

OSE Immunotherapeutics organise un événement réunissant des leaders d'opinion et dédié aux traitements innovants du cancer du poumon non à petites cellules

Le 30 mai 2019 à New York

Nantes, le 22 mai 2019, 18 heures – OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE), organise un événement réunissant des leaders d'opinion (KOL) et dédié aux traitements innovants du cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC, Non-Small Cell Lung Cancer) le 30 mai à New York.

Au cours de cette réunion, le Professeur Benjamin Besse, de Gustave Roussy Cancer Campus (Villejuif, France), présentera et commentera le paysage des traitements actuels et des besoins médicaux non satisfaits des patients souffrant de cancers thoraciques, et notamment du cancer du poumon non à petites cellules.

L'équipe d'OSE Immunotherapeutics présentera le plan de développement de son produit Tedopi[®], une combinaison brevetée de 9 néo-épitopes sélectionnés et optimisés à partir de 5 antigènes tumoraux pour activer spécifiquement les lymphocytes T, et d'un épitope stimulant la fonction « helper » des lymphocytes T, et répondra aux questions des participants. Tedopi[®], actuellement en phase 3 clinique chez les patients souffrant d'un cancer du poumon non à petites cellules après échec des checkpoints inhibiteurs, est le produit le plus avancé de la société. Tedopi[®] est également en cours d'évaluation dans un essai de phase 2 dans le cancer du pancréas, mené sous la promotion du groupe coopérateur en oncologie GERCOR.

Benjamin Besse est Professeur en oncologie médicale à Gustave Roussy Cancer Campus, et Chef du Département de Médecine Oncologique. Il est Président du Groupe Poumon de l'EORTC (European Organisation for Research and Treatment of Cancer) et Coordonnateur national de la prise en charge des tumeurs thymiques. Ses principaux axes de recherche sont les traitements personnalisés adaptés aux anomalies moléculaires, les biomarqueurs circulants, le développement précoce de produits dans les tumeurs thoraciques et les tumeurs thymiques. Il est auteur et co-auteur de plus de 250 articles publiés dans des revues à comité de lecture.

Cet événement s'adresse aux investisseurs institutionnels, aux analystes sell-side, aux banques d'investissements et aux professionnels du développement des entreprises. Veuillez confirmer votre présence à l'avance si vous prévoyez d'y assister [RSVP](#) car le nombre de places est limité. Les media et le public sont invités à participer à la réunion en direct via le lien [webcast](#).

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®. BI 765063 (OSE-172 - anticorps monoclonal anti-SIRPa) est codéveloppé dans le cadre d'un accord de collaboration et de licence avec Boehringer Ingelheim ; cet inhibiteur de point de contrôle a reçu l'autorisation d'essai clinique de phase 1 par les agences de santé (France et Belgique) dans le traitement des tumeurs solides avancées. BiCKI® est une plateforme de protéines de fusion bispécifiques construite autour d'une ossature centrale anti-PD-1 (OSE-279) fusionnée à de nouvelles cibles d'immunothérapies. 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 53 19 87 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 2019, incluant le rapport financier annuel 2018, 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.