

## **TME PHARMA COMMUNIQUE LES RESULTATS DE L'EXERCICE FINAL DES BONS DE SOUSCRIPTION Z**

- **1 948 bons de souscription Z ont été exercés et ont donné lieu à l'émission de 2 435 nouvelles actions ordinaires.**

**Berlin, Allemagne, le 27 juin 2025, 18h00 CEST - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME),** une société de biotechnologie au stade clinique qui se concentre sur le développement de nouvelles thérapies pour le traitement du cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (TME), fournit les résultats du sixième et dernier exercice des bons de souscription Z et une mise à jour du nombre d'actions ordinaires et de bons de souscription Z en circulation à la date de règlement qui a lieu aujourd'hui. L'exercice de 1 948 bons de souscription Z a donné lieu à l'émission de 2 435 nouvelles actions pour un produit brut de € 487.

Au cours de la sixième et dernière période d'exercice des bons de souscription Z, du 26 mai 2025 au 20 juin 2025, les détenteurs avaient le droit, pour chaque tranche de 4 bons de souscription Z détenus, de souscrire à 5 nouvelles actions au prix de 0,20 € par action. À la suite de cet exercice, tous les bons de souscription Z qui n'ont pas été exercés à la fin de la dernière période d'exercice deviennent nuls et non avenue (voir « *Terms and Conditions of the Warrants* » sur la [page de l'émission de droits de TME](#) pour plus de détails).

Le nombre de titres de *TME Pharma* émis et en circulation est donc le suivant :

- Actions ordinaires de l'ALTME (ISIN : NL0015000YE1) : 94 188 981
- Bons de souscription Z (ISIN : NL0015001SR3) : 0 (zéro)

Suite à l'émission de droits préférentiels avec bons de souscription attachés lancée le 24 novembre 2023, les six périodes d'exercice de cette structure de financement par bons de souscription ont donné lieu à l'exercice d'un total de 997 584 bons de souscription Z et à l'émission subséquente d'un total de 1 246 980 nouvelles actions pour un produit brut de € 249 396.

### Informations complémentaires

Les caractéristiques, les conditions et la dilution résultant de la transaction sont résumées dans les communiqués de presse publiés le 24 novembre 2023, le 28 novembre 2023 et le 23 février 2024, ainsi que dans la page dédiée Right Issue sur le site internet de *TME Pharma*.

### Dilution

Le tableau ci-dessous résume la dilution résultant de l'émission de nouvelles actions ordinaires à la suite de l'exercice définitif des bons de souscription Z. Les actionnaires qui ont participé pleinement à l'opération ne subiront aucune dilution à la suite de cette opération.

Description	Actions à émettre	Total des actions en circulation	Dilution (cumulée)	L'actionnaire qui commence avec 1 % le 26 juin 2025 détiendrait alors
Actions en circulation au 26 juin 2025	-	94 186 546	-	1%
Actions émises le 27 juin 2025, suite à l'exercice de 1 948 bons de souscription Z	2 435	94 188 981	0,00%	1%

**Pour plus d'informations, merci de contacter :**

**TME Pharma N.V.**

Diede van den Ouden, Président Directeur Général

Tél. +49 (0) 30 16637082 0

ir@tmepharma.com

**À propos de TME Pharma**

*TME Pharma* est une société au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement des cancers les plus agressifs. Le portefeuille de produits en oncologie développé par *TME Pharma* vise à agir sur le microenvironnement tumoral et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection de la tumeur contre le système immunitaire du patient et en bloquant la réparation tumorale. *TME Pharma* développe une approche unique, reposant sur la neutralisation de chimiokines spécifiques du microenvironnement tumoral, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur et renforcer l'effet du traitement. *TME Pharma* évalue actuellement son principal candidat médicament, le NOX-A12 (olaptésed pegol, un aptamère L-RNA anti-CXCL12), au sein de l'essai clinique de phase 1/2 GLORIA, chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et ne pouvant pas bénéficier cliniquement d'une chimiothérapie standard. Les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'étude d'escalade de dose GLORIA, où NOX-A12 était associé à une radiothérapie, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. Des bras d'expansion de l'étude GLORIA visent par ailleurs à évaluer la sécurité et l'efficacité de la combinaison du NOX-A12 avec d'autres traitements, pour lesquels les résultats intermédiaires de la triple combinaison de NOX-A12, de la radiothérapie et du bevacizumab suggèrent des réponses potentiellement plus fortes et plus pérennes, ainsi qu'une amélioration de la survie. La FDA américaine et le BfArM allemand ont approuvé le design d'un essai randomisé de phase 2 dans le glioblastome et la FDA a accordé à *TME Pharma* la désignation *Fast Track* (procédure accélérée) au NOX-A12 en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab, dans le traitement du cancer du cerveau agressif chez l'adulte. La combinaison du NOX-A12 et de la radiothérapie a déjà reçu le statut de médicament orphelin (ODD) pour le traitement du glioblastome aux États-Unis et pour le traitement du gliome en Europe. En parallèle, *TME Pharma* a publié les données finales de son essai clinique évaluant l'association du NOX-A12 et du Keytruda®, montrant un profil de survie globale et de sécurité encourageant chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. Ces données ont été publiées dans le *Journal for ImmunoTherapy of Cancer* en octobre 2021. *TME Pharma* et MSD/Merck ont également initié leur deuxième collaboration clinique afin de mener une étude de phase 2, OPTIMUS, pour évaluer plus précisément la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le Keytruda® de Merck et deux régimes de chimiothérapie différents en traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer du pancréas métastatique. Le design de l'essai a été approuvé aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament

de la société en phase clinique, le NOX-E36 (emapticap pegol, aptamère L-RNA inhibant CCL2 et les chimiokines apparentées), qui a le potentiel de traiter la fibrose et l'inflammation, est évalué dans les maladies ophtalmiques qui nécessitent des thérapies bien tolérées ayant un effet anti-fibrotique. Plus d'informations sont disponibles sur : [www.tmepharma.com](http://www.tmepharma.com).

*TME Pharma*® et le logo de *TME Pharma* sont des marques déposées.

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez les comptes [LinkedIn](#) et [X de TME Pharma](#).

### **À propos de l'étude GLORIA**

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par *TME Pharma* évaluant le NOX-A12 en combinaison avec la radiothérapie, en traitement de première ligne chez des patients souffrant de glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non-reséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 dans le bras d'expansion combinant NOX-A12 avec la radiothérapie et le bevacizumab.

### **À propos de l'étude OPTIMUS**

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, menée par *TME Pharma* et contenant deux bras de traitement pour l'évaluation du NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

### **Déclarations prospectives**

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais mais, en raison des nuances de traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. Ce communiqué comprend certaines informations qui contiennent des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives sont basées sur les prévisions actuelles de *TME Pharma* et sont soumises à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents qui sont difficiles à prévoir. Les facteurs susceptibles d'entraîner des différences par rapport aux résultats actuels comprennent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, notamment les essais cliniques, le calendrier et la capacité de *TME Pharma* à obtenir les autorisations réglementaires pour NOX-A12 ainsi que pour tout autre candidat médicament. *TME Pharma* ne prend aucun engagement quant à la mise à jour des informations et déclarations prospectives, qui ne représentent que l'état des choses le jour de la publication.