



En raison de COVID-19, Poxel surveille tous les développements qui pourraient avoir un impact sur les délais de réalisation de nos objectifs d'entreprise et nous continuerons à vous tenir au courant si nécessaire.

Madame, Monsieur, chère et cher actionnaire,



Je souhaiterais profiter de ce point annuel sur nos activités pour passer en revue les différentes étapes que nous avons franchies en 2019. Je tiens également à vous remercier de votre soutien constant en tant qu'actionnaire de Poxel.

En collaboration avec notre partenaire Sumitomo Dainippon Pharma, nous avons achevé avec succès le programme de phase III TIMES au Japon pour le développement de l'Imeglimine, qui était une échéance majeure pour Poxel. Mener ainsi, pendant deux ans, un programme de phase III au Japon en tant que société européenne représente un accomplissement dont nous pouvons être fiers et qui met en évidence notre expertise interne que nous continuons de développer.

En 2019, nous avons également avancé le développement nos deux programmes dans la NASH. Le premier, le PXL770, est entré en phase IIa et le deuxième, le PXL065, a finalisé avec succès l'étude de phase Ib l'an dernier et fera l'objet très prochainement d'une étude unique de phase II. Ces deux programmes, fondamentaux pour Poxel, sont des moteurs de croissance futurs dans un domaine thérapeutique où les besoins des patients sont importants et largement insatisfaits.

En 2020, nous continuerons de capitaliser sur nos compétences internes et de faire progresser notre portefeuille de produits en développement pour le traitement des maladies métaboliques. Outre les études cliniques pour le PXL770 et le PXL065, nous menons des études précliniques sur l'association de nos candidats médicaments avec d'autres molécules en cours de développement, afin d'identifier d'éventuels bénéfices additifs ou synergiques, pour traiter les causes premières de la NASH. Nous préparons par ailleurs le développement futur de notre portefeuille de produits, et évaluons de nouvelles opportunités de recherche et développement au sein de notre portefeuille interne ainsi qu'en externe, dans le domaine des maladies métaboliques, y compris les maladies rares.

L'année 2020 devrait être une année décisive pour Poxel, marquée par des jalons importants et structurants, parmi lesquels, les résultats de l'étude pharmacocinétique/pharmacodynamique et de l'étude de phase IIa sur le PXL770, ou encore du démarrage d'une étude de phase II sur le PXL065. Nous travaillerons également en étroite collaboration avec Sumitomo Dainippon Pharma sur le dossier de demande d'enregistrement d'un nouveau médicament qui sera déposé auprès de l'Agence du médicament japonaise afin d'obtenir l'autorisation pour l'Imeglimine au Japon, mais aussi avec Metavant pour faire avancer notre programme de phase III sur l'Imeglimine aux États-Unis et en Europe.

En vous remerciant encore une fois de votre soutien en tant qu'actionnaire, et dans l'attente de vous informer de nos prochaines avancées tout au long de cette année, veuillez agréer, Madame, Monsieur, chère et cher actionnaire, l'expression de mes salutations les meilleures.

Thomas Kuhn

Directeur général

Poxel en bref



Un portefeuille diversifié de produits à un stade de développement clinique intermédiaire à avancé et des candidats médicaments premiers d'une nouvelle classe



Une équipe de direction très expérimentée, spécialiste des maladies métaboliques, qui dispose d'une grande expérience du développement pharmaceutique aux États-Unis, dans l'UE et au Japon



Un potentiel de marché mondial de plusieurs milliards dans le diabète de type 2 et la stéato-hépatite non alcoolique (NASH)



Des partenariats mondiaux solides conclus pour l'Imeglimine, le programme clinique le plus avancé



Deux programmes différenciés pour le traitement de la NASH (PXL770 / PXL065), une pathologie en forte croissance à l'échelle mondiale



36,9 M€ (40,4 M\$) de trésorerie et équivalents de trésorerie au 31 mars 2020



Siège à **Lyon en France**, avec des filiales à **Boston aux États-Unis** et à **Tokyo au Japon**

Sommaire

- Cibler les trois régulateurs clés de l'énergie cellulaire pour le traitement des maladies métaboliques chroniques / Produits en développement **Page 02**
- L'Imeglimine et nos partenariats stratégiques **Page 03**
- Nos programmes pour le traitement de la NASH et PXL770 **Page 04**
- Point sur le PXL065 et l'activité de la société **Page 06**
- Poxel dans les médias **Page 07**
- Carnet de l'actionnaire **Page 08**



Poxel cible les principaux mécanismes jouant des rôles distincts dans la régulation de l'homéostasie énergétique des cellules

Nous pensons que **cibler les voies de régulation de l'énergie cellulaire** pour le traitement des maladies métaboliques, notamment le diabète de type 2 et la NASH, est d'une importance capitale car les déséquilibres énergétiques sont à l'origine de ces maladies. Les trois programmes de notre pipeline en phase clinique s'intéressent aux principales voies impliquées dans la régulation du métabolisme énergétique. L'Imeglimine cible le dysfonctionnement mitochondrial, les mitochondries étant les centrales énergétiques de la cellule ; le PXL770 active la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK), un régulateur clé de l'énergie cellulaire; et le PXL065 cible l'inhibition du transporteur mitochondrial du pyruvate (MPC), contrôleur clé de l'importation de substrats dans la mitochondrie.

<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="background-color: #004a7c; color: white; border-radius: 50%; width: 40px; height: 40px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">NASH</div> <div style="background-color: #c00000; color: white; border-radius: 50%; width: 40px; height: 40px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">T2D</div> </div> <p>Activation de la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK), régulateur clé de l'énergie cellulaire : réduit l'accumulation de graisse dans le foie, augmente la sensibilité à l'insuline, diminue l'inflammation</p>	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="background-color: #004a7c; color: white; border-radius: 50%; width: 40px; height: 40px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">NASH</div> <div style="background-color: #c00000; color: white; border-radius: 50%; width: 40px; height: 40px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">T2D</div> </div> <p>Inhibition du transporteur mitochondrial du pyruvate (MPC), contrôleur de l'importation de substrats dans la mitochondrie : stimule l'utilisation des lipides, augmente la sensibilité à l'insuline, diminue l'inflammation</p>	<div style="background-color: #c00000; color: white; border-radius: 50%; width: 40px; height: 40px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">T2D</div> <p>Modulation potentielle de la chaîne respiratoire mitochondriale (CRM), productrice de l'énergie cellulaire : améliore la fonction des cellules bêta, augmente la sensibilité à l'insuline, améliore le dysfonctionnement endothélial et diastolique</p>
---	---	---

La Société développe un portefeuille de candidats médicaments diversifié avec des programmes à un stade de développement intermédiaire à avancé

	Indication	MOA	Préclinique	Phase I	Phase II	Phase III	Partenaire/ Droits	
Diabète de type 2								
Imeglimine Japon / Asie	Diabète de type 2 (DT2)	Modulateur de la CRM						
Imeglimine États-Unis / UE / Autre	Patients avec un DT2 et une insuffisance rénale chronique au stade 3b/4	Modulateur de la CRM						
NASH								
PXL770	NASH	Activateur direct de l'AMPK						
PXL065	NASH	Inhibiteur du transporteur MPC						
PXL007 (EYP001)	Hépatite B / NASH	Agoniste du récepteur FXR						
Autres maladies métaboliques								
Programmes de Poxel / DeuteRx	Maladies métaboliques (AMN / ALD, NASH, etc.)	Activateur direct de l'AMPK/ Inhibiteur du transporteur MPC						



Diabète de type 2 – 2019 : une année importante pour l'Imeglimine au Japon

Imeglimine, un programme réunissant des partenaires internationaux

Premier d'une nouvelle classe d'antidiabétiques potentiels, caractérisé par un mécanisme d'action différencié

Partenariat stratégique avec **Sumitomo Dainippon Pharma** signé en octobre 2017 pour le Japon, la Chine, la Corée du Sud, Taiwan, l'Indonésie, le Vietnam, la Thaïlande, la Malaisie, Les Philippines, Singapour, la République de l'Union du Myanmar, le Royaume du Cambodge, et la République démocratique populaire lao.



- **Programme de phase III TIMES terminé avec succès au Japon**
 - Résultats positifs de TIMES 1, TIMES 2 et TIMES 3
 - Dépôt d'une demande d'enregistrement au Japon (JNDA) prévu au T3 2020
 - Lancement du produit prévu en 2021 au Japon
- Études de phase III au Japon entièrement financées par Sumitomo



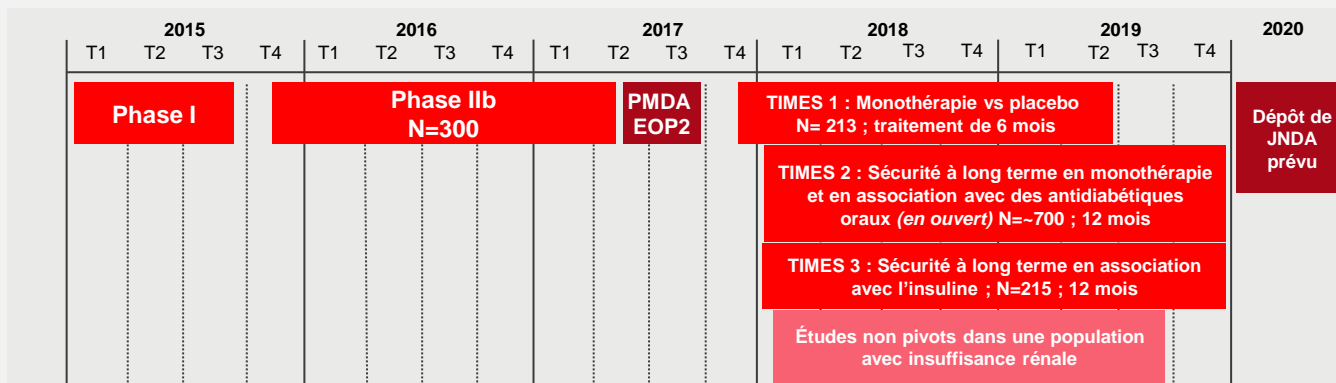
Partenariat avec **Roivant Sciences** signé en février 2018 pour les États-Unis, l'Europe et tous les autres pays non couverts par l'accord conclu avec Sumitomo Dainippon Pharma.



- **Préparation du programme de phase III aux États-Unis et en Europe**
 - Résultats positifs de l'étude PK/PD chez des patients atteints de diabète de type 2 et d'insuffisance rénale chronique au stade 3b/4
 - Metavant, filiale de Roivant dédiée aux maladies métaboliques, échange actuellement avec la FDA sur le plan de phase III de l'Imeglimine à mener dans cette population de patients, avant son lancement.
- Études de phase III entièrement financées par Roivant aux États-Unis et en Europe

Les études de phase III TIMES, évaluant l'efficacité et la sécurité de l'Imeglimine dans le traitement du diabète de type 2 au Japon, se sont achevées avec succès en 2019

- Lancement du produit prévu au Japon en 2021
- Les études de phase III TIMES ont été menées chez plus de 1 100 patients
- Tous les critères d'évaluation et tous les objectifs des études de phase III TIMES ont été atteints



Partenariats couvrant les marchés mondiaux du diabète

Versement potentiel jusqu'à 857 M\$ (~705 M€*) en paiements d'étapes de développement et réglementaires, paiements liés aux ventes, et redevances croissantes à deux chiffres sur les ventes nettes

Partenariat avec Sumitomo Dainippon Pharma

- Poxel pourra recevoir des **paiements d'étape de développement** jusqu'à 2,75 Mds ¥ (environ 21 M€ ou 24 M\$*)
- Après le lancement, Poxel recevra des **redevances croissantes à deux chiffres sur les ventes nettes et des paiements liés aux ventes** jusqu'à 26,5 Mds ¥ (environ 198 M€ ou 233 M\$*) conformément aux objectifs de vente

Partenariat avec Roivant / Metavant

- Poxel recevra potentiellement des **paiements d'étapes de développement et réglementaires et des paiements liés aux ventes** jusqu'à 600 M\$ (environ 486 M€*) sous réserve de la réussite du développement clinique et de la commercialisation de l'Imeglimine
- Après le lancement, Poxel pourra recevoir des redevances à deux chiffres sur les ventes nettes.
- Roivant assume les coûts de développement et de commercialisation

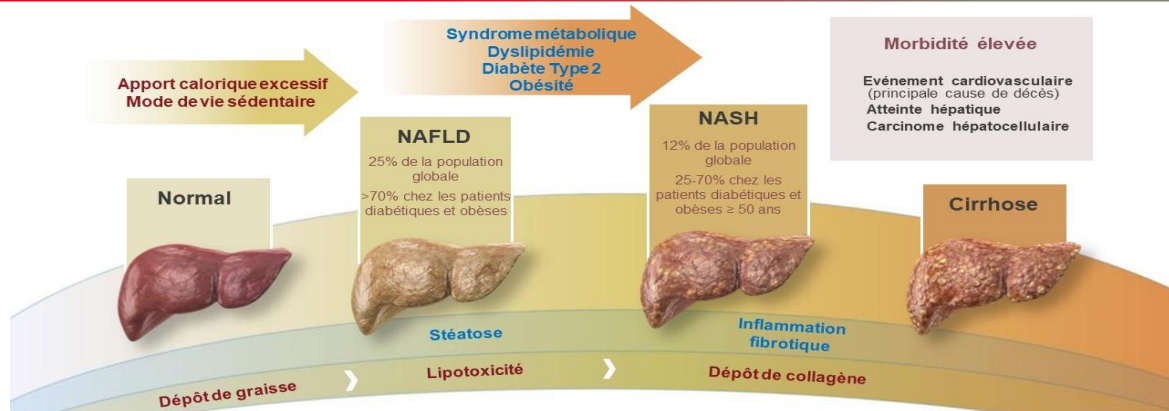
* Taux de change à la date de signature de l'accord



Portefeuille NASH – PXL770 et PXL065

Le PXL770 et le PXL065 ciblent les symptômes clés de la NASH

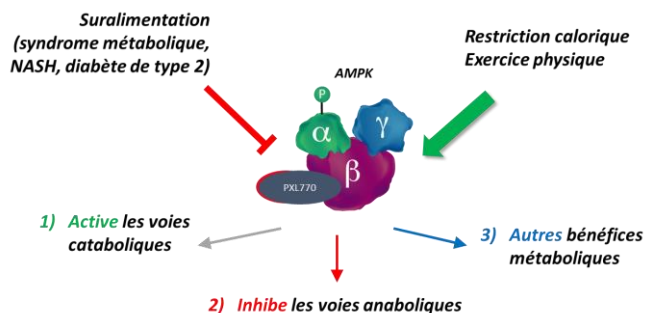
La NASH est une maladie multifactorielle complexe



Il n'existe actuellement aucun médicament autorisé pour le traitement des symptômes et des complications de la NASH qui cible ces quatre processus pathologiques

PXL770 : Un traitement potentiellement révolutionnaire pour les maladies métaboliques chroniques telle que la NASH

Le **PXL770** est un nouveau candidat médicament qui active directement la protéine kinase activée par l'adénosine monophosphate (AMPK). L'AMPK est le **régulateur clé de l'énergie cellulaire**. Chez un patient suralimenté et atteint d'une maladie métabolique, l'activité de l'AMPK est réduite. En revanche, le jeun et l'exercice physique activent l'AMPK, qui intervient alors dans la régulation de multiples voies métaboliques aboutissant au contrôle du métabolisme lipidique, de l'homéostasie du glucose et de l'inflammation. Nous pensons que, étant donné son rôle central dans la régulation du métabolisme de l'organisme, **cibler l'AMPK permettra d'explorer une large gamme d'indications** dans des maladies chroniques, dont les maladies hépatiques telles que la NASH.



Spécifiquement, l'activation directe de l'enzyme AMPK **peut potentiellement traiter les causes profondes de la NASH** en agissant sur les principaux processus physiopathologiques se déroulant dans le foie et aboutissant à la NASH : la stéatose, l'inflammation, le ballonnement des hépatocytes et la fibrose.

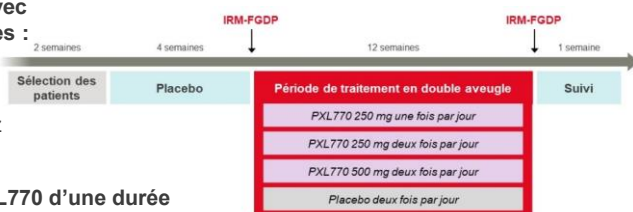
L'activation de l'AMPK a des effets bénéfiques sur la NASH

STÉATOSE	INFLAMMATION	BALLONNEMENT	FIBROSE
Améliore la stéatose en limitant la libération de graisse par le tissu adipeux et la lipogenèse de novo	Réduit l'inflammation en passant d'un environnement pro-inflammatoire à un environnement anti-inflammatoire	Diminue les modifications structurelles dégénératives et améliore l'état des cellules	Réduit l'activation des cellules stellaires hépatiques et limite la fibrose

PXL770 pourrait aussi potentiellement être utilisé en association avec d'autres mécanismes et apporter des bénéfices supplémentaires

PXL770 : Programme de phase IIa en cours dans la NASH

- Étude de phase IIa multicentrique, randomisée, en double aveugle, avec contrôle placebo et en groupes parallèles, d'une durée de 12 semaines : **résultats actuellement attendus à la fin du 3^{ème} trimestre 2020**
 - L'objectif est de démontrer le potentiel du PXL770 dans la NASH
 - L'étude de phase IIa évaluera l'efficacité et la sécurité du PXL770 chez environ 100 patients probablement atteints de NASH
- Étude distincte de pharmacocinétique et pharmacodynamique du PXL770 d'une durée de 4 semaines : **résultats actuellement attendus à la fin du 2^e trimestre 2020**

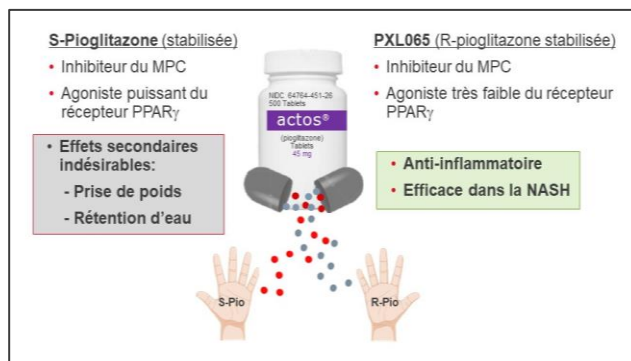




PXL065 : Un inhibiteur du transporteur MPC pour le traitement de la NASH

PXL065, une nouvelle approche pour le traitement de la NASH

Le **PXL065** est le stéréoisomère R de la pioglitazone stabilisé par substitution au deutérium ; sa molécule mère est commercialisée depuis 1999 pour le traitement du diabète de type 2. La pioglitazone est un mélange à parts égales de deux molécules miroirs (stéréoisomères R et S) se convertissant l'une en l'autre *in vivo*. **La pioglitazone cible à la fois l'inhibition du transporteur du pyruvate mitochondrial (MPC) et l'activation du récepteur PPAR γ** . De nombreuses études cliniques de phase II, III et IV ont été effectuées sur la pioglitazone pour le traitement de la NASH, démontrant son effet de résolution de la NASH sans aggravation de la fibrose. La pioglitazone est le **seul médicament recommandé pour la NASH confirmée par biopsie** par les **Directives Pratiques** publiées par l'**AASLD** (*American Association for the Study of Liver Diseases*) et l'**EASL** (*European Association for the Study of the Liver*).



Le PXL065 cible l'inhibition du transporteur MPC et module l'utilisation de substrat par les cellules

Réduire l'entrée du pyruvate en inhibant le transporteur MPC a des effets bénéfiques sur la NASH

STÉATOSE	INFLAMMATION	BALLONNEMENT	FIBROSE
Augmenter l'oxydation des graisses diminue leur concentration dans le foie	Rétablir le métabolisme mitochondrial réduit l'inflammation	Rétablir le métabolisme mitochondrial protège les cellules contre la dégénérescence	Inhiber le MPC diminue l'activation des CSH et les marqueurs de la fibrogenèse

Le PXL065 pourrait aussi potentiellement être utilisé en association avec d'autres mécanismes et apporter des bénéfices supplémentaires

PXL065 : Résumé des études de phase I

Le profil de sécurité et pharmacocinétique favorable justifie la poursuite des études et la détermination de la dose

- En décembre 2019, Poxel a annoncé les résultats positifs d'une étude de phase Ib à doses croissantes multiples (DCM) évaluant le profil de sécurité, de tolérance et pharmacocinétique (PK) du PXL065 chez des sujets en bonne santé après une administration répétée. Cette étude a aussi fourni des données supplémentaires pour élaborer le plan de l'étude clinique de phase II.
- Par ailleurs, de nouvelles données précliniques, une étude de toxicité chez le chien par administration répétée d'une durée de 13 semaines, comparant le PXL065 à la pioglitazone, a mis en évidence une marge de sécurité plus importante pour le PXL065.

	Phase Ia avec dose unique	Phase Ib avec doses multiples et croissantes
Plan de l'étude	Dose orale unique chez des adultes en bonne santé PXL065 en gélule (7,5, 22,5, 30 mg) ou Actos® ¹ (45 mg)	Doses orales répétées chez des adultes en bonne santé PXL065 en comprimé (7,5, 15, 30 mg) vs placebo ou Actos® (45 mg)
Sécurité et tolérance	Bonne tolérance à toutes les doses étudiées	Corrobore les résultats de phase Ia
Pharmacocinétique	<ul style="list-style-type: none"> Stabilité de d-R-pio Proportionnalité de la dose 	<ul style="list-style-type: none"> Observée à toutes les doses étudiées, interconversion en S-pio limitée Proportionnelle à la dose jusqu'à 22,5 mg
Résumé	La variabilité pharmacocinétique est augmentée par l'utilisation de gélule Selon le modèle PK/PD, 15 mg de PXL065 produira une efficacité similaire à celle de 45 mg de pioglitazone sans prise de poids	La formulation en comprimé améliore la pharmacocinétique Corrobore les résultats de phase Ia



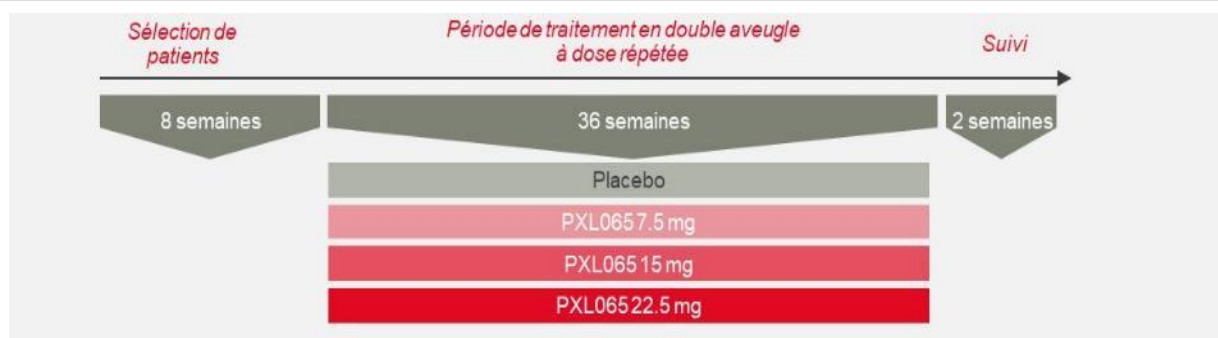
PXL065 : Une étude de phase II chez des patients atteints de NASH confirmée par biopsie

Utilisation de la voie réglementaire 505(b)(2)

La voie réglementaire 505(b)(2)

Sur la base des commentaires reçus après la réunion avec la FDA, Poxel poursuit le développement du PXL065 en s'appuyant sur la voie réglementaire 505(b)(2), qui permet de faire référence et de s'appuyer en partie sur les informations réglementaires d'Actos® (pioglitazone) ainsi que sur la littérature publiée pertinente. Une demande d'autorisation pour un nouveau médicament (NDA) utilisant la voie 505(b)(2) contient tous les rapports nécessaires de sécurité et d'efficacité, mais certaines des informations requises, telles que les informations sur la sécurité et l'efficacité du principe actif, peuvent provenir d'études qui n'ont pas été réalisées par ou pour le demandeur de l'autorisation. L'utilisation de cette voie réglementaire permet **potentiellement d'accélérer le processus d'autorisation et d'en réduire les coûts, comparé à la voie habituelle 505(b)(1)**.

Une étude multicentrique, randomisée, en double aveugle, avec contrôle placebo et groupes parallèles, d'une durée de 36 semaines sera menée pour évaluer la sécurité et l'efficacité de 3 doses de PXL065 chez au moins 120 patients atteints de NASH confirmée histologiquement et sans cirrhose.



- La phase II aura pour but d'identifier une ou deux doses pour l'étude pivot de phase III
- Objectif principal : Évaluer l'efficacité de doses croissantes du PXL065 d'après l'évolution de la masse grasse dans le foie évaluée par résonance magnétique (FGDP-IRM - fraction de graisse en densité de proton estimée par imagerie par résonance magnétique).
- Objectifs secondaires :
 - Évaluer d'autres paramètres de l'efficacité du PXL065 (par ex. ALT, histologie du foie)
 - Évaluer la sécurité et la tolérance du PXL065 (par ex. prise de poids)
 - Évaluer la pharmacocinétique du PXL065 à des moments prédéterminés et la corrélation PK/PD

Traitement d'association

Étant donné l'hétérogénéité de la NASH et de sa pathogénie, nous pensons qu'il faut combiner plusieurs approches pour agir sur les différents processus pathogènes impliqués dans la progression de la maladie. Nos deux produits phares développés pour la NASH ciblent des voies distinctes, et nous pensons que, grâce à leurs profils différenciés, le PXL770 (qui active l'AMPK de manière allostérique pour atténuer la surcharge métabolique des cellules hépatiques), et le PXL065 (qui inhibe le transporteur MPC pour prévenir l'inflammation et la fibrose hépatiques) sont bien adaptés à une administration sous forme d'association thérapeutique. Dans ce but, nous menons actuellement des études précliniques avec le PXL770 et le PXL065, administrés ensemble et en association avec d'autres traitements possédant des mécanismes d'action différents qui pourraient, selon nous, **offrir des bénéfices additifs ou synergiques dans le traitement de la NASH**.

ACTUALITÉS RÉCENTES DE POXEL

- En 2019, Poxel a créé une **filiale aux États-Unis, Poxel Incorporated**, avec des bureaux dans la région de **Boston**, développant ainsi sa présence aux États-Unis.
- **Quentin Durand** a été nommé au poste de **Directeur Juridique** en 2019 et **David Moller** a été nommé au poste de **Directeur Scientifique** en 2020.



POXEL DANS LA PRESSE



La biotech dans l'attente Japon : résultats finaux pour Poxel dans un mois

C'est l'une des rares biotechs à afficher un beau parcours boursier depuis le début de l'année [...] et c'est peut-être avec Genfit celle qui à très court terme pourrait redonner des couleurs au secteur

Investir le Journal des Finances – Samedi 30 novembre 2019



Poxel : plus haut de plus de deux ans pour la biotech après le succès d'un antidiabétique

« Les résultats de l'étude TIMES 2, qui clôturent un programme rigoureux de phase III au Japon, marquent une étape importante dans le développement de l'Imeglimine [...] » a indiqué Thomas Kuhn, le directeur général de Poxel. « [...] Nous travaillons en étroite collaboration avec notre partenaire Sumitomo Dainippon Pharma pour préparer et soumettre la demande d'enregistrement du produit au Japon en 2020 et faire bénéficier les patients de ce candidat médicament prometteur en 2021. »

BFM Bourse – Vendredi 20 décembre 2019



Poxel : rester sur la belle dynamique de 2019

+150% en bourse sur l'année 2019 malgré un segment de marché en berne, la performance mérité d'être soulignée. Poxel a brillé tout au long de l'année, surtout grâce à la publication de résultats positifs du programme TIMES, mené au Japon avec l'Imeglimine dans le traitement du diabète de type 2.

BiotechFinances – Lundi 20 janvier 2020



« Poxel publiera bientôt des résultats dans la NASH »

« Notre objectif à court et moyen terme dans la NASH est de développer nous même nos produits. Nous avons l'expertise et les capacités pour cela et nous souhaitons vraiment répliquer ce qui a été fait avec l'Imeglimine. » [...] « Nous sommes conscients que la NASH sera un environnement très compétitif, qui demandera une force commerciale importante. C'est pourquoi nous considérons sérieusement la possibilité de nouer, à plus long terme, des partenariats dans ce secteur. »

Le Revenu TV – Dimanche 15 octobre 2019



En raison de COVID-19, Poxel surveille tous les développements qui pourraient avoir un impact sur les délais de réalisation de nos objectifs d'entreprise et nous continuerons à vous tenir au courant si nécessaire.



ÉTAPES CLÉS CRÉATRICES DE VALEUR À COURT TERME

IMEGLIMINE

2020

- Discussions de Metavant avec la FDA concernant le programme de phase III chez des patients diabétiques de type 2 souffrant d'insuffisance rénale chronique de stades 3b/4
- Publications et présentations des données TIMES
- Objectif de soumission du dossier d'enregistrement au Japon (JNDA) au 3^e trimestre 2020

2021

- Lancement de l'Imeglimine au Japon

PXL770

T2 2020

- Résultats de l'étude PK/PD dans la NASH

T3 2020

- Résultats de l'étude de **preuve de concept de phase IIa** dans la NASH

S2 2020

- Présentations et publications scientifiques sur le PXL770

PXL065

T2 2020

- Lancement du programme clinique de **phase II** dans la NASH (le calendrier dépend d'un environnement sûr et stable pour le recrutement des patients et de la disponibilité des sites d'essais cliniques pendant l'épidémie de COVID-19)

S2 2020

- Présentations et publications scientifiques sur le PXL065



CARNET DE L'ACTIONNAIRE

POXEL ET LA BOURSE

	
Marché	Euronext Paris <i>depuis février 2015</i>
Mnémonique	POXEL
Code ISIN	FR0012432516
Cap. boursière	176 M€*
Nombre d'actions	26 093 040
Cours de Bourse	6,82 €*
Cours min. et max. sur 12 mois	4,615 € – 13,80 €

* au 20 avril 2020

CALENDRIER FINANCIER 2020

21 juillet 2020

Trésorerie et chiffre d'affaires du 2^{ème} trimestre 2020

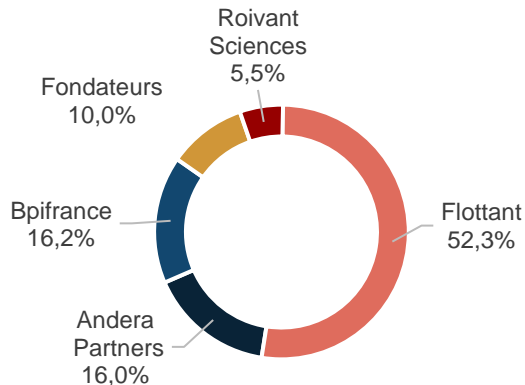
15 septembre 2020

Résultats semestriels 2020

20 octobre 2020

Trésorerie et chiffre d'affaires du 3^{ème} trimestre 2020

ACTIONNARIAT AU 10 FÉVRIER 2020



ANALYST COVERAGE

Degroof Petercam	Benoit Louage
Gilbert Dupont	Jamila El Bougrini
Jefferies	Peter Welford
Kepler Cheuvreux	Arsène Guekam
Oddo BHF	Martial Descoutures

CONTACTS

Jonae Barnes | Relations investisseurs et Communication
jonae.barnes@poxelpharma.com

Aurélié Bozza | Relations investisseurs et Communication
aurelie.bozza@poxelpharma.com

NewCap | Relations investisseurs et médias
poxel@newcap.eu



SUIVEZ POXEL

Si vous souhaitez recevoir l'actualité de POXEL par email, envoyer vos **noms et prénoms et adresse mail** à poxel@newcap.eu

