreprises pharmaceutiques et sociétés de biotechnologie.

- Le jeudi 23 mars, Cendrine Tourette, PhD (Cheffe de projet de recherche translationnelle et clinique sur les maladies neuromusculaires chez Biophytis) a tenu une présentation orale intitulée « **BIOPHYTIS BIO101 : un traitement potentiel pour les COVID long après hospitalisation ?** ». Sarconeos (BIO101), activateur du récepteur MAS est un candidat médicament susceptible de traiter des populations vulnérables atteintes de sarcopénie et de Covid-19 sévère. Les résultats obtenus dans les études SARA-INT et COVA ainsi que le bon profil de sécurité nous permettent d'envisager l'utilisation de ce candidat médicament pour traiter les symptômes du COVID long.
- Lors de cet événement, Cendrine Tourette, PhD, a présenté à la communauté médicale et scientifique spécialiste de la sarcopénie les résultats positifs de l'étude de phase 2-3 COVA avec Sarconeos (BIO101) dans les formes sévères de COVID-19. Pour rappel, l'analyse finale de l'étude COVA a démontré que COVA avait atteint son critère principal, avec une réduction significative de 44% ($p=0,043$) du risque d'insuffisance respiratoire ou de décès précoce chez les patients hospitalisés atteints de COVID-19 sévère.
- Cendrine Tourette a également présenté un poster intitulé : « Mobilité quotidienne des personnes âgées atteintes de sarcopénie : données actimétriques de l'étude SARA-INT ». Le poster sera disponible dans les prochains jours sur le site de Biophytis.
- Le Pr. Jean Mariani MD, PhD (Administrateur) et Waly Dioh, PhD (Directeur des Opérations Cliniques) représentaient également Biophytis à la conférence.

En amont du Congrès International annuel sur la Fragilité et la Sarcopénie (ICFSR), Pr. Jean Mariani MD, PhD, Waly Dioh, PhD, et Cendrine Tourette ont assisté à la conférence dédiée aux

Communiqué de presse

essais cliniques translationnels en gérosiences le mercredi 22 mars à Toulouse. Ils ont également participé à la réunion de la *Task Force* de l'ICFSR le même jour.

Pr. Jean Mariani MD, PhD (administrateur), a déclaré : « *La communauté médicale gériatrique mondiale qui s'est réunie à Toulouse a exprimé un grand intérêt pour les résultats cliniques des études SARA-INT et COVA. Ils confirment le potentiel de Sarconeos (BIO101) comme traitement possible de la sarcopénie et des formes sévères de la Covid-19. Nous avons également eu des discussions très constructives sur le potentiel de Sarconeos (BIO101) dans le traitement du COVID long, même si la société n'a pas engagé de plan de développement spécifique dans cette nouvelle indication.* »

A propos de BIOPHYTIS

Biophytis SA est une société de biotechnologie de stade clinique spécialisée dans le développement de thérapeutiques visant à ralentir les processus dégénératifs associés au vieillissement et à améliorer les résultats fonctionnels des patients souffrant de maladies liées à l'âge, notamment l'insuffisance respiratoire sévère des patients souffrant de COVID-19. Sarconeos (BIO101), notre principal candidat médicament, est une petite molécule, administrée par voie orale, qu'il est prévu de développer comme traitement de la sarcopénie dans le cadre d'essais cliniques de phase 3 à venir aux États-Unis, au Brésil et en Europe (SARA-31 et SARA-32). En outre, Sarconeos (BIO101) s'est révélé actif chez les patients atteints de COVID-19 sévère, dans une étude positive de Ph2-3 (COVA) dont les résultats seront publiés au premier trimestre 2023. Une formulation pédiatrique de Sarconeos (BIO101) est en cours de développement pour le traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne (DMD). La société est basée à Paris, en France, et à Cambridge, dans le Massachusetts. Les actions ordinaires de la Société sont cotées sur Euronext Growth (Ticker : ALBPS -ISIN : FR0012816825) et les ADS (American Depositary Shares) sont cotées sur Nasdaq Capital Market (Ticker BPTS - ISIN : US09076G1040). Pour plus d'informations, visitez le site www.biophytis.com

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Les déclarations prospectives comprennent toutes les déclarations qui ne sont pas des faits historiques. Dans certains cas, vous pouvez identifier ces déclarations prospectives par l'utilisation de mots tels que "perspectives", "croit", "s'attend", "potentiel", "continue", "peut", "sera", "devrait", "pourrait", "cherche", "prédit", "a l'intention", "tendances", "plans", "estimations", "anticipe" ou la version négative de ces mots ou d'autres mots comparables. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des hypothèses que Biophytis considère comme raisonnables. Toutefois, il ne peut être garanti que les déclarations contenues dans ces énoncés prospectifs seront vérifiées, celles-ci étant soumises à divers risques et incertitudes. Les déclarations prospectives contenues dans ce communiqué de presse sont également soumises à des risques qui ne sont pas encore connus de Biophytis ou qui ne sont pas actuellement considérés comme significatifs par Biophytis. Par conséquent, il existe ou existera des facteurs importants qui pourraient faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux indiqués dans ces déclarations. Veuillez également vous référer à la section "Risques et incertitudes auxquels la société doit faire face" du rapport financier semestriel 2022 de la société disponible sur le



Communiqué de presse

site internet de BIOPHYTIS (www.biophytis.com) et tels qu'exposés dans la section "Facteurs de risque" du formulaire 20-F ainsi que d'autres formulaires déposés auprès de la SEC (Securities and Exchange Commission, USA). Nous ne nous engageons pas à mettre à jour ou à réviser publiquement les déclarations prospectives, que ce soit à la suite de nouvelles informations, de développements futurs ou autres, sauf si la loi l'exige.

Contact Relations Investisseurs

Philippe Rousseau CFO

Investors@biophytis.com

Contact Médias

Antoine Denry : antoine.denry@taddeo.fr +33 6 18 07 83 27

Agathe Boggio : agathe.boggio@taddeo.fr +33 7 62 77 69 42
