



ADOCIA publie ses résultats financiers du deuxième trimestre 2025 et fait le point sur ses activités

- Position de trésorerie de 7,1 millions d'euros au 30 juin 2025
- Paiement d'étape de 10 millions de dollars U.S. du partenaire Tonghua Dongbao et Crédit d'Impôt Recherche au titre de 2024 de 2,8 millions d'euros reçus en juillet 2025
- Horizon de trésorerie sécurisé jusqu'au deuxième trimestre 2026

18h00 CEST - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC, la « Société »), société biopharmaceutique au stade clinique spécialisée dans la recherche et le développement de solutions thérapeutiques innovantes pour le traitement du diabète et de l'obésité, publie ses résultats financiers du second trimestre 2025 et fait le point sur ses activités.

"Au cours des six premiers mois de l'année, des avancées majeures ont été réalisées sur AdoShell® et BioChaperone® CagriSema. D'autre part, l'émergence de biosimilaires de semaglutide dans de nombreux territoires dès 2026 crée une opportunité immédiate pour AdOral® Sema, élargissant le champ des partenaires possibles. Concernant M1Pram, nous poursuivons nos discussions pour financer et lancer une étude de Phase 2b aux USA. Grâce à une situation de trésorerie saine, nous maintenons nos objectifs commerciaux pour les prochains mois." déclare Olivier Soula, Directeur Général d'Adocia.

"Le paiement d'étape de 10 millions de dollars U.S. de notre partenaire Tonghua Dongbao, déclenché par l'achèvement de la première étude de Phase 3 de l'insuline ultra-rapide, BioChaperone® Lispro, ainsi que les 2,8 millions d'euros du CIR 2024 ont été reçus peu après la clôture du deuxième trimestre, sécurisant notre trésorerie jusqu'au deuxième trimestre 2026. Par ailleurs, la qualité et la maturité de notre pipeline de produits nous offrent de nouvelles opportunités de partenariat que nous explorons activement." ajoute Mathieu-William Gilbert, CFO-COO d'Adocia.

Résultats financiers du 2^e trimestre 2025

Les principaux chiffres financiers du trimestre sont les suivants :

DÉTAIL DU CHIFFRE D'AFFAIRES

En milliers d'euros, normes IFRS (non audité)	30/06/2025 (3 mois)	30/06/2024 (3 mois)	30/06/2025 (6 mois)	30/06/2024 (6 mois)
Revenus des licences	0	0	0	0
Contrat de recherche et de collaboration	445	0	1 031	0
CHIFFRE D'AFFAIRES	445	0	1 031	0

Le chiffre d'affaires de 1 million d'euros sur le premier semestre 2025 reflète essentiellement les revenus liés à l'étude de faisabilité relative à la technologie AdOral[®], appliquée à une nouvelle incrétime pour un partenaire non divulgué à ce jour.

Situation de trésorerie nette

La **trésorerie** de la Société s'élève à 7,1 millions d'euros au 30 juin 2025, comparée à 7,5 millions d'euros au 31 décembre 2024. Cette position inclut 9,7 millions d'euros reçus lors du placement privé de février 2025¹.

La **consommation de trésorerie** liée aux activités du premier semestre 2025 s'élève à 11,8 millions d'euros, contre 10,6 millions au premier semestre 2024 (hors financement).

Les **dettes financières nettes** (hors impacts IFRS 16), constituées exclusivement de prêts garantis par l'Etat (PGE), s'élèvent à 3,3 millions d'euros au 30 juin 2025, en baisse de 0,6 million d'euros par rapport au 31 mars 2025 à la suite des remboursements effectués lors de ce trimestre. La maturité de ces emprunts reste inchangée à fin août 2026.

La **position de trésorerie** au 30 juin 2025 de 7,1 millions d'euros, ajoutée aux 10 millions de dollars U.S. reçus de Tonghua Dongbao et au CIR 2024 d'un montant de 2,8 millions d'euros, tous deux encaissés en juillet 2025, permet à la Société de financer ses activités jusqu'au deuxième trimestre 2026, cet horizon ne tenant pas compte des revenus éventuels générés par les partenariats existants ou futurs.

Faits marquants du 2^e trimestre 2025

BioChaperone[®] Lispro - partenariat avec Tonghua Dongbao

Le partenaire Tonghua Dongbao a initié deux études de phase 3 avec l'insuline ultra-rapide BioChaperone[®] Lispro chez environ 1500 personnes atteintes de diabète de Type 1 ou 2 en 2022. Le dernier patient de l'étude sur le diabète de Type 1 a été dosé en janvier 2025, et les principaux résultats de ces études sont attendus mi-2025. Si les résultats de ces phases 3 sont positifs, Tonghua Dongbao prévoit de soumettre le dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché de l'insuline ultra-rapide BioChaperone[®] Lispro à l'examen des autorités

¹ Communiqués de Presse du 26 février 2025, ADOCIA annonce la réalisation d'un placement privé de 9,7 millions d'euros, prolongeant sa trésorerie jusqu'au deuxième trimestre 2026 et du 28 février 2025, ADOCIA annonce le règlement-livraison de son placement privé de 9,7 millions d'euros.

réglementaires chinoises en 2025. L'obtention de l'autorisation de mise sur le marché conduirait à un paiement d'étape supplémentaire de 20 millions de dollars U.S. et à des redevances à deux chiffres sur les ventes à Adocia.

BioChaperone® GLP-1 – Amyline / BioChaperone® CagriSema

Le développement préclinique de BioChaperone® CagriSema, proposant une combinaison stable de cagrilintide et de semaglutide dans la même chambre d'administration, se poursuit comme prévu. Les données générées à ce jour sont prometteuses au regard des avantages commerciaux et industriels par rapport à la combinaison de cagrilintide et de semaglutide actuellement développée par Novo Nordisk, qui exige que chaque peptide soit dans des chambres séparées et dans un stylo à usage unique. BioChaperone® CagriSema devrait offrir des avantages significatifs en termes de production, notamment en permettant de l'inclure dans les plateformes existantes de stylo à usage multiple.

Les preuves de stabilité, de sécurité et d'efficacité sont établies, le produit faisant par ailleurs l'objet de protections adéquates en matière de propriété intellectuelle. La priorité de la société est d'obtenir un accord de licence sur ce produit.

M1Pram

M1Pram est une association fixe d'analogues de l'insuline et de l'amyline qui a pour ambition de répondre au besoin médical non couvert de l'obésité chez les personnes insulino-dépendantes. Adocia a accordé à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram pour 10 millions d'euros². Les discussions autour de ce partenariat sont toujours en cours.

Une étude clinique de phase 2b aux Etats-Unis, prévoyant l'inclusion de 140 patients ayant un diabète de type 1 et un IMC³>30kg/m², a été préparée. Adocia a achevé la fabrication des lots cliniques. Le lancement de cette étude est conditionné à la signature d'un accord sur le produit.

AdoShell® Islets

La plateforme technologique innovante AdoShell® est conçue pour implanter des cellules sécrétrices d'insuline humaine provenant soit de donneurs décédés (îlots de Langherans) soit de cellules souches afin d'obtenir un traitement curatif pour le diabète de Type 1 sans immunosuppression.

Adocia a présenté ses dernières données précliniques sur la technologie AdoShell® lors de deux conférences scientifiques en juin : les 85èmes sessions scientifiques de l'American Diabetes Association (ADA) et le congrès mondial 2025 de l'International Pancreas and Islet Transplant Association (IPITA).

Les résultats présentés ont démontré des avancées majeures obtenues avec la plateforme AdoShell®. L'implant a été adapté à l'échelle humaine avec succès. Par ailleurs, la maturation *in vitro* et *in vivo* après encapsulation d'îlots dérivés de cellules souches immatures dans AdoShell® a été démontrée. Enfin, la fonctionnalité et l'efficacité à long terme de ces îlots encapsulés ont été confirmées *in vivo*.

Le travail préparatoire pour soumettre une demande d'essai clinique auprès des autorités réglementaires concernant AdoShell® avec des îlots humains pour 2025 est en bonne voie.

² Communiqué de Presse, 5 juillet 2023, ADOCIA accorde à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram pour 10 millions d'euros et obtient l'engagement d'investisseurs pour une levée de fonds de 10 millions d'euros

³ L'IMC est l'indice de masse corporelle, calculé de la manière suivante : masse d'une personne en kg, divisée par le carré de sa taille en mètres

AdOral®

Adocia a mis au point une technologie de délivrance orale de peptides, permettant de passer de formes injectables à des formes orales, et a obtenu des résultats précliniques prometteurs sur le semaglutide (GLP-1). Des données sur AdOral® Sema ont été présentées à la conférence de l'ATTD 2025 (18^{ème} Conférence internationale sur les technologies et les traitements avancés du diabète, 19-22 mars 2025, Amsterdam, Pays-Bas).

A partir de 2026, le semaglutide sera libre de droit dans de nombreux pays, et de nombreuses sociétés se préparent au lancement de biosimilaires d'Ozempic. Cette situation crée une opportunité pour AdOral®, technologie brevetée pour la délivrance orale de semaglutide pour le diabète et l'obésité.

La technologie AdOral® fait actuellement l'objet d'un accord de collaboration de Recherche et de Développement pour une application à une nouvelle incrétine. Tous les coûts liés à cet accord sont à la charge du partenaire.

AdoGel®

Conçu pour permettre la délivrance longue durée de peptides, AdoGel® est actuellement à l'étude sur le semaglutide (GLP-1). Les GLP-1, un marché ayant généré en 2024 plus de 53 milliards de dollars U.S. de chiffre d'affaires mondial⁴, sont quasi exclusivement formulés pour des injections hebdomadaires. La technologie unique AdoGel® permettrait d'envisager des injections mensuelles, voire trimestrielles. De nouveaux résultats précliniques ont été sélectionnés pour être présentés à la conférence de l'ATTD 2025 (18^{ème} Conférence internationale sur les technologies et les traitements avancés du diabète, 19-22 mars 2025, Amsterdam, Pays-Bas), et au congrès de la SFD 2025 (Société Francophone du Diabète, 1-4 avril 2025, Paris, France).

Adocia a pris la décision de mettre en pause le projet AdoGel® afin de concentrer ses efforts techniques sur AdoShell®, BioChaperone® CagriSema, et AdOral®.

A propos d'Adocia

Adocia est une société de biotechnologie spécialisée dans la découverte et le développement de solutions thérapeutiques dans le domaine des maladies métaboliques, principalement le diabète et l'obésité.

La Société dispose d'un large portefeuille de candidats-médicaments issus de quatre plateformes technologiques propriétaires : 1) Une technologie, BioChaperone®, pour le développement d'insulines de nouvelle génération et de combinaisons associant différentes hormones ; 2) AdOral®, une technologie de délivrance orale de peptides ; 3) AdoShell®, un biomatériau synthétique immunoprotecteur pour la greffe de cellules, avec une première application aux cellules pancréatiques et 4) AdoGel®, pour la libération longue durée d'agents thérapeutiques.

Adocia détient plus de 25 familles de brevets. Installée à Lyon, l'entreprise compte environ 80 collaborateurs. Adocia est une société cotée sur le marché Euronext™ Paris (Euronext : ADOC ; ISIN : FR0011184241).

⁴ Global Data, basé sur le chiffre d'affaires consolidé

Contact

Adocia

Olivier Soula

Directeur Général

contactinvestisseurs@adocia.com

+33 (0)4 72 610 610



www.adocia.com



European **Rising Tech**
LABEL



ADOCIA

innovative medicine
for everyone, everywhere



Ulysse Communication

Adocia Relations Presse et Investisseurs

Bruno Arabian

Nicolas Entz

adocia@ulyse-communication.com

+ 33 (0)6 87 88 47 26

Avertissement

Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Adocia et à ses activités. Adocia estime que ces déclarations prospectives reposent sur des hypothèses raisonnables. Cependant, aucune garantie ne peut être donnée quant à la réalisation des prévisions exprimées dans ces déclarations prospectives qui sont soumises à des risques. Les principaux risques auxquels fait face la Société sont décrits dans le document d'enregistrement universel d'Adocia déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 29 avril 2025 et disponible gratuitement sur le site Internet d'Adocia (www.adocia.com). L'attention des investisseurs est en particulier attirée sur les risques et incertitudes inhérentes au besoin en fonds de roulement à court ou moyen terme d'Adocia, à la recherche et développement, aux futures données cliniques et analyses et à l'évolution de la conjoncture économique, des marchés financiers et des marchés sur

lesquels Adocia est présente qui pourraient impacter les besoins de financement à court terme de la Société et à sa capacité de lever des fonds supplémentaires.

Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué sont également soumises à des risques inconnus d'Adocia ou qu'Adocia ne considère pas comme significatifs à cette date.

La réalisation de tout ou partie de ces risques pourrait conduire à ce que les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'Adocia diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés dans ces déclarations.

Le présent communiqué et les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de vente ou de souscription, ni la sollicitation d'un ordre d'achat ou de souscription des actions d'Adocia dans un quelconque pays.