

COMMUNIQUE DE PRESSE

Lyon, le 21 avril 2026



ADOCIA annonce ses résultats annuels 2025 et fait le point sur ses activités et sa situation financière

- Position de trésorerie de 17,2 millions d'euros au 31 décembre 2025
- Avancées réalisées sur nos projets phares en 2025 :
 - Le partenaire chinois Tonghua Dongbao a terminé le programme de phase 3 de BioChaperone[®] Lispro avec des résultats positifs chez les personnes atteintes de diabète de type 1 et de type 2 en Chine, et le dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché est en préparation
 - Poursuite du développement de BioChaperone[®], avec deux nouvelles études de faisabilité menées en collaboration avec deux grandes entreprises pharmaceutiques dans les domaines du diabète et de l'obésité
 - Dépôt d'une demande de brevet pour une nouvelle plateforme technologique de peptides à action prolongée, AdoXLong[™], avec des premiers résultats *in vitro* et *in vivo* positifs obtenus avec le semaglutide
 - Poursuite du développement de la plateforme AdoShell[®], avec un dépôt de demande d'essai clinique auprès des autorités prévu pour Q3 2026
- Evènements post-clôture :
 - Mise en place d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire le 21 avril 2026 avec Vester Finance sécurisant un horizon de trésorerie jusqu'au début du deuxième trimestre 2027
 - Nouvelle composition du Conseil d'administration, avec la nomination de Stéphane Boissel en tant que président en remplacement de Gérard Soula et la cooptation de Jacky Vonderscher en tant qu'administrateur

20h30 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 annuels au 31 décembre 2025. Les comptes annuels consolidés ont été arrêtés par le conseil d'administration d'Adocia le 20 avril 2026. Les procédures

d'audit ont été achevées et le rapport d'audit est en cours de publication. Ces comptes seront soumis à l'approbation des actionnaires lors de la prochaine Assemblée Générale du 3 juin 2026.

« En 2025, les résultats positifs de phase 3 sur 1 500 personnes atteintes de diabète de type 1 et 2 en Chine avec notre insuline ultra-rapide, BioChaperone® Lispro, ont rapproché Adocia de la commercialisation. L'autre fait marquant de cette année est l'intérêt grandissant des grandes entreprises pharmaceutiques pour BioChaperone® avec le démarrage de deux études de faisabilité pour le développement de co-formulations de peptides stables en doses multiples dans les domaines du diabète et de l'obésité, » commente **Olivier Soula, Directeur Général et co-fondateur d'Adocia**. « Nous faisons tout pour que 2026 soit une année de concrétisation pour Adocia par la signature d'un partenariat. »

« La réussite de la levée de fonds en décembre 2025, ainsi que la mise en place ce jour d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire avec Vester Finance, notre actionnaire le plus important après la famille Soula, nous assurent un horizon de trésorerie jusqu'au début du deuxième trimestre 2027. Nous poursuivons les investissements dans l'industrialisation de BioChaperone® et dans l'innovation avec la génération de données précliniques sur AdoXLong™. Nos premières données précliniques avec AdoXLong™ sont prometteuses et nous encouragent à continuer à investir sur cette technologie », ajoute **Mathieu-William Gilbert, Directeur Administratif et Financier et Directeur des Opérations d'Adocia**.

Principaux éléments financiers

Le tableau ci-dessous résume le compte de résultat de la Société aux normes IFRS pour l'exercice clos au 31 décembre 2025, avec un comparatif par rapport à l'exercice clos au 31 décembre 2024 :

En milliers d'euros (comptes consolidés)	Exercice 2025 (12 mois)	Exercice 2024 (12 mois)
Chiffre d'affaires	1 475	9 320
Autres produits opérationnels	2 373	2 804
Produits opérationnels	3 848	12 124
Dépenses de recherche et de développement	(14 154)	(14 533)
Frais généraux	(5 458)	(4 995)
Charges opérationnelles courantes	(19 612)	(19 528)
RESULTAT OPERATIONNEL COURANT (PERTE)	(15 764)	(7 404)
Autres produits et charges opérationnels non courants	0	0
RESULTAT OPERATIONNEL	(15 764)	(7 404)
RESULTAT FINANCIER NET	(839)	(965)
Produit (charge) d'impôt	12	(952)
RESULTAT NET (PERTE)	(16 591)	(9 321)

Les résultats de la Société pour l'année 2025 se caractérisent par :

Une perte nette de 16,6 millions d'euros en 2025, contre une perte de 9,3 millions d'euros en 2024, principalement due à :

- **Un chiffre d'affaires** de 1,5 million d'euros en 2025 (contre 9,3 millions d'euros en 2024), qui reflète essentiellement les revenus liés à l'étude de faisabilité en cours relative à la technologie AdOral®, appliquée à une nouvelle incrétine pour un partenaire non divulgué à ce jour. Sur la même période en 2024, le chiffre d'affaires de 9,3 millions d'euros correspondait au paiement d'étape de 10 millions de dollars U.S. issu du partenariat avec Tonghua Dongbao, déclenché en décembre 2024 par le dosage du dernier patient, concluant l'étude de phase 3 de BioChaperone® Lispro chez les personnes atteintes de diabète de type 2. Ce paiement d'étape a été encaissé en juillet 2025, conformément aux conditions de paiement de l'accord de licence pour un montant net de 9 millions de dollars U.S, en tenant compte d'une retenue à la source de 10%.
- **Des autres produits opérationnels** de 2,4 millions d'euros, constitués du Crédit d'Impôt Recherche (CIR) généré sur les dépenses de R&D en 2025, comparés à 2,8 millions d'euros en 2024.
- **Les charges opérationnelles courantes** de 19,6 millions d'euros sont stables par rapport à l'année dernière.
- **Un résultat financier** négatif de 0,8 million d'euros reflétant les intérêts financiers sur les PGE (prêts garantis par l'État) pour 0,1 million d'euros et les intérêts sur la dette de location-financement IFRS 16 pour 0,7 million d'euros, stables par rapport à l'année dernière.
- **La perte nette** de 16,6 millions d'euros en 2025 par rapport à la perte nette de 9,3 millions d'euros en 2024 est principalement liée à la reconnaissance des revenus du partenariat avec Tonghua Dongbao en 2024.

Une position de trésorerie de 17,2 millions d'euros au 31 décembre 2025 (contre 7,5 millions d'euros au 31 décembre 2024).

La trésorerie à fin 2025 reflète les principaux encaissements et décaissements suivants :

- Encaissement du paiement d'étape de Tonghua Dongbao pour un montant net de 9 millions de dollars U.S. (7,7 millions d'euros) ainsi que du Crédit d'Impôt Recherche pour 2,8 millions d'euros en juillet 2025,
- 1,6 million d'euros provenant de l'utilisation de la fin de la ligne de financement en fonds propres signée en mars 2024 avec Vester Finance sous la forme d'un PACEO,
- 8,9 millions d'euros (net de frais de transaction) provenant de la levée de fonds sous forme d'un placement privé souscrit par Gérard Soula, Vester Finance ainsi qu'Armistice Capital et un nombre limité d'investisseurs en février 2025,
- 9,1 millions d'euros (net de frais de transaction) provenant de la levée de fonds sous forme de placement privé souscrit par Heights Capital Management, agissant pour le compte de CVI Investments en décembre 2025,
- Remboursement de 2,6 millions d'euros sur le PGE.

La **consommation de trésorerie** liée aux activités de l'année 2025, hors encaissement de Tonghua Dongbao, s'élève à 14,9 millions d'euros, contre 16,2 millions sur l'année 2024. Retraitée de l'impact positif du Crédit d'Impôt Recherche (CIR) au titre de 2024 de 2,8 millions d'euros, la consommation de trésorerie s'élève à 17,7 millions d'euros en 2025 en baisse de 1,9 million d'euros par rapport à la même période l'année dernière.

La dette (hors impacts IFRS16) de 2,0 millions d'euros au 31 décembre 2025, contre 4,5 millions d'euros au 31 décembre 2024, a diminué de 2,6 millions d'euros suite aux remboursements du PGE sur 2025, PGE dont la maturité reste inchangée à fin août 2026.

Trésorerie et perspectives

Au 31 décembre 2025, la Société disposait d'une trésorerie de 17,2 millions d'euros qui lui permettait de financer ses activités jusqu'à début 2027, cet horizon ne tenant pas compte des potentiels revenus additionnels générés par les partenariats futurs.

A la suite de la signature d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire le 21 avril 2026 avec Vester Finance (voir évènements post-clôture), et en tenant compte de l'utilisation de l'intégralité de ce financement dans la limite de 6 millions d'euros, la Société estime que ses activités seront financées jusqu'au début du deuxième trimestre 2027.

Par ailleurs, la Société recherche toujours activement des partenaires pour les projets matures de son portefeuille. En complément, en cas de hausse du cours de bourse, les bons de souscription d'actions émis dans le cadre des deux dernières levées de fonds pourraient générer respectivement jusqu'à 10,2 et 11,5 millions d'euros si la totalité desdits bons de souscription d'actions était exercée.

Les états financiers de la Société au 31 décembre 2025 ont ainsi été arrêtés selon le principe de continuité d'exploitation.

Evènements post-clôture

Financement

La Société a annoncé ce jour la signature d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire avec Vester Finance, dans la limite de 6,0 millions d'euros sur une période de 24 mois (dont 1,5 million d'euros nets payés immédiatement à la signature), remboursable en actions nouvelles pouvant représenter jusqu'à 7,6 % du capital de la Société (pour un maximum de 1 500 000 actions), avec une option de remboursement en numéraire à la main de la Société sous certaines conditions¹.

Modification de la gouvernance

Le 23 février 2026, Monsieur Gérard Soula, co-fondateur de la Société, a quitté ses fonctions de Président du conseil d'administration et d'administrateur, en concertation avec le conseil d'administration. Monsieur Stéphane Boissel, administrateur de la Société depuis 2021, lui a succédé à la présidence du conseil d'administration.

Par ailleurs, lors de sa séance du 23 février 2026, le conseil d'administration a coopté Monsieur Jacky Vonderscher en tant qu'administrateur indépendant, en remplacement de Monsieur Gérard Soula, pour la durée restant à courir du mandat d'administrateur de ce dernier, soit jusqu'à l'issue de l'assemblée générale ordinaire des actionnaires appelée à statuer sur les comptes de l'exercice clos le 31 décembre 2025. Sa cooptation sera

¹ Communiqué de Presse, 21 avril 2026, ADOCIA et Vester Finance signent une convention d'avance en compte courant d'actionnaire permettant à ADOCIA d'étendre son horizon de trésorerie jusqu'au début du T2 2027

soumise à la ratification de ladite assemblée générale et il sera proposé de renouveler son mandat d'administrateur.

Le conseil d'administration est actuellement composé de six membres, quatre hommes et deux femmes, dont cinq administrateurs indépendants.

Faits marquants de l'année 2025

Pipeline de produits

En 2025, Adocia a continué à développer son portefeuille d'actifs cliniques et précliniques tout en réalisant des progrès significatifs sur l'ensemble de ses principales plateformes technologiques.

L'année a notamment été marquée par des avancées concernant sa technologie phare BioChaperone[®], qui a suscité un vif intérêt de la part de partenaires potentiels et a conduit au lancement de deux nouvelles études de faisabilité dans les domaines du diabète et de l'obésité avec de grandes sociétés pharmaceutiques dont les noms n'ont pas été divulgués.

Le partenaire d'Adocia, Tonghua Dongbao, a également achevé le développement clinique de BioChaperone[®], Lispro pour le diabète de type 1 et de type 2 en Chine, annonçant des résultats positifs de phase 3 et rapprochant le produit de sa commercialisation sur le marché chinois et autres marchés asiatiques.

Au cours de l'année, Adocia a lancé et breveté AdoXLong[™], une nouvelle plateforme technologique permettant une circulation prolongée des peptides pour des injections mensuelles voire trimestrielles.

Parallèlement, des données précliniques encourageantes générées avec la plateforme AdoShell[®] à partir de cellules souches sécrétrices d'insuline et d'îlots pancréatiques humains ont été obtenues, et la Société a lancé des études réglementaires pour le dépôt de demande d'essai clinique.

BioChaperone[®] Lispro en Chine : Résultats positifs des essais cliniques de Phase 3 chez les personnes atteintes de diabète de type 1 et type 2 et préparation de la soumission de la demande d'autorisation de mise sur le marché

En 2022, le partenaire Tonghua Dongbao a initié deux études de Phase 3 avec l'insuline ultra-rapide BioChaperone[®] Lispro chez environ 1 500 personnes atteintes de diabète de type 1 ou 2. L'administration de la dernière dose au dernier patient atteint de diabète de type 2 a été annoncée le 12 décembre 2024², déclenchant un paiement de 10 millions de dollars U.S. (soit un montant net de 9 millions de dollars U.S. compte tenu d'une retenue à la source de 10%), reçu en juillet 2025.

En juillet 2025, Adocia et son partenaire Tonghua Dongbao ont annoncé des résultats positifs de cet essai clinique de Phase 3 chez les personnes atteintes de diabète de type 2³, démontrant une non-infériorité sur la réduction de l'HbA1c à 26 semaines en comparaison avec Humalog[®] (critère principal), ainsi qu'une réduction significative de l'excursion glycémique après un repas test (critère secondaire clé). La glycémie moyenne sur la journée suivie par ASG en 10 points, un critère d'évaluation important, a également été significativement réduite

² Communiqué de Presse, 12 décembre 2024, ADOCIA et Tonghua Dongbao annoncent le dernier dosage dans une étude clinique de Phase 3 de BioChaperone[®] Lispro, étape associée à un paiement de 10 millions de dollars

³ Communiqué de Presse, 25 juillet 2025, ADOCIA et Tonghua Dongbao annoncent les résultats positifs de l'essai clinique de Phase 3 sur l'insuline ultra-rapide BioChaperone[®] Lispro (THDB0206 injection) chez les personnes atteintes de diabète de Type 2

en comparaison avec Humalog®. Les résultats complets de cet essai clinique ont été sélectionnés pour être présentés sous forme de poster commenté lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 - 8 juin 2026).

En octobre 2025, Adocia et Tonghua Dongbao ont annoncé des résultats positifs de cet essai clinique de Phase 3 chez les personnes atteintes de diabète de type 1⁴. BioChaperone® Lispro a démontré une non-infériorité sur la réduction de l'HbA1c à 26 semaines en comparaison avec Humalog® (critère principal), ainsi qu'une réduction significative de l'excursion glycémique après un repas test (critère secondaire clé). La glycémie moyenne suivie par ASG en 10 points a été significativement réduite 1 heure après chaque repas en comparaison avec Humalog®.

Le contrat avec Tonghua Dongbao prévoit un paiement d'étape de 20 millions de dollars U.S., conditionné par l'obtention de l'autorisation de mise sur le marché en Chine, et des redevances à deux chiffres sur les ventes à percevoir par Adocia. **La soumission de la demande d'autorisation de mise sur le marché est en préparation et est sous la responsabilité de Tonghua Dongbao.**

BioChaperone® GLP-1 - Amyline / BioChaperone® CagriSema : Combiner les nouvelles générations de traitement anti-obésité

BioChaperone® CagriSema offre une combinaison stable de cagrilintide et de semaglutide compatible avec un stylo à injections multiples. Les données générées à ce jour sont prometteuses en ce qui concerne ses avantages commerciaux et de fabrication par rapport à la combinaison de cagrilintide et de semaglutide actuellement développée par Novo Nordisk qui, pour l'instant, nécessite que chaque peptide soit dans des chambres séparées, dans un stylo à usage unique. BioChaperone® CagriSema offre des avantages significatifs en termes de fabrication et d'usage. L'utilisation d'un stylo multi-dose existant permet de remplacer quatre auto-injecteurs pour 4 semaines de traitement par un seul stylo et de plus, un tel stylo offre une flexibilité du dosage ce qui pourrait être une évolution prochaine de ces traitements hormonaux.

Les derniers résultats précliniques obtenus avec BioChaperone® CagriSema ont été présentés lors de la dernière réunion annuelle du PODD (Partnership Opportunities in Drug Delivery - Boston, États-Unis, 27-28 octobre 2025) et de l'ATTD 2026 (Advanced Technologies & Treatments for Diabetes - Barcelone, Espagne, 11 - 14 mars 2026). BioChaperone® a été sélectionné pour une présentation orale lors du prochain congrès annuel du DDF 2026 (Global Drug Delivery & Formulation - Berlin, Allemagne, 18 - 20 mai 2026).

La Société réalise actuellement deux études de faisabilité avec BioChaperone® en collaboration avec deux grandes entreprises pharmaceutiques dont les noms ne sont pas divulgués.

Nouvelle plateforme AdoXLong™

Adocia a développé une nouvelle plateforme, AdoXLong™, pour répondre à un défi majeur dans le traitement du diabète et de l'obésité reposant sur les agonistes du GLP-1, de l'amyline ou d'autres peptides métaboliques : les formulations à action prolongée. Le passage d'une administration hebdomadaire à mensuelle permettrait d'améliorer significativement la persistance thérapeutique au long cours tout en réduisant la capacité industrielle mobilisée par patient, ce qui permettrait d'augmenter le nombre de patients pouvant être traités.

⁴ Communiqué de Presse, 15 octobre 2025, ADOCIA et Tonghua Dongbao annoncent les résultats positifs de l'essai clinique de Phase 3 sur l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro (THDB0206 injection) chez les personnes atteintes de diabète de Type 1

La technologie brevetée AdoXLong™, pour laquelle Adocia a déposé une demande de brevet en novembre 2025⁵, est une nouvelle plateforme de peptides à action prolongée composée d'un polymère biocompatible lié chimiquement aux peptides sans modifier leurs mécanismes d'action. Les produits pharmaceutiques issus de cette technologie sont des solutions aqueuses de faible viscosité compatibles avec les dispositifs d'injection standards et administrées par injection sous-cutanée avec des aiguilles de 29 Gauge ou plus petites. La technologie est conçue pour offrir un peptide à circulation prolongée pendant au moins un mois.

La technologie peut s'appliquer à une variété de peptides tels que GLP-1, GIP, amyline, ou double/triple agonistes - comme semaglutide, tirzepatide, cagrilintide - avec la possibilité de combiner ces peptides modifiés entre eux. Des résultats préliminaires positifs *in vitro* et *in vivo* ont été obtenus avec AdoXLong™ appliquée au semaglutide.

Le marché des GLP-1 a généré plus de 70 milliards de dollars U.S. de chiffre d'affaires mondial en 2025 et les produits qui y sont commercialisés sont presque exclusivement destinés à des injections hebdomadaires⁶. La technologie AdoXLong™ pourrait permettre des injections mensuelles voire trimestrielles.

La demande de brevet déposée, sous réserve d'obtention, apporterait une protection mondiale jusqu'en 2046. Les peptides auxquels la technologie serait appliquée verraient également leur propriété intellectuelle renforcée car étendue jusqu'en 2046. La technologie est applicable aux peptides innovants ou biosimilaires, dont le semaglutide qui sera libre de droit à partir de 2026 sur certains territoires.

Les résultats précliniques obtenus avec AdoXLong™ appliquée au semaglutide ont été sélectionnés pour être présentés sous forme de poster lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 - 8 juin 2026).

[AdoShell® : Preuve de concept *in vivo* sur des cellules souches sécrétrices d'insuline et AdoShell® Islets : Préparation de la demande d'autorisation d'essai clinique](#)

La plateforme technologique innovante AdoShell® est conçue pour implanter des cellules sécrétrices d'insuline humaine provenant, soit de donneurs décédés (îlots de Langerhans), 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 septembre 2025 : la 34^{ème} conférence annuelle de l'European Society for Biomaterials (ESB 2025) et le 61^{ème} congrès de l'EASD (European Association for the Study of Diabetes). Les résultats présentés ont démontré des avancées majeures obtenues avec la plateforme AdoShell®⁷.

La preuve de concept *in vitro* et *in vivo* sur des cellules souches sécrétrices d'insuline a été établie. La maturation *in vitro* et *in vivo* après encapsulation d'îlots dérivés de cellules souches immatures dans AdoShell® a été démontrée. La fonctionnalité et l'efficacité à long terme de ces îlots encapsulés ont été confirmées *in vivo*.

Au cours des derniers mois, le champ de la thérapie cellulaire pour guérir le diabète de type 1 a été marqué par une forte activité de levées de fonds, de transferts technologiques, de résultats cliniques. Aujourd'hui, pas moins

⁵ Communiqué de presse du 12 novembre 2025, ADOCIA annonce le dépôt de brevet d'une nouvelle plateforme de peptides à action prolongée pour le diabète et l'obésité - AdoXLong™ - et fait le point sur sa plateforme BioChaperone®

⁶ Ventes consolidées Global Data

⁷ Communiqué de presse du 24 Juin 2025 - ADOCIA présente lors des conférences ADA & IPITA la mise à l'échelle humaine et la bonne transposition d'AdoShell® des îlots pancréatiques humains aux îlots dérivés de cellules souches

de 10 acteurs sont en étude clinique ou prévoient d'y entrer prochainement. Pour tous, l'immunoprotection est un enjeu critique et un défi. Dans ce contexte, AdoShell[®], qui a démontré sa compatibilité avec les cellules souches, est une solution complémentaire pour tous ces acteurs afin d'assurer l'immunoprotection de leurs cellules. AdoShell[®] présente également l'avantage différenciant majeur d'être entièrement récupérable en cas d'effet indésirable.

Concernant AdoShell[®] en combinaison avec les îlots humains, le travail préparatoire pour soumettre une demande d'essai clinique auprès des autorités réglementaires progresse et la soumission est prévue pour le troisième trimestre 2026.

Les derniers résultats précliniques obtenus avec AdoShell[®], ainsi que les développements en vue d'une application clinique seront présentés sous forme de poster lors du congrès de l'ADA 2026 (American Diabetes Association, Nouvelle Orléans, USA, 5 – 8 juin 2026).

AdOral[®] : Administration de peptides par voie orale pour remplacer les injections

Adocia a mis au point une technologie de délivrance orale de peptides et a obtenu des résultats précliniques prometteurs sur le semaglutide (GLP-1). Les formes orales de semaglutide, avec Rybelsus[®], approuvé depuis 2019 pour le diabète de type 2, et la Wegovy[®] Pill, approuvée par la FDA en décembre 2025 pour le traitement de l'obésité, représentent une avancée majeure dans la prise en charge de ces maladies. La délivrance orale est en effet un facteur clé pour augmenter l'adhésion des patients atteints de diabète et/ou d'obésité.

En 2026, le semaglutide devient libre de droit dans de nombreux pays, et de nombreuses sociétés se préparent au lancement de biosimilaires d'Ozempic (forme injectable). Cette situation crée une opportunité pour AdOral[®] Sema puisque ce produit est breveté et sera libre d'exploitation, alors que la Wegovy[®] Pill est protégée jusqu'en 2038.

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). La technologie AdOral[®] d'Adocia a démontré jusqu'à présent une biodisponibilité nettement améliorée, ce qui suggère que pour une même capacité de fabrication de peptides, un plus grand nombre de patients pourrait être traité à un coût de revient beaucoup plus faible. La technologie AdOral[®] a également démontré une variabilité inter-sujets plus faible en termes d'absorption orale des peptides, ce qui suggère un meilleur contrôle potentiel du profil pharmacocinétique des peptides administrés par voie orale via la technologie AdOral[®] par rapport aux technologies existantes.

L'étude de faisabilité avec un partenaire non divulgué pour une application à une nouvelle incrétine sur AdOral[®] est désormais terminée. Le caractère de plateforme d'AdOral[®] a été confirmé à travers cette étude, et la décision de la suite à donner au programme dépendra de la stratégie du partenaire.

M1Pram : Droits d'exclusivité toujours en vigueur pour Sanofi

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'euros⁸. 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 IMC⁹>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.**

Agenda 2026

Prochaines participations à des conférences destinées aux investisseurs et aux entreprises :

- ChinaBio Partnering forum – 28-29 avril 2026 – Shanghai (Chine)
- SACHS Annual obesity & Cardiometabolic Innovation Forum – 5 juin 2026 – Nouvelle Orléans (USA)
- Investor Access Europe - 9-10 juin 2026 - évènement digital
- Bio International Convention – 22-25 juin 2026 – San Diego (USA)
- HealthTech Acceleration Summit – 30 juin 2026 – Paris (France)

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) BioChaperone[®], pour la stabilisation et l'amélioration de formulations et combinaisons peptidiques; 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) AdoXLong[™], pour l'action longue durée de peptides.

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).

⁸ 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

⁹ 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

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



Maarc

Adocia Relations Presse et Investisseurs

Bruno Arabian

Yasmine Duval

Thomas Rolnik

adocia-actionnaires@maarc.fr

+ 33 (0)6 87 88 47 26

Avertissement

Le présent communiqué contient des déclarations prospectives relatives à Adocia, à ses activités et les marchés sur lesquels Adocia est présente. 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, tels qu'ils ont été mis à jour par le rapport semestriel financier 2025 de la Société publié le 25 septembre 2025. Ces deux documents sont disponibles 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, l'horizon de financement actuel de la Société étant limité au début du deuxième trimestre 2027. La Société est également soumise à d'autres risques ou

incertitudes liés 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.