



Communiqué de presse

Poxel annonce sa participation prochaine à des conférences investisseurs virtuelles

Lyon, France, 19 mai 2021 - POXEL SA (Euronext : POXEL - FR0012432516), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de traitements innovants contre des maladies métaboliques, dont le diabète de type 2 et la stéatohépatite non alcoolique (NASH), a annoncé aujourd'hui sa participation à plusieurs conférences investisseurs en juin 2021. Thomas Kuhn, Directeur Général de Poxel, présentera la Société et les membres de l'équipe de direction de Poxel seront disponibles pour des réunions virtuelles individuelles.

Conférence Jefferies Global Healthcare

Date : Du 1^{er} au 4 juin 2021

Présentation de Poxel le mardi 1^{er} juin, de 11 heures à 11 heures 25 ET.

Conférence JMP Securities

Date : les 16 et 17 juin 2021

Présentation de Poxel le jeudi 17 juin, de 10 heures 30 à 10 heures 55 ET.

Conférence Raymond James sur les innovations en santé humaine

Date : Du 16 au 18 juin 2021

Présentation de Poxel le mardi 22 juin, de 8 heures 40 à 9 heures 10 ET.

À propos de Poxel SA

Poxel est une **société biopharmaceutique dynamique** qui s'appuie sur son expertise afin de développer des **traitements innovants contre les maladies métaboliques**, dont le **diabète de type 2** et la **stéatohépatite non-alcoolique** (NASH) et certains troubles héréditaires rares, y compris l'adrénoleucodystrophie. La Société dispose actuellement d'un portefeuille de 3 produits à un stade de développement clinique intermédiaire à avancé ainsi que des opportunités à un stade plus précoce. L'**Imeglimine**, le premier produit phare de Poxel, cible le dysfonctionnement mitochondrial. Poxel a un partenariat stratégique avec Sumitomo Dainippon Pharma pour Imeglimin au Japon, en Chine, en Corée du Sud, à Taiwan et dans neuf autres pays d'Asie du Sud-Est. Une nouvelle demande de médicament japonais (J-NDA) est en cours d'examen par l'Agence des produits pharmaceutiques et des dispositifs médicaux (PMDA) pour demander l'approbation de la fabrication et de la commercialisation d'Imeglimin pour le traitement du diabète de type 2. Après avoir terminé avec succès un essai de validation de principe de phase 2a pour le traitement de la NASH, qui a atteint son objectif principal et ses objectifs d'étude, pour le PXL770,



un activateur de protéine kinase activée par adénosine monophosphate (AMPK), premier de sa catégorie, prévoit Poxel pour lancer un programme de phase 2b au second semestre 2021. Le PXL770 pourrait également avoir le potentiel de traiter d'autres maladies métaboliques. Le PXL065 (R-pioglitazone stabilisée au deutérium), un inhibiteur de MPC, est dans un essai de phase 2 rationalisé pour le traitement de la NASH. Poxel dispose également de programmes supplémentaires à un stade précoce de son activateur AMPK et des plates-formes TZD deutérées ciblant les maladies métaboliques chroniques et rares. La société a l'intention de générer une croissance supplémentaire grâce à des partenariats stratégiques et au développement de pipelines. Coté sur Euronext Paris, Poxel a son siège à Lyon, en France, et possède des filiales à Boston, MA et à Tokyo, au Japon.

Pour plus d'informations, veuillez visiter : www.poxelpharma.com

Dans le contexte de l'épidémie de COVID-19, qui a été déclarée pandémie par l'Organisation mondiale de la santé (OMS) le 12 mars 2020, la Société examine régulièrement l'impact de l'épidémie sur ses activités.

À la date de ce communiqué de presse, et sur la base des informations accessibles au public, la Société n'a identifié aucun effet négatif important sur ses activités en raison de la pandémie COVID-19 qui reste non résolue. Cependant, la société prévoit que la pandémie de COVID-19 pourrait avoir un impact négatif important sur ses activités commerciales. L'impact mondial du COVID-19 peut notamment affecter l'organisation interne et l'efficacité de la Société, notamment dans les pays où elle opère et où des mesures de confinement sont mises en œuvre par les autorités. En outre, COVID-19 peut avoir un impact sur les conditions du marché et la capacité de la société à rechercher des financements supplémentaires ou à conclure des partenariats. En particulier, des retards dans l'approvisionnement en substance médicamenteuse ou en produits médicamenteux, dans le lancement ou le calendrier des résultats des essais précliniques et / ou cliniques, ainsi que des retards liés à la réactivité des autorités réglementaires pourraient survenir, ce qui pourrait avoir un impact sur les programmes de développement de la société et les programmes en partenariat. La Société continuera de surveiller activement la situation.

Toutes les déclarations autres que les déclarations de faits historiques incluses dans ce communiqué de presse concernant des événements futurs sont sujettes à (i) changement sans préavis et (ii) facteurs indépendants de la volonté de la Société. Ces déclarations peuvent inclure, sans s'y limiter, toutes les déclarations précédées, suivies ou incluant des mots tels que "cible", "croire", "s'attendre", "viser", "avoir l'intention", "peut", "anticiper", "estimer", "planifier", "projeter", "sera", "peut avoir", "vraisemblablement", "devrait", "serait", "pourrait" et d'autres mots et termes ayant un sens similaire ou leur négatif. Les déclarations prospectives sont soumises à des risques et des incertitudes inhérents indépendants de la volonté de la société qui pourraient faire en sorte que les résultats ou la performance réels de la société soient sensiblement différents des résultats ou performances attendus exprimés ou sous-entendus par ces déclarations prospectives ;





Contacts

Poxel SA

Catherine David

Responsable Relations Investisseurs & Communication

catherine.david@poxelpharma.com

+33 7 64 57 61 78

Relations investisseurs / Médias - UE / États-Unis

Communications trophiques

Stephanie May ou Valeria Fisher

poxel@trophic.eu

+49 171 171185 56 82 ou +49175804 1816

Relations investisseurs / Médias - France

NewCap

Emmanuel Huynh ou Arthur Rouillé

poxel@newcap.eu

+33 1 44 71 94 94