

COMMUNIQUE DE PRESSE

Lyon, le 24 septembre 2026

ADOCIA publie ses résultats financiers du premier semestre 2026 et dresse un bilan de ses activités

- Position de trésorerie de 9,7 millions d'euros au 30 juin 2026, et mise en place d'une convention d'avance en compte courant d'actionnaire avec Vester Finance le 21 avril 2026, sécurisant un horizon de trésorerie jusqu'au début du deuxième trimestre 2027
- Résultats positifs des études de faisabilité sur BioChaperone[®], confirmant le potentiel de la plateforme dans les formulations de peptides
- Évolution du conseil d'administration avec la nomination d'un nouveau président, de deux nouveaux administrateurs et d'une censeure

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 pour le premier semestre 2026 et fait le point sur ses activités.

Les comptes semestriels consolidés de la Société aux normes IFRS ont fait l'objet d'une revue limitée par les commissaires aux comptes de la Société et ont été arrêtés par le conseil d'administration du 24 septembre 2026.

« Au cours de la première moitié de l'année, notre priorité a été de finaliser le dossier pour une demande d'autorisation de commercialisation de BioChaperone[®] Lispro auprès des autorités chinoises. D'autre part, nous avons encore progressé sur de nouvelles applications de BioChaperone[®] ce qui nous permet de poursuivre nos développements business sur cette plateforme », déclare Olivier Soula, Directeur Général et Cofondateur d'Adocia.

« Notre visibilité financière est maintenue jusqu'au début du deuxième trimestre 2027. Nous restons concentrés sur BioChaperone® et sur l'allocation de nos ressources aux programmes présentant le plus fort potentiel de création de valeur à court terme », ajoute Mathieu-William Gilbert, Directeur Administratif et Financier et Directeur des Opérations d'Adocia.

Éléments financiers synthétiques du 1^{er} semestre 2026

Le tableau ci-après résume les comptes semestriels consolidés condensés établis pour les périodes de 6 mois se terminant le 30 juin 2026 et le 30 juin 2025 :

En milliers d'euros, comptes consolidés, normes IAS/IFRS	S1 2026 (6 mois)	S1 2025 (6 mois)
Produits opérationnels	1 333	2 199
Chiffre d'affaires	43	1 031
Subvention, crédit d'impôt recherche, et autres	1 290	1 168
Charges d'exploitation hors dotations et reprises	(9 024)	(10 862)
Dotations et reprises d'amortissements et provisions	(256)	(270)
RÉSULTAT OPÉRATIONNEL COURANT	(7 947)	(8 932)
Autres produits et charges opérationnels	0	0
RÉSULTAT OPÉRATIONNEL	(7 947)	(8 932)
Produits financiers	119	0
Charges financières	(813)	(403)
RÉSULTAT FINANCIER	(694)	(403)
RÉSULTAT AVANT IMPÔT	(8 641)	(9 336)
Charge d'impôt	0	0
RÉSULTAT NET	(8 641)	(9 336)

Les résultats de la Société au 30 juin 2026 se caractérisent par les principaux éléments suivants :

- **Le chiffre d'affaires** du premier semestre 2026 reflète les revenus liés à une étude de faisabilité portant sur la technologie BioChaperone® appliquée à une nouvelle combinaison de peptides pour un potentiel partenaire non divulgué à ce jour. Le chiffre d'affaires du premier semestre 2025 reflétait les revenus liés à une étude de faisabilité relative à la technologie AdOral®, appliquée à une nouvelle incrépine.
- **Des autres produits opérationnels courants** de 1,3 million d'euros en légère augmentation par rapport à 2025, correspondant au Crédit d'Impôt Recherche (CIR) de la période.
- **Des charges opérationnelles** qui s'élèvent à 9,3 millions d'euros, en baisse de 1,8 million d'euros par rapport aux six premiers mois de 2025. Cette baisse s'explique principalement par la baisse de la charge IFRS 2 (paiement fondé sur des actions) sans impact sur la trésorerie pour 0,6 million d'euros, l'impact de change sur la créance Tonghua Dongbao comptabilisée sur le premier semestre 2025 pour 0,8 million d'euros ainsi que la baisse des charges de personnel pour 0,5 million d'euros.
- **Des charges financières nettes** de 0,7 million d'euros en hausse de 0,3 million d'euros par rapport aux six premiers mois de 2025. Cette hausse provient de la charge IFRS sans impact sur la trésorerie de la

juste valeur des BSA restant à exercer dans le cadre de la convention en compte courant d'actionnaire signée en avril 2026 partiellement compensée par les produits financiers des placements 2026 en cours.

- **Une perte avant impôt** qui, compte tenu des éléments ci-dessus, s'élève à 8,6 millions d'euros en légère amélioration par rapport à celle constatée l'an dernier sur la même période (9,3 millions d'euros).
- **Une position de trésorerie** de 9,7 millions d'euros au 30 juin 2026, comparée à 17,2 millions d'euros au 31 décembre 2025. **La consommation de trésorerie** liée aux activités du premier semestre 2026 (y compris le remboursement du PGE) s'élève à 10,1 millions d'euros, contre 11,8 millions d'euros au premier semestre 2025.

En août 2026, la Société a reçu l'intégralité de son Crédit d'Impôt Recherche dû au titre de 2025 pour un montant de 2,4 millions d'euros portant ainsi sa trésorerie à 9,3 millions d'euros au 31 août 2026.

- **Les dettes financières nettes** (hors impacts IFRS 16), sont constituées :
 - de prêts garantis par l'État (PGE) qui s'élèvent à 0,7 million d'euros au 30 juin 2026, en baisse de 1,3 million d'euros par rapport au 31 décembre 2025 à la suite des remboursements effectués lors du premier semestre. La totalité de ces PGE a été remboursée à fin août 2026 conformément à la maturité annoncée.
 - de la part de l'avance en compte courant d'actionnaire non remboursée au 30 juin 2026, soit 0,7 million d'euros,
 - de la juste valeur des bons de souscription d'actions restant à émettre au 30 juin 2026 dans le cadre de la convention d'avance en compte courant d'actionnaire signée en avril 2026 avec Vester Finance¹, valorisée à 0,4 million d'euros et présentée en dettes financières conformément à IFRS 9 et IAS 32.

Au 30 juin 2026, la Société disposait d'une trésorerie de 9,7 millions d'euros qui lui permettait de financer ses activités jusqu'au début du second trimestre 2027, en tenant compte de l'utilisation de l'intégralité l'avance en compte courant d'actionnaire signée avec Vester Finance en avril 2026 mais sans prendre en compte de potentiels revenus additionnels générés par de futurs partenariats.

En conséquence, la Société fera état d'une incertitude significative sur la continuité d'exploitation dans son rapport semestriel. La Société poursuit activement ses discussions en vue de sécuriser des financements complémentaires et de conclure de nouveaux partenariats stratégiques tout en réduisant ses coûts afin de soutenir la poursuite de son développement.

Les comptes ont été établis selon le principe de continuité d'exploitation, en prenant pour hypothèse que la Société parviendra à obtenir des financements additionnels.

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

Bilan sur les activités du 1^{er} semestre 2026

Au cours du premier semestre 2026, Adocia a poursuivi les avancées sur son portefeuille diversifié de projets et de plateformes, a maintenu ses discussions avec les partenaires existants et élargi son champ d'action à d'autres partenaires potentiels.

Pipeline de produits

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 du dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché

Les résultats positifs des deux études de Phase 3 menées par le partenaire Tonghua Dongbao sur l'insuline ultra-rapide BioChaperone® Lispro chez les personnes atteintes de diabète de type 1 ou 2 en Chine ont été annoncés respectivement en juillet et octobre 2025.^{2,3}

Les résultats complets de l'essai clinique mené chez des personnes atteintes de diabète de type 2 ont été présentés sous forme de poster commenté lors des 86^{ème} sessions scientifiques de l'American Diabetes Association (ADA)⁴, et feront l'objet d'une présentation orale au 62^{ème} congrès de l'EASD (European Association for the Study of Diabetes) qui se tiendra du 28 septembre au 2 octobre à Milan. Le 16 juin 2026, la Société a organisé un événement virtuel avec un leader d'opinion, réunissant le Dr Tim Heise (Profil, Neuss, Allemagne), Olivier Soula, Directeur Général et cofondateur, et You-Ping Chan, responsable de la R&D, afin de faire le point sur les résultats de la Phase 3 dans le diabète de type 2.

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. Le dépôt 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 hormones, nouvelle génération de traitements anti-obésité

La co-formulation directe de peptides peut présenter des défis majeurs de compatibilité physico-chimique. La technologie BioChaperone® permet de résoudre ces problèmes de formulation.

Adocia a mis au point, entre autres applications, une combinaison stable de cagrilintide et de semaglutide, BioChaperone® CagriSema, 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

² 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 (injection THDB0206) chez les personnes atteintes de diabète de Type 2

³ 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

⁴ Communiqué de presse, 8 juin 2026, ADOCIA annonce la présentation des données de phase 3 de THDB0206 (BioChaperone® Lispro) dans le diabète de type 2 lors des 86^{ème} sessions scientifiques de l'ADA, confirmant les résultats positifs déjà annoncés en juillet 2025

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.

Une présentation orale portant sur les résultats précliniques de BioChaperone® a été donnée lors du congrès annuel du DDF 2026 (Global Drug Delivery & Formulation, Berlin, Allemagne, 18-20 mai 2026). La technologie sera présentée sous forme de poster au congrès PEGS Europe (Protein & Antibody Engineering Summit) qui aura lieu du 16 au 19 novembre 2026 à Lisbonne.

La Société a engagé des études de faisabilité avec BioChaperone® en collaboration avec trois grandes sociétés pharmaceutiques dont les noms ne sont pas divulgués. Ces études ont donné des résultats positifs, permettant d'engager des discussions pour de prochaines étapes avec deux d'entre elles.

Pour soutenir ces études et de potentielles futures études cliniques, un nouveau lot GMP⁵ de BioChaperone® a été produit à l'échelle industrielle au cours du premier trimestre 2026.

Nouvelle plateforme à action prolongée : AdoXLong™

Adocia a développé une nouvelle plateforme, AdoXLong™, pour relever un défi majeur dans le traitement du diabète et de l'obésité fondé sur les agonistes du GLP-1, de l'amyline ou d'autres peptides métaboliques : prolonger la durée d'action de produits aujourd'hui administrés chaque semaine afin d'atteindre une injection mensuelle. Au-delà du confort visé pour le patient, une forme mensuelle a l'ambition de réduire le taux d'abandon de ces traitements actuellement très élevé dès la première année, et ainsi de répondre à leur principale limite dans la mesure où tous les bénéfices attendus sont long terme et disparaissent avec l'arrêt du traitement.

La technologie brevetée AdoXLong™, pour laquelle Adocia a déposé une demande de brevet en novembre 2025⁶, est une nouvelle plateforme de peptides à action prolongée composée d'un polymère biocompatible lié chimiquement aux peptides sans modifier leurs mécanismes d'action. 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.

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.

Des résultats préliminaires positifs, *in vitro* et *in vivo*, ont été obtenus avec AdoXL Sema et ont été présentés sous forme de poster lors des récentes 86^{èmes} Sessions Scientifiques de l'ADA en juin 2026. De nouveaux résultats *in vivo* supérieurs seront présentés sous forme de poster lors de l'Obesity Week (14-17 novembre 2026, Washington DC, USA).

⁵ GMP = Good Manufacturing Practices / BPF = Bonnes Pratiques de Fabrication

⁶ Communiqué de presse, 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®

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.

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 terminée. Le caractère de plateforme d'AdOral® a été confirmé à travers cette étude. La décision de la suite à donner au programme dépendra de la stratégie du partenaire.

AdoShell®

AdoShell® est un biomatériau immuno-protecteur conçu pour implanter des cellules humaines sécrétrices d'insuline, dans l'objectif de proposer une guérison du diabète de type 1 sans immunosuppression. Les derniers résultats précliniques d'AdoShell® feront l'objet de deux présentations orales à l'occasion du 62^{ème} congrès de l'EASD (European Association for the Study of Diabetes) qui se tiendra du 28 septembre au 2 octobre à Milan et du premier congrès Breakthrough T1D Clinical & Research qui aura lieu du 9 au 11 octobre à Philadelphie.

Au cours du premier trimestre 2026, la Société a décidé de prioriser le développement de sa technologie BioChaperone®, et de suspendre les activités en lien avec la soumission de la demande d'essai clinique pour AdoShell® avec des îlots pancréatiques humains, initialement prévue au troisième trimestre 2026. Adocia pourrait reprendre cet objectif clinique dès lors que la situation financière et les ressources humaines le permettront.

En même temps, la technologie suscite ces derniers mois un intérêt renforcé.

M1Pram

M1Pram est une combinaison 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, en particulier les personnes atteintes d'un diabète de type 1.

En juillet 2023, Adocia a accordé à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram en contrepartie d'un paiement de 10 millions d'euros⁷. Le 3 juillet 2026, la Société a annoncé l'expiration du droit exclusif de négociation accordé à Sanofi pour un partenariat portant sur M1Pram⁸.

Adocia conserve l'intégralité des droits mondiaux sur M1Pram. Compte tenu de ses priorités actuelles, la Société a décidé de mettre en pause le développement de M1Pram, et continuera d'évaluer les perspectives pour M1Pram au fil de l'évolution des traitements pour le diabète de type 1.

Gouvernance

- Le 23 février 2026, le conseil d'administration a acté le départ de Monsieur Gérard Soula, Président du conseil d'administration et co-fondateur d'Adocia. 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 du mandat restant à courir de ce dernier. Lors de l'assemblée générale des actionnaires tenue le 3 juin 2026, les actionnaires ont approuvé cette cooptation et renouvelé le mandat d'administrateur de Monsieur Jacky Vonderscher.
- Le 18 août 2026, le conseil d'administration a acté le départ de Madame Ekaterina Smirnyagina, qui a quitté ses fonctions d'administratrice après treize années de contribution. Le conseil d'administration a coopté Madame Maureen Deehan en qualité d'administratrice indépendante. Sa cooptation en tant qu'administratrice sera soumise à l'approbation des actionnaires lors de la prochaine assemblée générale annuelle des actionnaires d'Adocia. Par ailleurs, Madame Suman Shirodkar, M.B., B.S., Ph.D., a été nommée en qualité de censeure au sein du conseil d'administration. Sa candidature en qualité d'administratrice sera présentée à la prochaine assemblée générale annuelle des actionnaires d'Adocia. Le conseil d'administration est désormais composé de six administrateurs dont cinq indépendants, et d'une censeure (quatre hommes et trois femmes).

Participation aux événements investisseurs et industriels

Prochains événements destinés aux investisseurs :

- **Lyon Pôle Bourse** (29 septembre 2026, Lyon)
- **Iris Capital Investment European MidCap Event** (30 septembre 2026, Paris)
- **Biotech "On Tap" 2026 Wainwright** (1-2 octobre 2026, Munich)
- **SACHS Autumn Life Sciences Week** (7-8 octobre 2026, Bâle)

⁷ 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

⁸ Communiqué de presse, 3 juillet 2026, ADOCIA annonce l'expiration du droit exclusif à négocier un partenariat pour M1Pram avec SANOFI

- **Investor Access** (4 novembre 2026, Francfort)
- **BIO-Europe** (9-11 novembre 2026, Cologne)
- **Investir Day** (24 novembre 2026, Paris)

Prochains évènements destinés aux industriels :

- **PODD** (Partnership Opportunities in Drug Delivery) (29-30 octobre 2026, Boston)
- **PEGS** (Protein & Antibody Engineering Summit) (16-19 novembre 2026, Lisbonne)

Mise à disposition du rapport financier semestriel 2026

Le rapport financier semestriel 2026 d'Adocia sera déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers. Il sera à la disposition du public et pourra être consulté sur le site www.adocia.com dans la rubrique [Informations Réglementées](#).

À 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) AdoXLong™, pour l'action longue durée de peptides ; 3) AdOral®, une technologie de délivrance orale de peptides et 4) AdoShell®, un biomatériau synthétique immunoprotecteur pour la greffe de cellules, avec une première application aux cellules pancréatiques.

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).

Contact

Adocia

Olivier Soula

Directeur Général

contactinvestisseurs@adocia.com

+33 (0)4 72 610 610



www.adocia.com

Maarc

Adocia Relations Presse et Investisseurs

Bruno Arabian

Yasmine Duval

Thomas Rolnik

adocia-actionnaires@maarc.fr

+ 33 (0)6 87 88 47 26



European **Rising Tech**
LABEL



ADOCIA

innovative medicine
for everyone, everywhere



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 2026, 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.