



Communiqué de presse

Poxel publie ses résultats financiers pour le deuxième trimestre 2017

Lyon, France, le 10 juillet 2017 - 8h00 - POXEL SA (Euronext - POXEL - FR0012432516), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de traitements innovants contre des maladies métaboliques, dont le diabète de type 2, publie aujourd'hui sa position de trésorerie pour le deuxième trimestre 2017. Au 30 juin 2017, la trésorerie et les équivalents de trésorerie s'élevaient à 34,9 millions d'euros (39,8 millions de dollars).

Poxel n'a pas généré de chiffre d'affaires au deuxième trimestre 2017, conformément aux prévisions de la Société et à sa stratégie de croissance axée sur le développement clinique de ses médicaments candidats, et notamment l'Imeglimine et le PXL770.

« Au cours de ce deuxième trimestre, nous avons franchi une étape clinique très importante lors du développement de l'Imeglimine au Japon : l'étude de Phase 2b a atteint son critère d'évaluation principal, à savoir la réduction du taux d'hémoglobine glyquée (HbA1c). Elle a également satisfait aux critères d'évaluation secondaires, avec notamment une diminution de la glycémie à jeun, du taux d'albumine glyquée et du pourcentage de patients obtenant un taux cible d'HbA1c inférieur à 7%. Nous avons par ailleurs annoncé d'autres résultats significatifs, tels que l'amélioration de la fonction des cellules bêta et de la fonction hépatique. Nous nous réjouissons de présenter ces résultats en septembre prochain à l'occasion de la 53^e réunion annuelle de l'Association européenne pour l'étude du diabète », a déclaré Thomas Kuhn, Directeur Général de Poxel. « Le Japon revêt une importance particulière pour Poxel, et occupe une place prioritaire dans notre stratégie : nous projetons d'initier dans ce pays le programme de Phase 3 sur l'Imeglimine au cours du quatrième trimestre de cette année. »

Les Phases 1 et 2 du développement clinique de l'Imeglimine sont aujourd'hui terminées. Elles ont permis le traitement de plus de 1.200 patients souffrant de diabète de type 2, aux États-Unis, dans l'Union Européenne et au Japon. Médicament pionnier, le PXL770, un activateur direct de la protéine kinase activée par l'AMP (AMPK), qui régule le métabolisme énergétique cellulaire et dont on considère qu'il imite les effets de l'exercice physique à long terme, est en Phase 1 de développement clinique. Poxel prévoit d'initier la Phase 1 avec administration de doses multiples croissantes au cours du second semestre 2017.

Présentations programmées aux événements suivants :

- Congrès de la Société Européenne de Cardiologie, du 26 au 30 août 2017 à Barcelone.
- 53^e réunion annuelle de l'Association européenne pour l'étude du diabète, du 11 au 15 septembre 2017 à Lisbonne.

Prochain communiqué financier : résultats du 1^{er} semestre 2017, le 21 septembre 2017, suivi d'une conférence téléphonique ouverte aux analystes et actionnaires.

À propos de l'Imeglimine

L'Imeglimine est le premier représentant d'une nouvelle classe chimique d'agents oraux, les Glimines. Il agit sur les trois principaux organes cibles impliqués dans l'homéostasie du glucose : le foie, les muscles et le pancréas. L'Imeglimine a un mécanisme d'action unique qui cible la bioénergétique mitochondriale. Il en découle un effet potentiel réducteur de la glycémie, ainsi que le potentiel d'éviter la dysfonction endothéliale, qui peut avoir des effets protecteurs contre les complications micro et macrovasculaires induites par le diabète, et des bienfaits au niveau de la protection et de la fonction des cellules bêta, susceptibles de ralentir l'avancée de la maladie. Ce mode d'action distinct de celui des traitements existants pour le diabète de type 2 fait de l'Imeglimine un candidat de choix en monothérapie et en complément d'autres traitements tels que la metformine ou la sitagliptine.



À propos de Poxel - www.poxel.com

Poxel s'appuie sur son expertise de développement dans le métabolisme pour développer et valoriser un portefeuille de candidats médicaments, concentré actuellement sur le diabète de type 2. Nous avons terminé le développement de phase 2 aux États-Unis, en Europe et au Japon de notre produit le plus avancé, l'Imeglimine, premier d'une nouvelle classe thérapeutique ciblant le dysfonctionnement mitochondrial. Nous poursuivons le développement de notre 2^e programme, le PXL770, un activateur direct de l'AMPK. Nous entendons poursuivre notre croissance grâce à des partenariats stratégiques et le développement de notre portefeuille.

Contacts

Poxel SA

Jonae R. Barnes
Senior Vice President, IR and Public Relations
jonae.barnes@poxelpharma.com
+1 617 818 2985

Relations Investisseurs / Média - Europe/US

MacDougall Biomedical Communications
Gretchen Schweitzer ou Stephanie May
smay@macbiocom.com
+49 89 2424 3494 ou +49 175 571 1562

Relations Investisseurs / Média - France

NewCap
Florent Alba / Nicolas Merigeau
poxel@newcap.fr
01 44 71 98 55