COMMUNIQUE DE PRESSE

Lyon, le 17 avril 2025



ADOCIA annonce ses résultats annuels 2024 et fait le point sur ses activités et sa situation financière

- Position de trésorerie de 7,5 millions d'euros au 31 décembre 2024, incluant :
 - o 2 millions d'euros reçus d'un placement privé en mars 2024
 - 9,8 millions d'euros provenant d'une ligne de financement en fonds propres (« PACEO ») avec Vester Finance
- Horizon de trésorerie prolongé jusqu'au 2ème trimestre 2026, incluant un placement privé de 9,7 millions d'euros en février 2025 et un paiement d'étape de 10 millions de dollars du partenaire Tonghua Dongbao attendu à la fin du second trimestre 2025
- Avancement de nos projets phares :
 - BioChaperone[®] Lispro: dernier dosage sur les études de phase 3 en Chine, avec les données principales attendues pour mi-2025 et une soumission aux autorités réglementaires chinoises en 2025
 - Priorité commerciale à la conclusion de partenariats sur BioChaperone® CagriSema (combinaison stable de cagrilintide et de semaglutide) et sur M1Pram, couvert par un accord d'exclusivité avec Sanofi et avec un essai de phase 2b en préparation
 - o Poursuite du développement de la plateforme AdoShell® avec l'intention de soumettre une demande d'essai clinique aux autorités réglementaire en 2025

18h00 CEST - Adocia (Euronext Paris : FR0011184241 – ADOC), 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 (la « Société »), publie ses résultats financiers annuels au 31 décembre 2024. Les comptes annuels consolidés ont été arrêtés par le conseil d'administration d'Adocia le 16 avril 2025. Les procédures d'audit ont été achevées et le rapport d'audit est en cours de publication. Ces comptes seront présentés à l'approbation des actionnaires lors de la prochaine Assemblée Générale du 11 juin 2025.

1

- « L'année 2024 a été marquée par deux évènements majeurs », indique Olivier Soula, Directeur Général d'Adocia. « La fin des études de phase 3 de BC Lispro a conduit à la reconnaissance d'un revenu de 10 millions de dollars, et avec l'autorisation de mise sur le marché pour prochain catalyseur, nous nous rapprochons de revenus récurrents. Plus significatif encore : le dépôt de brevet pour une coformulation stable de CagriSema, rendue possible grâce à notre technologie BioChaperone. Depuis, Adocia a fait grandement avancer ce projet pour en assurer l'industrialisation et mettre en place un partenariat. »
- « Notre horizon de trésorerie est assuré jusqu'au deuxième trimestre 2026, grâce à la levée de fonds de 9,7 millions d'euros de février 2025 et au paiement d'étape de 10 millions de dollars de notre partenaire chinois attendu au second trimestre 2025 », ajoute Mathieu-William Gilbert, CFO-COO d'Adocia. « Cela nous permettra de nous concentrer sur ce que nos actionnaires attendent de nous en 2025 : la signature d'accords, sur M1Pram et sur BC CagriSema, qui assureront l'avenir d'Adocia dans les années à venir, et augmenteront la valeur de la société ».

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 2024, avec un comparatif par rapport à l'exercice clos au 31 décembre 2023 :

| En milliers d'euros (comptes consolidés) | Exercice 2024 (12 mois) | Exercice 2023 (12 mois) |
|---|----------------------------|----------------------------|
| Chiffre d'affaires | 9 320 | 2 150 |
| Autres produits opérationnels | 2 804 | 3 899 |
| Produits opérationnels | 12 124 | 6 048 |
| Dépenses de recherche et de développement | (14 533) | (14 813) |
| Frais généraux | (4 995) | (5 479) |
| Charges opérationnelles courantes | (19 528) | (20 293) |
| RESULTAT OPERATIONNEL COURANT (PERTE) | (7 404) | (14 244) |
| Autres produits et charges opérationnels non courants | 0 | |
| RESULTAT OPERATIONNEL | (7 404) | (14 244) |
| RESULTAT FINANCIER NET | (965) | (6 916) |
| Produit (charge) d'impôt | (952) | (2) |
| RESULTAT NET (PERTE) | (9 321) | (21 162) |

Les résultats de la Société pour l'année 2024 se caractérisent par :

Une perte nette de 9,3 millions d'euros en 2024, contre une perte de 21,2 millions d'euros en 2023, principalement due à :

Un chiffre d'affaires de 9,3 millions d'euros en 2024 (contre 2,2 millions d'euros en 2023) correspond à la reconnaissance du paiement d'étape de 10 millions de dollars du partenariat avec Tonghua Dongbao, déclenché en décembre 2024 par le dosage final du dernier patient qui conclut l'étude de phase 3 de BioChaperone® Lispro chez les personnes atteintes de diabète de type 2. Ce paiement d'étape sera reçu à la fin du deuxième trimestre 2025, conformément aux conditions de paiement de l'accord de licence. A titre de comparaison, le chiffre d'affaires 2023 de 2,2 millions d'euros incluait les revenus liés aux études de faisabilité sur AdOral®, ainsi que les services fournis par Adocia dans le cadre de la collaboration avec Tonghua Dongbao pour la conduite de trois études en Europe sur le projet BioChaperone® Combo.

- Des autres produits opérationnels de 2,8 millions d'euros, constitués du Crédit d'Impôt Recherche (CIR) généré sur les dépenses de R&D en 2024, à comparer à 3,9 millions d'euros en 2023 comprenant (i) le CIR de 3,4 millions d'euros généré sur les dépenses de R&D en 2023, et (ii) la subvention de Bpifrance de 0,5 million d'euros comptabilisée en produit, suite à la constatation de l'échec technique et commercial d'un projet sur une insuline datant de 2012.
- Les charges opérationnelles courantes de 19,5 millions d'euros sont en légère baisse de 0,8 million d'euros par rapport à l'année dernière.
- Un résultat financier négatif de 1,0 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 0,9 million d'euros.
 - En 2023, le résultat financier négatif de 6,9 millions d'euros s'expliquait principalement par (i) les intérêts payés sur les PGE et sur l'emprunt contracté auprès d'IPF Partners jusqu'à son remboursement en juillet 2023 pour 0,8 millions d'euros, et (ii) les variations de la juste valeur des obligations convertibles et des warrants IPF, qui n'ont pas eu d'impact sur la trésorerie.
- La perte nette de 9,3 millions d'euros en 2024 par rapport à la perte nette de 21,2 millions d'euros en 2023 est principalement liée à la reconnaissance des revenus du partenariat avec Tonghua Dongbao et à la réduction des coûts financiers.

Une position de trésorerie de 7,5 millions d'euros au 31 décembre 2024 (contre 13,0 millions d'euros au 31 décembre 2023).

La trésorerie à fin 2024 reflète les principaux encaissements et décaissements suivants :

- 2 millions d'euros de levée de fonds provenant de Gérard et Olivier Soula, d'un membre de la direction et de Vester Finance en mars 2024,
- 9,8 millions d'euros provenant de l'utilisation de la ligne de financement en fonds propres signée en mars
 2024 avec Vester Finance sous la forme d'un PACEO (via l'émission de 1,35 million d'actions sur un maximum de 1,7 million d'actions prévues au contrat),
- Remboursement de 1,2 million d'euros sur le PGE.

La trésorerie utilisée pour les activités opérationnelles en 2024 s'est élevée à 16,2 millions d'euros, contre 14,5 millions d'euros en 2023 sur une base comparable. Ajustée de l'impact positif du Crédit d'Impôt Recherche (CIR) 2023 de 3,4 millions d'euros, la consommation de trésorerie s'élève à 19,6 millions d'euros, en légère baisse de 0,8 millions d'euros par rapport à l'année dernière.

La dette (hors impacts IFRS16) de 4,5 millions d'euros au 31 décembre 2024, contre 5,7 millions d'euros au 31 décembre 2023, a diminué de 1,2 millions d'euros suite à la reprise des remboursements du PGE en août 2024, la maturité des emprunts restant inchangée à fin août 2026.

Trésorerie et perspectives

Au 31 décembre 2024, la société disposait d'une trésorerie de 7,5 millions d'euros, qui ne comprend pas le paiement d'étape de 10 millions de dollars attendu à la fin du deuxième trimestre 2025 du partenaire chinois Tonghua Dongbao.

Suite au financement de 9,7 millions d'euros de février 2025 (voir événements post-clôture) et en incluant le paiement d'étape de 10 millions d'euros de Tonghua Dongbao, Adocia est financée jusqu'au deuxième trimestre 2026, en supposant qu'aucun autre revenu lié à un partenariat ou financement n'intervienne d'ici là.

Evènements post-clôture

Le contrat relatif à la ligne de financement PACEO signé avec Vester Finance le 21 mars 2024¹ est désormais terminé. Il a permis à Adocia de lever un total de 11,4 millions d'euros, via l'émission de 1,65 million d'actions (correspondant à un prix d'exercice moyen de 6,9 € par action).

Le 28 mars 2025, Adocia a annoncé la réalisation d'un Placement Privé de 9,7 millions d'euros, par l'émission d'un nombre total de 2 125 000 actions nouvelles, à chacune desquelles est attaché d'un bon de souscription d'actions². Le produit brut comprend 0,5 million d'euros provenant de Gérard Soula, président du conseil d'administration et cofondateur de la Société, 0,9 million d'euros provenant de Vester Finance, un investisseur historique, 7 millions d'euros d'Armistice Capital et 1,3 million d'euros provenant d'un nombre limité d'investisseurs.

La Société a l'intention d'utiliser le produit net du Placement Privé à hauteur de 50% à l'accélération du développement de son projet AdoShell® Islets, avec notamment la conduite des études de toxicologie, la préparation des lots cliniques pour le lancement de l'étude clinique (FIH) et pour le solde à financer les besoins généraux de la Société et assurer sa trésorerie jusqu'au second trimestre 2026.

Faits marquants de l'année 2024

Pipeline de produits

En 2024, Adocia a poursuivi le développement de ses actifs cliniques et précliniques, renforçant ainsi son pipeline diversifié de produits de spécialité pour le traitement du diabète et de l'obésité, tout en maintenant une gestion financière rigoureuse. Les travaux de partenariat et les discussions avec Sanofi ainsi qu'avec d'autres partenaires potentiels non-divulgués continuent, et la direction espère conclure un accord avec au moins un partenaire. Les derniers développements cliniques et commerciaux dans les domaines du diabète et de l'obésité, ainsi que les données générées sur les différentes plateformes technologiques d'Adocia, renforcent la conviction d'Adocia quant au fort potentiel de marché de ses technologies et de ses expertises hautement différenciées.

¹ Communiqué de Presse, 21 mars 2024, ADOCIA annonce une levée de fonds de 2 millions d'euros auprès de ses deux actionnaires principaux et un membre de sa Direction, ainsi que la signature d'une ligne de financement en fonds propres avec Vester Finance

² Pour plus de détails sur les caractéristiques de ce Placement Privé, veuillez-vous référer au 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.

Des produits innovants pour répondre à la demande croissante des marchés du diabète et de l'obésité

• BioChaperone® Lispro: Principaux résultats de phase 3 attendus mi-2025

Le partenaire Tonghua Dongbao a initié en 2022 deux études de phase 3 avec l'insuline ultra-rapide BioChaperone[®] Lispro chez 509 personnes avec un diabète de type 1 et 978 avec un diabète de type 2. La dernière visite du dernier patient atteint de diabète de type 2 a été annoncé le 12 décembre 2024³, déclenchant un paiement de 10 millions de dollars à recevoir par Adocia à la fin du deuxième trimestre 2025. Le dernier patient de l'étude sur le diabète de type 1 a été dosé en janvier 2025, et la publication des 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 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 et à des redevances à deux chiffres sur les ventes à Adocia.

• BioChaperone® GLP-1 – Amylin / BioChaperone® CagriSema : Combinaison de traitements nouvelle génération contre l'obésité

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, dont le produit actuellement testé en phase 3 ne combine pas les deux peptides, mais utilise deux chambres séparées d'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, ce qui permettrait de pratiquer quatre injections hebdomadaires avec un seul stylo au lieu d'un stylo par semaine avec la formulation actuelle étudiée par Novo Nordisk.

Novo Nordisk mène douze essais cliniques de phase 3 avec le CagriSema en double chambre, sur plus de 15 000 personnes, y compris une étude d'efficacité à long terme sur 400 patients ayant débuté en février 2025⁴.

• M1Pram : Discussions exclusives en cours avec 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. En 2024, les résultats d'une analyse *post-hoc* de l'étude de phase 2a ont été publiés dans le journal *Diabetes*, *Obesity and Metabolism*, et le programme M1Pram a été sélectionné pour figurer en couverture pour la troisième fois⁵. M1Pram a montré une perte de poids significative (5,56 kg chez les participants avec un IMC >30 kg/m² après 16 semaines), par rapport à l'insuline lispro chez les personnes atteintes de diabète de type 1. Ce résultat représente une avancée majeure dans la prise en charge du poids pour cette population, aujourd'hui exclue des traitements anti-obésité actuellement approuvés. Parallèlement à la réduction du poids, M1Pram a également permis une réduction de 21 % des doses d'insuline prandiale, tout en maintenant un bon contrôle glycémique sans augmenter le risque d'hypoglycémie.

³ Commuiqué de Presse, 12 décembre 2024, ADOCIA and Tonghua Dongbao Announce the Final Dosing in a Phase 3 Clinical Study of BioChaperone® Lispro, Milestone Associated with a \$10 Million Payment

⁴ ClinicalTrials.gov

⁵ ADOOO

⁵ ADO09, a co-formulation of pramlintide and insulin A21G, lowers body weight versus insulin lispro in type 1 diabetes by Grit Andersen MD et al., https://doi.org/10.1111/dom.15827.

Un programme clinique de phase 2b aux Etats-Unis, prévoyant l'inclusion de 140 patients ayant un diabète de type 1 et un IMC>30kg/m², est en préparation. Adocia a achevé la fabrication des lots cliniques. Le lancement de ce programme sera conditionné à la signature d'un accord sur le produit.

Adocia a accordé à Sanofi un droit exclusif de négociation d'un partenariat sur M1Pram pour 10 millions d'euros 6. L'accord d'exclusivité reste à ce jour toujours en vigueur, les discussions se poursuivent concernant un partenariat mondial.

• AdoShell® Islets : Soumission de la demande de première étude clinique prévue pour le 2nd semestre 2025

La plateforme AdoShell[®], biomatériau immunoprotecteur pour la thérapie cellulaire, suscite l'intérêt de la communauté scientifique et de potentiels partenaires pharmaceutiques. Le développement préclinique se poursuit et les travaux préparatoires en vue de soumettre aux autorités réglementaires une demande d'autorisation pour initier un essai clinique, sont en cours pour 2025.

Adocia continue de présenter AdoShell® à la communauté médicale et a dévoilé des données en 2024 lors de différents congrès : Cell and Gene on the Med, celui de la SFD, de l'EASD et de l'ADA. Plus récemment en 2025, des résultats clés ont également été partagés au Symposium de l'EPITA, au H.C. Wainwright 3rd Annual Cell Therapy Virtual Conference, à la conférence de l'ATTD, et au congrès de la SFD 2025. Le projet a suscité le soutien et l'intérêt de médecins spécialisés dans la transplantation d'îlots pancréatiques.

Le programme AdoShell[®] Islets a de nouveau été sélectionné pour deux présentations lors des prestigieuses ADA Scientific Sessions (American Diabetes Association, du 20 au 23 juin 2025, à Chicago, États-Unis), ainsi que pour une présentation à l'ISCT 2025 (International Society for Cell & Gene Therapy, du 7 au 10 mai 2025, Nouvelle-Orléans, États-Unis), et un poster à l'EISG 2025 (European Islets Study Group, 11-13 juin 2025, Malmö, Suède).

BioChaperone® Combo: Combinaison fixe de deux insulines de référence

Le 10 juillet 2024, Tonghua Dongbao a annoncé sa décision de mettre fin au partenariat sur BioChaperone[®] Combo après avoir ré-évalué ses projets de R&D et en considérant les récents changements de l'environnement réglementaire et concurrentiel⁷. Adocia reprend ainsi sans frais la pleine propriété des droits sur BioChaperone[®] Combo, qui avait été licencié à Tonghua Dongbao pour la Chine et d'autres territoires en Asie et au Moyen-Orient. Le programme avait démontré des résultats positifs lors de trois essais cliniques (CT046, CT047, CT048)⁸. Le montant de 40 millions de dollars reçu à la signature de l'accord de licence le 26 avril 2018 est acquis et non-remboursable.

Bien qu'Adocia reste convaincue du bénéfice thérapeutique de BioChaperone[®] Combo, la société ne prévoit pas à ce stade d'y consacrer des ressources financières significatives et reste ouverte à un partenariat pour poursuivre le développement du produit.

⁶ 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

⁷ Communiqué de Presse, 10 juillet 2024, ADOCIA annonce que Tonghua Dongbao met fin à un des deux programmes en partenariat : BioChaperone® Combo

⁸ CP, 23 oct. 2023, ADOCIA et son partenaire Tonghua Dongbao annoncent les résultats positifs de trois essais cliniques sur BioChaperone® Combo

Des plateformes technologiques propriétaires pour améliorer la délivrance de peptides

• AdOral®: Délivrer des peptides sous forme orale, pour remplacer les injections

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). Le seul GLP-1 commercialisé sous forme orale à ce jour, Rybelsus®, a réalisé 3,4 milliards de dollars de ventes dans le monde en 20249. La délivrance orale est un facteur clé pour augmenter l'adhésion des patients atteints de diabète et/ou d'obésité. Cependant, la faible biodisponibilité des peptides administrés par voie orale impose la production de quantités très importantes de peptides, ce qui entraîne un coût de revient élevé et une chaîne d'approvisionnement contrainte par une capacité de production limitée. La technologie AdOral® d'Adocia a jusqu'à présent démontré une biodisponibilité améliorée, suggérant que, pour une même capacité de production de peptides, davantage de patients pourraient être traités à un coût inférieur.

En 2024, des données clés sur AdOral® Sema ont été présentées lors du congrès de l'ADA, puis en 2025 à la conférence de l'ATTD (18th International Conference on Advanced Technologies & Treatments for Diabetes, 19-22 mars 2025, Amsterdam, Pays-Bas).

Après une phase d'évaluation initiale, 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®: Délivrer des peptides à longue durée d'action pour réduire le nombre d'injections

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 de chiffre d'affaires mondial¹⁰, sont quasi exclusivement formulés pour des injections hebdomadaires. La technologie unique AdoGel[®] permettrait d'envisager des injections mensuelles, voire trimestrielles.

En 2024, les données précliniques d'AdoGel® ont également été mises en lumière lors des congrès de l'ADA, de l'EASD et du CRS. Plus récemment, des résultats précliniques ont été sélectionnés pour être présentés à la conférence de l'ATTD 2025 (18th International Conference on Advanced Technologies & Treatments for Diabetes, 19-22 mars 2025, Amsterdam, Pays-Bas), et au congrès de la SFD 2025 (Société Francophone du Diabète, Avril 1-4, 2025, Paris, France).

Modification de la gouvernance

Le 23 septembre 2024, Mathieu-William Gilbert a été nommé au poste de Directeur Administratif et Financier. Ces nouvelles fonctions viennent s'ajouter à celles de Directeur des Opérations qu'il occupe depuis juin 2024. Il a rejoint Adocia après une carrière distinguée de plus de quinze ans au sein du laboratoire Novo Nordisk où il a occupé des positions de Vice-Présidence et de Direction Générale pour plusieurs filiales. Il renforce l'équipe de direction d'Adocia dans le cadre du projet de transformation stratégique de la Société. Il supervise ainsi les opérations d'Adocia, les fonctions administratives et financières, les relations avec les investisseurs, les affaires juridiques et les ressources humaines. Il fait par ailleurs parti du Comité Exécutif et assure le rôle de Secrétaire Général du Conseil d'Administration.

⁹ Novo Nordisk FY2024 report

¹⁰ Global Data, sur la base du chiffre d'affaires consolidé

Valérie Danaguezian, qui occupait le poste de Directeur Administratif et Financier depuis la création d'Adocia en 2005, a quitté la Société pour se consacrer à un projet familial.

Lors de sa réunion du 13 juin 2024, le Conseil d'Administration a pris acte de la fin du mandat d'administratrice de Claudia Mitchell, intervenu à l'issue de l'Assemblée Générale ayant statué sur les comptes de l'exercice 2023.

Par ailleurs, lors de sa réunion du 18 septembre 2024, le Conseil d'Administration a pris acte de la démission de Katherine Bowdish de son mandat d'administratrice. En remplacement du mandat de Katherine Bowdish, le Conseil d'Administration a coopté Valérie Moumdjian en tant qu'administratrice indépendante et l'a nommée membre du Comité d'Audit et du Comité des Rémunérations. Sa cooptation en qualité d'administratrice sera soumise à la ratification des actionnaires lors de l'Assemblée Générale annuelle de la Société appelée à statuer sur les comptes de l'exercice 2024. Le Conseil d'Administration est actuellement composé de six membres, quatre hommes et deux femmes, dont quatre administrateurs indépendants.

Agenda 2025

Suite à la génération de solides données précliniques et cliniques en 2024 et aux bonnes discussions de partenariat au cours des 18 derniers mois, le management s'attend à ce que 2025 soit une année de transformation par le franchissement des étapes suivantes :

- BioChaperone[®] Lispro: Résultats de phase 3 attendus mi-2025.
- M1Pram: Préparatifs en cours pour la phase 2b aux Etats-Unis.
- AdoShell® Islets: Les premières soumissions d'études chez l'homme sont prévues pour le deuxième semestre 2025.
- Poursuite du déploiement des plateformes technologiques BioChaperone[®], AdoGel[®] et AdOral[®].
- Signature potentielle d'accords de partenariat global avec un ou plusieurs acteurs pharmaceutiques mondiaux.

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).

Contact

Adocia

Olivier Soula

Directeur Général

contactinvestisseurs@adocia.com

+33 (0)4 72 610 610



www.adocia.com





Ulysse Communication

Adocia Relations Presse et Investisseurs

Bruno Arabian Nicolas Entz

adocia@ulysse-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 2024, tels qu'ils ont été mis à jour par le rapport semestriel financier 2024 de la Société publié le 19 septembre 2024. 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, 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.