

### DBV Technologies publie ses résultats financiers du 2ème trimestre et 1er semestre 2025

DBV Technologies (Euronext : DBV - ISIN : FR0010417345 - Nasdaq Stock Market : DBVT-CUSIP : 23306J309), société biopharmaceutique au stade clinique, publie aujourd'hui ses résultats financiers du deuxième trimestre 2025. Les états financiers trimestriels et semestriels ont été approuvés par le Conseil d'Administration le 29 juillet 2025.

#### Résultats financiers pour le semestre clos le 30 juin 2025.

Les états financiers consolidés condensés de la Société pour les 6 mois clos le 30 juin 2025 sont préparés conformément aux principes comptables généralement admis aux États-Unis ("U.S. GAAP") et en Europe (IFRS). Sauf indication contraire, les données financières sont présentées selon le référentiel comptable U.S. GAAP. Les données financières sont commentées sur la base des états financiers U.S. GAAP pour les 6 premiers mois clos le 30 juin 2025.

#### Produits opérationnels

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP six mois clos le 30 juin		U.S. GAAP trois mois clos le 30 juin		IFRS six mois clos le 30 juin	
	2025	2024	2025	2024	2025	2024
Crédit impôt recherche	2.2	2.6	1.5	1.2	2.2	2.6
Autres produits opérationnels	—	—	—	—	—	—
<b>Produits opérationnels</b>	<b>2.2</b>	<b>2.6</b>	<b>1.5</b>	<b>1.2</b>	<b>2.2</b>	<b>2.6</b>

Les produits opérationnels s'élèvent à 2.2 millions de dollars pour le semestre clos le 30 juin 2025, contre 2.6 million de dollars pour la même période en 2024, en raison d'une baisse du crédit d'impôt recherche (CIR) liée à une part accrue des activités de recherche et développement qui ont été menées en Amérique du Nord, et qui sont par conséquent non éligibles au CIR.

#### Charges Opérationnelles

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP		U.S. GAAP		IFRS	
	six mois clos		trois mois		six mois clos	
	le 30 juin		clos le 30 juin		le 30 juin	
	2025	2024	2025	2024	2025	2024
Recherche et Développement	(55.2)	(46.8)	(33.7)	(25.4)	(55.1)	(46.7)
Frais commerciaux	(0.7)	(1.7)	(0.4)	(1.0)	(0.7)	(1.7)
Frais généraux	(14.1)	(16.4)	(8.5)	(8.6)	(14.1)	(16.5)
<b>Charges opérationnelles</b>	<b>(69.9)</b>	<b>(65.0)</b>	<b>(42.6)</b>	<b>(35.0)</b>	<b>(69.8)</b>	<b>(64.9)</b>

Les charges opérationnelles s'élèvent à 69.9 millions de dollars pour le semestre clos le 30 juin 2025, contre 65.0 millions de dollars pour le semestre clos le 30 juin 2024, soit une hausse de 4.9 millions de dollars due notamment au lancement de l'étude d'innocuité COMFORT Toddlers.

#### Perte nette et perte nette par action

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP		U.S. GAAP		IFRS	
	six mois clos		trois mois		six mois clos	
	le 30 juin		clos le 30 juin		le 30 juin	
	2025	2024	2025	2024	2025	2024
Résultat net en millions de dollars	(69.0)	(60.5)	(41.9)	(33.1)	(69.0)	(60.6)
Résultat de base et dilué par action (\$/action)	(0.58)	(0.63)	(0.31)	(0.34)	(0.58)	(0.63)

La perte nette au 30 juin 2025 s'est élevée à (69.0) millions de dollars contre une perte de (60.5) millions de dollars au 30 juin 2024.

La perte par action émise (nombre moyen pondéré d'actions en circulation au cours des périodes présentées) s'est élevée à (0.58) dollar au 30 juin 2025 contre (0.63) dollar par action au 30 juin 2024.

#### Trésorerie et équivalents de trésorerie

La trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élevaient à 103.2 millions de dollars au 30 juin 2025, contre 32.5 millions de dollars au 31 décembre 2024, soit une augmentation nette de 70.7 millions de dollars.

Le 28 mars 2025, la Société a annoncé un financement pouvant atteindre 306.9 millions de dollars (284.5 millions d'euros), afin de faire progresser le patch Viaskin® Peanut jusqu'au dépôt de la demande de licence biologique ("BLA") et au lancement commercial aux États-Unis, s'il est approuvé.

Le financement comprend un produit brut de 125.5 millions de dollars (116.3 millions d'euros) reçu le 7 avril 2025. Avec la réception du produit susmentionné, et sur la base de ses activités actuelles, de ses plans et des hypothèses examinées par le Conseil d'administration le 23 juin 2025, la Société estime que sa trésorerie et ses équivalents de trésorerie sont suffisants pour financer ses activités jusqu'au deuxième trimestre 2026. En conséquence, il existe une incertitude significative sur la continuité d'exploitation.

A noter toutefois que le financement annoncé le 28 mars comprend également un produit brut total pouvant atteindre 181.4 millions de dollars (168.2 millions d'euros) si tous les bons de souscription sont exercés, sous réserve de la réalisation de conditions spécifiques. Le fait que l'étude de phase 3 VITESSE atteigne son objectif principal déclenchera une accélération de la période d'exercice des bons de souscription. La Société prévoit que le produit de ce financement sera utilisé pour le fonds de roulement et les besoins généraux de l'entreprise pour financer la poursuite du développement du programme Viaskin Peanut, la préparation et la soumission d'un éventuel BLA et la préparation d'un lancement de Viaskin Peanut aux États-Unis, en cas d'approbation.

Ces états financiers consolidés condensés n'incluent pas les ajustements de la valeur comptable et de la classification des actifs, des passifs et des dépenses déclarées qui pourraient être nécessaires si la Société n'était pas en mesure de poursuivre son activité.

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP		IFRS	
	six mois clos le 30 juin		six mois clos le 30 juin	
	2025	2024	2025	2024
<b>Trésorerie et équivalents de trésorerie nets à l'ouverture</b>	<b>32.5</b>	<b>141.4</b>	<b>32.5</b>	<b>141.4</b>
Flux de trésorerie net lié aux activités opérationnelles	(53.6)	(69.8)	(53.3)	(68.7)
Flux de trésorerie net lié aux activités d'investissement	(0.4)	(1.4)	(0.4)	(1.4)
Flux de trésorerie net lié aux activités de financement	117.0	(0.1)	116.7	(1.1)
Incidence des variations du cours des devises	7.7	(3.9)	7.7	(3.9)
<b>Trésorerie et équivalents de trésorerie nets</b>	<b>103.2</b>	<b>66.2</b>	<b>103.2</b>	<b>66.2</b>

La Société a enregistré des pertes d'exploitation et des flux de trésorerie négatifs depuis sa création. La Société ne génère aucun chiffre d'affaires et continue de se préparer au lancement potentiel de son premier produit aux États-Unis et dans l'Union européenne, s'il est approuvé.

## ÉTATS CONSOLIDÉS CONDENSES DE LA SITUATION FINANCIÈRE INTERMÉDIAIRE

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP		IFRS	
	30 juin 2025	31 décembre 2024	30 juin 2025	31 décembre 2024
Actifs	143.4	65.7	143.2	65.5
Dont trésorerie et équivalents de trésorerie	103.2	32.5	103.2	32.5
<b>Dettes</b>	<b>57.2</b>	<b>38.3</b>	<b>57.1</b>	<b>38.2</b>
Capitaux propres dont résultat net	86.2	27.4	86.2	27.4

## COMPTE DE RESULTAT CONSOLIDÉ CONDENSE DE LA SITUATION FINANCIÈRE INTERMÉDIAIRE

<i>En millions de dollars (non audité)</i>	U.S. GAAP		U.S. GAAP		IFRS	
	six mois clos le 30 juin		trois mois clos le 30 juin		six mois clos le 30 juin	
	2025	2024	2025	2024	2025	2024
<b>Produits opérationnels</b>	<b>2.2</b>	<b>2.6</b>	<b>1.5</b>	<b>1.2</b>	<b>2.2</b>	<b>2.6</b>
Recherche et Développement	(55.2)	(46.8)	(33.7)	(25.4)	(55.1)	(46.7)
Frais commerciaux	(0.7)	(1.7)	(0.4)	(1.0)	(0.7)	(1.7)
Frais généraux	(14.1)	(16.4)	(8.5)	(8.6)	(14.1)	(16.5)
<b>Charges opérationnelles</b>	<b>(69.9)</b>	<b>(65.0)</b>	<b>(42.6)</b>	<b>(35.0)</b>	<b>(69.8)</b>	<b>(64.9)</b>
Résultat financier	(1.1)	2.0	(0.6)	0.7	(1.3)	1.8
Impôt sur les sociétés	(0.1)	—	(0.1)	—	(0.1)	—
<b>Résultat net</b>	<b>(69.0)</b>	<b>(60.5)</b>	<b>(41.9)</b>	<b>(33.1)</b>	<b>(69.0)</b>	<b>(60.6)</b>
Résultat de base et dilué par action (\$/action)	(0.58)	(0.63)	(0.31)	(0.34)	(0.58)	(0.63)

### A propos de DBV Technologies

DBV Technologies est une société biopharmaceutique au stade clinique qui développe des options de traitement pour les allergies alimentaires et d'autres conditions immunologiques dont les besoins médicaux ne sont pas satisfaits. DBV Technologies se concentre actuellement sur l'étude de l'utilisation de sa plateforme technologique propriétaire, VIASKIN, pour traiter les allergies alimentaires, qui sont causées par une réaction immunitaire hypersensible et caractérisées par une série de symptômes dont la gravité varie

de légère à l'anaphylaxie mortelle. Des millions de personnes vivent avec des allergies alimentaires, y compris de jeunes enfants. Grâce à l'immunothérapie épicutanée (EPIT), la plateforme VIASKIN est conçue pour introduire des quantités de microgrammes d'un composé biologiquement actif dans le système immunitaire à travers une peau intacte. L'EPIT est une nouvelle classe de traitement non invasif qui cherche à modifier l'allergie d'un individu en rééduquant le système immunitaire pour qu'il devienne désensibilisé à l'allergène en tirant parti des propriétés de tolérance immunitaire de la peau. DBV Technologies s'est engagée à transformer le traitement des personnes souffrant d'allergies alimentaires. Les programmes d'allergie alimentaire de la Société comprennent des essais cliniques en cours sur VIASKIN Peanut chez les jeunes enfants (de 1 à 3 ans) et les enfants (de 4 à 7 ans) allergiques à l'arachide.

Le siège social de DBV Technologies se trouve à Châtillon, en France, et ses activités nord-américaines à Warren, dans le New Jersey. Les actions ordinaires de la Société sont négociées sur le segment B d'Euronext Paris (DBV, code ISIN : FR0010417345) et les ADS de la Société (représentant chacun cinq actions ordinaires) sont négociés sur le Nasdaq Capital Market (DBVT - CUSIP : 23306J309).

Pour plus d'informations, veuillez consulter [www.dbv-technologies.com](http://www.dbv-technologies.com) et nous contacter sur [X \(anciennement Twitter\)](#) et [LinkedIn](#).

### Déclaration prospective

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives et des estimations, y compris des déclarations concernant la situation financière de DBV, la prévision de sa trésorerie, le potentiel thérapeutique du patch VIASKIN® Peanut et de l'EPIT™. Ces déclarations prospectives et estimations ne constituent ni des promesses ni des garanties, et comportent des risques et des incertitudes substantiels. À ce stade, la vente des produits candidats de DBV Technologies n'a été autorisée dans aucun pays. Parmi les facteurs qui pourraient entraîner une différence matérielle entre les résultats réels et ceux décrits ou projetés dans le présent document figurent les incertitudes liées généralement à la recherche et au développement, aux études cliniques et aux examens et approbations réglementaires qui s'y rapportent ainsi que la capacité de DBV Technologies à mener avec succès ses mesures de discipline budgétaire. Une liste et une description plus en détail des risques et des incertitudes qui pourraient entraîner une différence sensible entre les résultats réels et ceux énoncés dans les déclarations prospectives du présent communiqué de presse figurent dans les documents réglementaires déposés par DBV Technologies auprès de l'Autorité des marchés financiers (« AMF »), dans les documents et rapports déposés par DBV Technologies auprès de la Securities and Exchange Commission (« SEC ») des États-Unis, y compris dans le rapport annuel de DBV sur le formulaire 10-Q pour l'exercice clos le 31 décembre 2024, déposé auprès de la SEC le 11 avril 2025, et les dépôts et rapports futurs effectués par DBV auprès de l'AMF et de la SEC. Les investisseurs actuels et potentiels sont priés de ne pas accorder une confiance excessive à ces déclarations



prospectives et estimations, qui ne sont valables qu'à la date du présent document. À l'exception de ce qui est requis par la loi applicable, DBV Technologies ne s'engage nullement à mettre à jour ou à réviser les informations contenues dans le présent communiqué de presse.

VIASKIN est une marque de DBV Technologies.

**Contact avec les investisseurs**

Katie Matthews

DBV Technologies

[katie.matthews@dbv-technologies.com](mailto:katie.matthews@dbv-technologies.com)

**Contact avec les médias**

Brett Whelan

DBV Technologies

[brett.whelan@dbv-technologies.com](mailto:brett.whelan@dbv-technologies.com)