

OSE Immunotherapeutics présentera des nouvelles données cliniques et précliniques sur ses produits en immuno-oncologie au Congrès de l'AACR

- **Présentation orale sur les premiers signes d'efficacité de Tedopi® issus de l'étude de phase 3 en cours dans le cancer du poumon non à petites cellules**

Nantes, France, le 28 février 2019, 7 heures – OSE Immunotherapeutics (ISIN: FR0012127173; Mnémon: OSE), annonce la présentation des nouvelles données cliniques sur Tedopi® et de données précliniques sur OSE-172, au Congrès Annuel de l'American Association of Cancer Research (AACR) qui se tiendra du 29 mars au 3 avril 2019 à Atlanta, Etats-Unis.

Le Docteur Santiago Viteri*, commentera en présentation orale les données sur les premiers signes d'efficacité de Tedopi®, une combinaison de néoépitopes, actuellement en phase 3 clinique dans le cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) chez des patients en échec à un traitement par checkpoint inhibiteur.

Informations sur la présentation :

Titre : Early signs of activity of Tedopi® (OSE2101), a multiple neoepitope vaccine, in a phase 3 trial in advanced lung cancer patients after failure to previous immune checkpoint inhibitors (ATALANTE-1)

Catégorie : Immunologie

Titre de la session : Cancer Vaccines and Intratumoral Immunomodulation

Date et heure : Samedi 31 mars 2019, 15h00 – 17h00

**Instituto Oncológico Dr Rosell, University Hospital Dexeus, QuironSalud Group, Barcelona*

Par ailleurs, l'équipe d'OSE Immunotherapeutics présentera en session poster des données précliniques montrant comment l'anticorps monoclonal OSE-172, antagoniste sélectif de SIRPα, agit en synergie avec le blocage des points de contrôle des cellules T en modifiant le micro-environnement tumoral pour limiter l'exclusion des cellules T du nid tumoral.

Informations sur la présentation :

Titre : SIRPα blockade reinvigorates myeloid cells in the tumor microenvironment and reverses T-cell exclusion

Catégorie : Immunology

Section : Immune Checkpoints 1

Date et heure : Mardi 2 avril 2019, 8h00 – 12h00

Lieu : Georgia World Congress Center, Exhibition Hall B, Poster Section 24

Poster board n° 18

Abstract n° 3238

A PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie en phase clinique. Elle développe des immunothérapies innovantes, en direct ou via des partenariats, pour l'activation et la régulation immunitaire en immuno-oncologie et dans les maladies auto-immunes. La société dispose de plusieurs plateformes technologiques et scientifiques : néoépitopes, anticorps monoclonaux agonistes ou antagonistes, idéalement positionnées pour combattre le cancer et les maladies auto-immunes. Son portefeuille clinique de premier plan a un profil de risque diversifié. La combinaison innovante de néoépitopes (Tedopi®) est actuellement en Phase 3 clinique dans le cancer du poumon avancé (Non-Small Cell Lung Cancer) après échec des checkpoints inhibiteurs anti-PD-1 et anti-PD-L1 ; il est aussi en Phase 2 dans le cancer du pancréas, en combinaison avec le checkpoint inhibiteur Opdivo®. Un accord mondial de collaboration et de licence a été signé en avril 2018 avec Boehringer Ingelheim pour développer le checkpoint inhibiteur OSE-172 (anticorps monoclonal anti-SIRPa) dans le traitement des tumeurs solides avancées. FR104 (anticorps monoclonal anti-CD28) a montré des résultats de Phase 1 positifs, avec un potentiel dans le traitement des maladies auto-immunes. Une option de licence en 2 étapes a été signée avec Servier en 2016 pour développer OSE-127 (anticorps monoclonal humanisé ciblant le récepteur CD127, la chaîne alpha du récepteur de l'interleukine-7) jusqu'à la finalisation d'une Phase 2 clinique prévue dans les maladies auto-immunes de l'intestin ; en parallèle, Servier prévoit un développement dans la maladie de Sjögren. OSE-127 est actuellement en Phase 1 clinique.

Plus d'informations sur <http://ose-immuno.com>

Cliquez et suivez-nous sur Twitter et LinkedIn



Contacts

OSE Immunotherapeutics

Sylvie Détry

sylvie.detry@ose-immuno.com

+33 1 43 29 78 57

Media : FP2COM

Florence Portejoie

fportejoie@fp2com.fr

+33 6 07 76 82 83

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient de manière implicite ou expresse des informations et déclarations pouvant être considérées comme prospectives concernant OSE Immunotherapeutics. Elles ne constituent pas des faits historiquement avérés. Ces informations et déclarations comprennent des projections financières reposant sur des hypothèses ou suppositions formulées par les dirigeants d'OSE Immunotherapeutics à la lumière de leur expérience et de leur perception des tendances historiques, de la situation économique et sectorielle actuelle, de développements futurs et d'autres facteurs qu'ils jugent opportuns.

Ces déclarations prospectives peuvent être souvent identifiées par l'usage du conditionnel et par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « planifier » ou « estimer » et leurs déclinaisons et conjugaisons ainsi que par d'autres termes similaires.

Bien que la direction d'OSE Immunotherapeutics estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les actionnaires d'OSE Immunotherapeutics et les autres investisseurs sont alertés sur le fait que leur réalisation est sujette par nature à de nombreux risques connus ou non et incertitudes, difficilement prévisibles et en dehors du contrôle d'OSE Immunotherapeutics. Ces risques peuvent impliquer que les résultats réels et développements effectivement réalisés diffèrent significativement de ceux indiqués ou induits dans ces déclarations prospectives. Ces risques comprennent notamment ceux développés ou identifiés dans les documents publics déposés par OSE Immunotherapeutics auprès de l'AMF. De telles déclarations prospectives ne constituent en rien la garantie de performances à venir.

Ce communiqué n'inclut que des éléments résumés et doit être lu avec le Document de Référence d'OSE Immunotherapeutics, enregistré par l'AMF le 26 avril 2018, incluant le rapport financier annuel 2017, disponible sur le site internet d'OSE Immunotherapeutics.

OSE Immunotherapeutics ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives à l'exception de ce qui serait requis par les lois et règlements applicables