

TME PHARMA ANNONCE LA CONVOCATION DE L'ASSEMBLÉE GÉNÉRALE ANNUELLE DES ACTIONNAIRES 2024

Berlin, Allemagne, le 27 mai 2024, 08h00 CEST - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME), une société de biotechnologie spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement du cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (TME), annonce aujourd'hui la convocation de l'assemblée générale annuelle des actionnaires de la société (l'AG) le 27 juin 2024, à 13h30 CEST, dans les bureaux de Freshfields Bruckhaus Deringer LLP, Strawinskylaan 10, 1077 XZ à Amsterdam, Pays-Bas.

Les comptes annuels pour l'année 2023 et le rapport du conseil d'administration pour 2023, la convocation, l'ordre du jour et les notes explicatives de l'ordre du jour, les instructions et documents pour la participation et le vote en personne ou par procuration à la prochaine l'AG sont disponibles sur le site Internet de la société, dans une section dédiée de la page *Corporate Governance*. Ces documents sont également disponibles dans les bureaux de la société, Max-Dohrn-Strasse 8-10, 10589 Berlin, Allemagne, pour les actionnaires et les personnes ayant le droit d'assister à l'assemblée qui, sur demande, en recevront un exemplaire gratuit.

L'un des points à l'ordre du jour de l'AG sera le vote sur la nomination du nouveau membre du conseil de surveillance. Compte tenu du développement actuel, des performances et de la stratégie de l'entreprise, le conseil de surveillance a nommé le Dr Lee Schalop comme quatrième membre du conseil de surveillance.

Dr Lee Schalop (New York, États-Unis ; 60 ans) possède une combinaison unique d'expertise en développement biotechnologique spécifique au cancer du cerveau et de connaissances approfondies de l'industrie financière. Il a été cofondateur d'Oncocotics, une société de découverte et de développement de médicaments au stade clinique qui a mis au point un nouveau médicament contre le cancer du cerveau. En tant que directeur général, il a dirigé l'acquisition de la société par Chimerix en janvier 2021 pour 78 millions de dollars, et jusqu'à 360 millions de dollars supplémentaires de paiements d'étape et des redevances de 15 à 20 % sur les ventes. En outre, le Dr Schalop a été « Chief Operating Officer » (Directeur de l'Exploitation) d'Oncocotics de 2016 à 2020 et « Chief Business Officer » (Directeur des Affaires) depuis la création d'Oncocotics en 2009 jusqu'en 2016. Avant de cofonder Oncocotics, le Dr Schalop a étudié à l'Albert Einstein College of Medicine, où il a obtenu un doctorat en médecine en 2008. Avant d'entrer à l'école de médecine, le Dr Schalop a passé plus de 19 ans dans l'industrie financière au sein de plusieurs grandes sociétés de Wall Street, dont Morgan Stanley, J.P. Morgan, Credit Suisse et Banc of America Securities. De 1985 à 1993, il a été banquier d'affaires, et ses activités de collecte de fonds ont inclus plus de 10 introductions en bourse, dont la plus importante a permis de lever plus de 700 millions de dollars. De 1993 à 2004, il a été analyste de recherche sur les titres et a rédigé plus de 1 000 rapports portant sur plus de 50 sociétés cotées en

bourse, ce qui lui a valu une réputation de analyste novateur. Le Dr Schalop est observateur au conseil d'administration de Chimerix Inc. et siège au conseil consultatif du programme Vagelos en sciences de la vie et en gestion à l'université de Pennsylvanie. Il est diplômé summa cum laude de l'université de Pennsylvanie, où il a obtenu un double diplôme de la Wharton School et du College of Arts and Sciences de l'université.

En vertu du droit néerlandais et des statuts de la société, les personnes habilitées à assister et à voter à l'AG sont les actionnaires de la société (ce qui, aux fins de la présente communication, inclut les titulaires d'un droit d'usufruit de droit néerlandais) (i) enregistrés en tant qu'actionnaire dans l'un des registres d'administration des intermédiaires, indirectement participant à Euroclear France le 30 mai 2024 (la date d'enregistrement) après que toutes les entrées de débit et de crédit aient été traitées conformément à la date d'enregistrement et (ii) aient informé la société avant le 20 juin 2024 à 17h00 CEST de leur présence par écrit ou par voie électronique (les coordonnées sont disponibles sur le site Internet de la société).

Pour plus d'informations, merci de contacter :

TME Pharma N.V.

Aram Mangasarian, Ph.D., Président Directeur Général
Tél. +49 (0) 30 16637082 0
investors@tmepharma.com

Relations avec les investisseurs et médias :

LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem
Tél. +41 (0) 76 735 01 31
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

NewCap

Arthur Rouillé
Tél. +33 (0) 1 44 71 00 15
arouille@newcap.fr

À propos de TME Pharma

TME Pharma est une société au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement des cancers les plus agressifs. Le portefeuille de produits en oncologie développé par *TME Pharma* vise à agir sur le microenvironnement tumoral et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection de la tumeur contre le système immunitaire du patient et en bloquant la réparation tumorale. *TME Pharma* développe une approche unique, reposant sur la neutralisation de chimiokines spécifiques du microenvironnement tumoral, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur et renforcer l'effet du traitement. *TME Pharma* évalue actuellement son principal candidat médicament, le NOX-A12, au sein de l'essai clinique de phase 1/2 GLORIA, chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et ne pouvant pas bénéficier cliniquement d'une chimiothérapie

standard. Les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'étude d'escalade de dose GLORIA, où NOX-A12 était associé à une radiothérapie, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. Des bras d'expansion de l'étude GLORIA visent par ailleurs à évaluer la sécurité et l'efficacité de la combinaison du NOX-A12 avec d'autres traitements, pour lesquels les résultats intermédiaires de la triple combinaison de NOX-A12, de la radiothérapie et du bevacizumab suggèrent des réponses potentiellement plus fortes et plus pérennes, ainsi qu'une amélioration de la survie. La FDA américaine a approuvé le design d'un essai randomisé de phase 2 dans le glioblastome et a accordé à TME Pharma la désignation *Fast Track* (procédure accélérée) au NOX-A12 en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab, dans le traitement du cancer du cerveau agressif chez l'adulte. La combinaison du NOX-A12 et de la radiothérapie a déjà reçu le statut de médicament orphelin (ODD) pour le traitement du glioblastome aux États-Unis et pour le traitement du gliome en Europe. En parallèle, *TME Pharma* a publié les données finales de son essai clinique évaluant l'association du NOX-A12 et du Keytruda®, montrant un profil de survie globale et de sécurité encourageant chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. Ces données ont été publiées dans le *Journal for ImmunoTherapy of Cancer* en octobre 2021. *TME Pharma* et MSD/Merck ont également initié leur deuxième collaboration clinique afin de mener une étude de phase 2, OPTIMUS, pour évaluer plus précisément la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le Keytruda® de Merck et deux régimes de chimiothérapie différents en traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer du pancréas métastatique. Le design de l'essai a été approuvé en France, en Espagne et aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament de la société en phase clinique, le NOX-E36, vise à agir sur le système immunitaire inné. *TME Pharma* envisage de poursuivre le développement clinique de ce produit dans plusieurs indications de tumeurs solides. Plus d'informations sont disponibles sur : www.tmepharma.com.

TME Pharma® et le logo de *TME Pharma* sont des marques déposées.

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez les comptes [LinkedIn](#) et [X](#) de *TME Pharma*.

À propos de l'étude GLORIA

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par *TME Pharma* évaluant le NOX-A12 en association avec la radiothérapie, en traitement de première ligne chez des patients souffrant de glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non-reséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs, via trois bras de traitement additionnels distincts, la sécurité et l'efficacité de plusieurs schémas de combinaison du NOX-A12 : A) en combinaison avec la radiothérapie chez des patients ayant subi une résection complète de la tumeur ; B) en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab; et C) en combinaison avec la radiothérapie et le pembrolizumab.

À propos de l'étude OPTIMUS

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, menée par *TME Pharma* et contenant deux bras de traitement pour l'évaluation du NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

Déclarations prospectives

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais mais, en raison des nuances de traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. Ce communiqué comprend certaines informations qui contiennent des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives sont basées sur les prévisions actuelles de *TME Pharma* et sont soumises à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents qui sont difficiles à prévoir. Les facteurs susceptibles d'entraîner des différences par rapport aux résultats actuels comprennent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, notamment les essais cliniques, le calendrier et la capacité de *TME Pharma* à obtenir les autorisations réglementaires pour NOX-A12 ainsi que pour tout autre candidat médicament. *TME Pharma* ne prend aucun engagement quant à la mise à jour des informations et déclarations prospectives, qui ne représentent que l'état des choses le jour de la publication.