

TME PHARMA PRESENTE LES RÉSULTATS DE LA QUATRIÈME PÉRIODE D'EXERCICE DES BONS DE SOUSCRIPTION Z

- 432 Bons de souscription Z ont été exercés, résultant en l'émission de 540 nouvelles actions ordinaires.
- 2 810 648 Bons de souscription d'actions Z restent à ce jour en circulation, exerçables jusqu'au 20 juin 2025, avec la possibilité de lever jusqu'à 702 662 € supplémentaires.

Berlin, Allemagne, le 20 décembre 2024, 18h00 CET - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME), société de biotechnologie au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement du cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (TME), présente les résultats de la quatrième période d'exercice des Bons de souscription Z et une mise à jour du nombre d'actions ordinaires et de Bons de souscription Z en circulation, à partir de la date de règlement qui a lieu aujourd'hui. L'exercice de 432 Bons de souscription Z a donné lieu à l'émission de 540 nouvelles actions pour un produit brut de 108 €.

Au cours de la quatrième période d'exercice des Bons de souscription Z, du 18 novembre 2024 au 13 décembre 2024, les détenteurs avaient le droit, pour chaque tranche de 4 Bons de souscription Z détenus, de souscrire à 5 nouvelles actions à 0,20 € par action. À la suite de cet exercice, il reste 2 810 648 Bons de souscription Z en circulation avec la possibilité de lever 702 662 € supplémentaires s'ils sont exercés en totalité avant la fin de la dernière période d'exercice le 20 juin 2025.

Le nombre de titres de *TME Pharma* émis et en circulation est donc le suivant :

- Actions ordinaires d'ALTME (ISIN : NL0015000YE1) : 42 185 851
- Bons de souscription Z (ISIN : NL0015001SR3) : 2 810 648

La cinquième période d'exercice des Bons de souscription Z s'étendra du 24 février 2025 au 21 mars 2025, avec un règlement le 28 mars 2025. Les Bons de souscription Z pourront être exercés jusqu'au 20 juin 2025, à raison d'une période d'exercice par trimestre (six périodes d'exercice au total, voir Conditions d'exercice des Bons de souscription sur [la page dédiée](#) à l'émission de droits sur le site web de *TME Pharma* pour plus de détails). Les Bons de souscription Z qui n'auront pas été exercés à la fin de la dernière période d'exercice deviendront nuls et non avenue.

Informations complémentaires

Les caractéristiques, les conditions et la dilution résultant de l'opération sont résumées dans les communiqués de presse publiés le 24 novembre 2023, le 28 novembre 2023 et le 23 février 2024, ainsi que dans [la page dédiée](#) à l'émission de droits sur le site web de *TME Pharma*.

Dilution

Le tableau ci-dessous résume la dilution due aux nouvelles actions ordinaires émises aujourd'hui et le potentiel de dilution supplémentaire maximum pour un investisseur qui n'a PAS participé à la transaction si tous les Bons de souscription Z sont potentiellement exercés. Les actionnaires qui ont participé pleinement à la transaction ne seront pas dilués par cette opération.

Description	Actions à émettre	Total des actions en circulation	Dilution (cumulée)	L'actionnaire qui commence avec 1 % le 19 décembre 2024 détiendrait alors
Actions en circulation au 19 décembre 2024	-	42 185 311	-	1 %
Actions émises le 20 décembre 2024, à la suite de l'exercice de 432 Bons de souscription Z	540	42 185 851	0,00 %	1 %
Exercice des bons de souscription Z en circulation (au plus tard le 20 juin 2025)	3 513 310	45 699 161	7,69 %	0,92 %

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 (pegol olaptésed, un aptamère L-RNA anti-CXCL12), 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 aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament de la société en phase clinique, le NOX-E36 (emapticap pegol, aptamère L-RNA inhibant CCL2 et les chimiokines apparentées), qui a le potentiel de traiter la fibrose et l'inflammation, est évalué dans les maladies ophtalmiques qui nécessitent des thérapies bien tolérées ayant un effet anti-fibrotique. 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 combinaison 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 la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 dans le bras d'expansion combinant NOX-A12 avec la radiothérapie et le bevacizumab.

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.