

## **TME PHARMA PUBLIE SES RESULTATS FINANCIERS ANNUELS ET SON RAPPORT ANNUEL**

**Berlin, Allemagne, le 30 avril 2026, 20 h 00 CET – TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME),** Une société de biotechnologie en phase clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies contre le cancer du cerveau et les maladies oculaires annonce aujourd'hui ses résultats financiers pour l'exercice clos le 31 décembre 2025. Le rapport annuel 2025, tel qu'approuvé par la direction et le conseil de surveillance le 30 avril 2025, est disponible sur le site web de TME Pharma ([www.tmepharma.com](http://www.tmepharma.com)).

En juin 2025, TME Pharma a adopté une structure d'entreprise virtuelle afin de poursuivre ses objectifs de financement, d'octroi de licences et d'acquisitions axés sur ses produits en phase clinique, NOX-A12 et NOX-E36. Cette transformation a permis de minimiser les coûts grâce à l'externalisation de la quasi-totalité des fonctions liées à la gestion des programmes et aux relations avec les partenaires industriels et les investisseurs.

### **Résumé financier 2025**

Au 31 décembre 2025, TME Pharma et ses filiales disposaient d'une trésorerie de 2 millions d'euros. En mars 2026, TME a annoncé avoir conclu un accord avec certains prêteurs ayant participé aux financements de mai et août 2025, prolongeant ainsi l'échéance de leurs prêts de 12 mois. Cette prolongation de la trésorerie lui permet de rester disponible jusqu'au deuxième trimestre 2027, compte tenu du niveau d'activité actuel.

Comme les années précédentes, TME Pharma n'a généré aucun chiffre d'affaires. Le Groupe – TME Pharma N.V., TME Pharma AG – n'anticipe aucun revenu issu de ses produits candidats en développement tant qu'il n'aura pas signé d'accord de licence, obtenu les autorisations réglementaires et commercialisé ses produits, ou conclu des accords de collaboration avec des tiers.

La perte nette en 2025 s'élève à 3,3 millions d'euros (2024 : 5,7 millions d'euros). Les capitaux propres au 31 décembre 2025 sont désormais négatifs de 1,6 million d'euros (31 décembre 2024 : positifs de 1,6 million d'euros).

### **Perspectives pour 2026**

Actuellement, TME Pharma concentre ses efforts sur la conclusion d'accords de licence ou de partenariats pour NOX-A12 et NOX-E36.

Comme annoncé en 2025, la société étudie également d'autres sources de revenus et d'activités, ainsi que des solutions de financement et de partenariat pour NOX-A12 et NOX-E36. TME Pharma sollicitera l'approbation des actionnaires, comme requis, pour toute transaction potentielle découlant de la nouvelle stratégie et publiera des communiqués de presse sur tous les développements importants.

**Diede van den Ouden, CEO de TME Pharma,** a déclaré : « *En tant qu'actionnaire et administrateur, je reste optimiste quant à l'avenir de TME Pharma. Des publications, comme celle parue dans *\*Nature Communications\** sur la trithérapie pour NOX-A12, démontrent que les actifs de TME pourraient receler un potentiel considérable. Il nous appartient désormais de concrétiser ce potentiel.* »

**Pour plus d'informations, veuillez contacter :**

## **TME Pharma NV**

Diede van den Ouden, CEO  
ir@tmepharm.com

### **À propos de TME Pharma**

*TME Pharma est une société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le cancer et les maladies oculaires. Les principaux composés de la société ont été conçus pour agir sur le microenvironnement tumoral (TME) et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection des tumeurs contre le système immunitaire et en bloquant la réparation des tumeurs. Les deux principaux actifs de la société sont :*

- *NOX-A12 (olaptased pegol, un aptamère L-ARN anti-CXCL12), qui fait actuellement l'objet d'une étude (essai clinique de phase 1/2 GLORIA) chez des patients nouvellement diagnostiqués avec un cancer du cerveau qui ne bénéficieront pas cliniquement d'une chimiothérapie standard. La FDA américaine et le BfArM allemand ont approuvé la conception d'un essai randomisé de phase 2 sur le glioblastome, et TME Pharma a obtenu la désignation Fast Track de la FDA pour le NOX-A12 en association avec la radiothérapie et le bevacizumab pour le traitement du glioblastome, un cancer agressif du cerveau chez l'adulte. Le NOX-A12 en association avec la radiothérapie avait également reçu auparavant la désignation de médicament orphelin (ODD) pour le glioblastome aux États-Unis et le gliome en Europe.*
- *NOX-E36 (emapticap pegol, aptamère L-ARN inhibant le CCL2 et les chimiokines apparentées), qui est en cours d'évaluation dans les maladies ophtalmiques nécessitant des traitements bien tolérés et ayant un effet antifibrotique.*

*Sous la direction de son nouveau PDG, Diede van den Ouden, qui a rejoint la société en juin 2025, celle-ci entreprend actuellement une restructuration stratégique dans le but de fournir les ressources financières nécessaires pour libérer la valeur de NOX-A12 et NOX-E36. Ces mesures comprennent :*

- *Levée de fonds auprès de sources alternatives*
- *La recherche d'opportunités commerciales stables et génératrices de trésorerie afin d'atteindre un flux de trésorerie opérationnel positif pour la société*
- *L'exploitation des reports de pertes fiscales*

*Pour plus d'informations, consultez le site : [www.tmepharm.com](http://www.tmepharm.com).*

### **À propos de l'étude GLORIA**

*L'étude GLORIA (NCT04121455), actuellement suspendue, est une étude de phase 1/2 d'escalade de dose menée par TME Pharma, évaluant le NOX-A12 en association avec la radiothérapie chez des patients atteints d'un glioblastome (cancer du cerveau) partiellement réséqué ou non réséqué en première ligne, présentant un promoteur MGMT non méthylé (résistant à la chimiothérapie standard). GLORIA évalue également la sécurité et l'efficacité du NOX-A12 dans un bras d'expansion où le NOX-A12 est associé à la radiothérapie et au bevacizumab.*

### **À propos de l'étude OPTIMUS**

*OPTIMUS (NCT04901741) est une étude ouverte de phase 2 à deux bras envisagée par TME Pharma [\[AA1\]](#) sur le NOX-A12 associé au pembrolizumab et à l'irinotécan nanoliposomal/5-FU/leucovorine ou à la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints d'un cancer du pancréas métastatique microsatellite stable.*

### **Avertissement**

*Les traductions de ce communiqué de presse dans d'autres langues que l'anglais sont fournies uniquement à titre indicatif pour les lecteurs ne maîtrisant pas l'anglais. La société s'est efforcée de*

*proposer une traduction fidèle du texte original en anglais, mais de légères différences peuvent subsister en raison des subtilités inhérentes à la traduction. Ce communiqué de presse contient des informations qui constituent des « énoncés prospectifs ». Ces énoncés prospectifs reposent sur les attentes actuelles de TME Pharma et sont soumis à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents et difficiles à prévoir. Parmi les facteurs susceptibles d'entraîner une différence entre les résultats réels et les résultats prévus, on peut citer, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, notamment les essais cliniques, ainsi que le calendrier et la capacité de TME Pharma à obtenir les autorisations réglementaires pour le NOX-A12 et tout autre candidat-médicament. Les énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué sont valables à la date de sa publication, et TME Pharma ne s'engage à aucune mise à jour de ces informations, sauf si la loi applicable l'exige.*