



Communiqué de presse

## Poxel publie son agenda financier 2022

**LYON, France**, le 4 janvier 2022 - [POXEL SA](#) (Euronext – POXEL - FR0012432516), société biopharmaceutique au stade clinique développant des traitements innovants pour les maladies chroniques avec physiopathologie métabolique, dont la stéatohépatite non alcoolique (NASH) et les maladies rares, annonce aujourd'hui la publication de son agenda financier pour 2022.

Événement	Date*
Trésorerie et chiffres d'affaires du 4 <sup>ème</sup> trimestre 2021	16 février 2022
Résultats annuels 2021	23 mars 2022
Trésorerie et chiffres d'affaires du 1 <sup>er</sup> trimestre 2022	17 mai 2022
Trésorerie et chiffres d'affaires du 2 <sup>ème</sup> trimestre 2022	30 août 2022
Résultats semestriels 2022	21 septembre 2022
Trésorerie et chiffres d'affaires du 3 <sup>ème</sup> trimestre 2022	8 novembre 2022
Trésorerie et chiffres d'affaires du 4 <sup>ème</sup> trimestre 2022	15 février 2023

\*sous réserve de modification.

Toutes les informations sur Poxel, telles que les rapports financiers, les communiqués de presse ou les présentations, sont disponibles sur le site internet de la Société dans la rubrique « [Investisseurs](#) ».

### A propos de Poxel

Poxel est une **société biopharmaceutique dynamique** qui s'appuie sur son expertise afin de développer des **traitements innovants contre les maladies métaboliques**, dont la **stéatohépatite non-alcoolique** (NASH) et certaines maladies rares. La Société dispose actuellement de programmes cliniques et opportunités à un stade précoce de développement provenant de son activateur de la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK) et de ses plateformes de molécules de thiazolidinediones deutérées (TDZ) pour le traitement de maladies métaboliques chroniques et rares. Pour le traitement de la NASH, le **PXL065** (R-pioglitazone stabilisée par substitution au deuterium) est en cours d'évaluation dans un essai de Phase II (DESTINY-1). Le **PXL770**, un activateur direct, premier de sa classe, de la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK), a terminé avec succès une étude de Phase IIa de preuve de concept pour le traitement de la NASH en atteignant ses objectifs. Dans le domaine de l'adrénoleucodystrophie (ALD),





maladie métabolique héréditaire rare, la société a l'intention d'initier des études de preuve de concept de Phase IIa avec les PXL065 et PXL770 chez des patients atteints d'adrénomyélonéuropathie (AMN). **TWYMEEG®** (Imeglimine), produit phare de Poxel et premier de sa classe de médicaments, qui cible le dysfonctionnement mitochondrial, a été approuvé au Japon et est commercialisé pour le traitement du diabète de type 2. Poxel prévoit de recevoir de Sumitomo Dainippon Pharma des paiements basés sur les ventes et des redevances. Sumitomo Dainippon Pharma est le partenaire stratégique de Poxel pour l'Imeglimine au Japon, en Chine, en Corée du Sud, à Taïwan et dans neuf autres pays d'Asie du Sud-Est. La Société entend poursuivre son développement par une politique proactive de partenariats stratégiques et le développement de son portefeuille de candidats médicaments. Poxel est cotée sur Euronext Paris, son siège social est situé à Lyon, en France, et la Société dispose de filiales à Boston aux États-Unis, et Tokyo au Japon.

Pour plus d'informations : [www.poxelpharma.com](http://www.poxelpharma.com).

## Contacts

### Poxel SA

Aurélie Bozza

Directrice senior communication et relations investisseur

[aurelie.bozza@poxelpharma.com](mailto:aurelie.bozza@poxelpharma.com)

+33 6 99 81 08 36

Elizabeth Woo

Senior Vice-Président, Relations Investisseurs, Communication Corporate et Relations publiques

[elizabeth.woo@poxelpharma.com](mailto:elizabeth.woo@poxelpharma.com)

### Relations investisseurs / Médias

NewCap

Emmanuel Huynh / Arthur Rouillé

[poxel@newcap.eu](mailto:poxel@newcap.eu)

+33 (0)1 44 71 20 42 / +33 1 44 71 94 94