

De nouveaux résultats prometteurs de lanifibranor seront présentés lors du The Liver Meeting® 2019

- ▶ Une nouvelle étude démontre le potentiel de lanifibranor dans le traitement de la maladie chronique avancée du foie
- ▶ Cette étude a été sélectionnée pour une présentation orale à l'occasion du The Liver Meeting® 2019
- ▶ Inventiva organisera en marge du congrès une réunion avec des leaders d'opinion portant sur lanifibranor comme traitement potentiel de la NASH

Daix (France), le 26 août 2019 – Inventiva (Euronext : IVA), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de maladies dans les domaines de la fibrose, de la surcharge lysosomale et de l'oncologie, annonce aujourd'hui que l'abstract relatif à l'évaluation de lanifibranor dans un modèle préclinique de cirrhose a été sélectionné par l'American Association for the Study of Liver Diseases (AASLD) pour une présentation orale lors du The Liver Meeting® 2019, à Boston, Massachusetts, États-Unis (8-12 novembre 2019).

L'étude, menée par le professeur Jordi Gracia-Sancho¹, visait à évaluer lanifibranor dans un modèle préclinique de cirrhose. Les résultats montrent clairement que lanifibranor induit une régression significative de la fibrose hépatique et une baisse de l'hypertension portale. Lanifibranor a par ailleurs considérablement réduit l'inflammation hépatique et amélioré le phénotype des cellules endothéliales sinusoidales du foie et des cellules stellaires hépatiques. Ces résultats sont très prometteurs et démontrent le potentiel de lanifibranor dans le traitement de la maladie chronique avancée du foie.

L'abstract intitulé « *The pan-PPAR agonist lanifibranor improves portal hypertension and hepatic fibrosis in experimental advanced chronic liver disease* » sera présenté le 10 novembre 2019 dans le cadre du The Liver Meeting® 2019 (voir détails ci-dessous).

Parallèlement, Inventiva organisera une réunion avec des leaders d'opinion portant sur lanifibranor comme traitement potentiel de la NASH avec la participation des docteurs Manal Abdelmalek², Pierre Bedossa³, Kenneth Cusi⁴ et Sven Francque⁵. Cette réunion aura lieu de 8h00 à 9h30 (heure locale) le 11 novembre 2019 à l'hôtel Mandarin Oriental Boston (Bar Bouloud), à Boston, Massachusetts, États-Unis.

Pierre Broqua, Directeur Scientifique et cofondateur d'Inventiva, a déclaré : « Ces résultats sont une excellente nouvelle pour lanifibranor et démontrent son potentiel dans le traitement de la maladie chronique avancée du foie. Ils marquent une étape importante dans le développement de lanifibranor et s'inscrivent dans la continuité

¹ Liver Vascular Biology Research Group, IDIBAPS Biomedical Research Institute & CIBEREHD. Barcelone, Espagne.

² Professeur de Médecine au Département de Gastroentérologie et d'Hépatologie de Duke University et Directeur du Programme de Recherche Clinique sur la NAFLD de Duke University.

³ Professeur de Pathologie et Chef du Service de Pathologie de l'Hôpital Beaujon (Paris, France).

⁴ Chef du Service d'Endocrinologie, Diabète & Métabolisme dans le Département de Médecine de l'Université de Floride.

⁵ Professeur de Médecine à la Faculté de Médecine et de Sciences de la Santé de l'Université d'Anvers et Chef du Service de Gastroentérologie et d'Hépatologie.

de nos résultats qui mettaient déjà en évidence les effets bénéfiques de notre produit candidat dans des modèles précliniques pertinents de la NASH. L'ensemble de ces résultats renforcent notre confiance dans le mécanisme d'action unique de lanifibranor et dans son potentiel pour traiter les patients atteints de la NASH. J'attends avec impatience le The Liver Meeting® 2019 ainsi que la réunion organisée par Inventiva pour présenter nos derniers résultats et discuter de façon plus approfondie du potentiel de lanifibranor dans le traitement de la NASH. »

Les détails relatifs à la présentation orale d'Inventiva lors du The Liver Meeting® 2019 sont les suivants :

Titre de l'abstract : « *The pan-PPAR agonist lanifibranor improves portal hypertension and hepatic fibrosis in experimental advanced chronic liver disease* »

N° de publication : 0063

Titre de la séance : Parallel 6: Novel Therapeutics for NASH

Date : dimanche 10 novembre 2019

Heure de la séance : 10h30 (heure locale)

Heure de la présentation : 11h00 (heure locale)

Adresse : Auditorium, John B. Hynes Memorial Convention Center, Boston, Massachusetts, États-Unis

Congrès : The Liver Meeting® 2019

À propos de lanifibranor

Lanifibranor, le candidat médicament le plus avancé d'Inventiva, est une petite molécule administrée par voie orale dont l'action consiste à induire des effets anti-fibrotiques, anti-inflammatoires ainsi que des changements métaboliques positifs en activant les trois isoformes de proliférateurs de peroxyosomes (« PPAR »). Les PPAR sont des récepteurs nucléaires bien connus qui régulent la modulation épigénétique. Lanifibranor est un agoniste PPAR conçu pour activer de façon modérée et équipotente les trois isoformes de PPAR, avec une activation équilibrée des PPAR α et PPAR δ , et une activation partielle de PPAR γ . S'il existe d'autres agonistes de PPAR qui ciblent un ou deux isoformes de PPAR, lanifibranor est le seul agoniste de pan-PPAR actuellement en développement clinique. La Société estime que le profil de modulateur pan-PPAR modéré et équilibré de lanifibranor contribue également au bon profil de sécurité et de tolérance qui a été observé dans les essais cliniques et les études précliniques dans lesquels il a été évalué.

Inventiva évalue actuellement lanifibranor dans un essai clinique de Phase IIb pour le traitement de la stéatohépatite non alcoolique (« NASH »), maladie hépatique chronique et progressive pour laquelle il n'existe actuellement aucun traitement approuvé.

À propos d'Inventiva

Inventiva est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de maladies avec des besoins médicaux non satisfaits significatifs dans les domaines de la fibrose, de la surcharge lysosomale et de l'oncologie.

Forte de son expertise et de son expérience significative dans le développement de composés ciblant les récepteurs nucléaires, les facteurs de transcription et la modulation épigénétique, Inventiva développe actuellement deux candidats médicaments – lanifibranor et odiparcil – dans la stéatohépatite non alcoolique (« NASH ») et les mucopolysaccharidoses (« MPS ») respectivement, ainsi qu'un portefeuille de plusieurs programmes en stade préclinique.

Lanifibranor, son candidat médicament le plus avancé, est actuellement en cours de développement pour le traitement de patients atteints de la NASH, une maladie hépatique chronique et progressive. Inventiva évalue

actuellement lanifibranor dans le cadre d'un essai clinique de Phase IIb pour le traitement de cette maladie, pour laquelle il n'existe à ce jour aucun traitement approuvé.

Odiparcil est le second candidat médicament au stade clinique que Inventiva développe pour le traitement de patients souffrant de la MPS, un groupe de maladies génétiques rares. La Société évalue actuellement odiparcil dans un essai clinique de Phase IIa pour le traitement de patients souffrant de la MPS de type VI.

En parallèle, Inventiva est en cours de sélection d'un candidat médicament en oncologie pour son programme dans la voie de signalisation Hippo. La Société a conclu deux partenariats stratégiques avec AbbVie et Boehringer Ingelheim dans les domaines des maladies auto-immunes et de la fibrose idiopathique pulmonaire (« IPF ») respectivement. AbbVie a démarré la phase de développement clinique d'ABV-157, un candidat médicament pour le traitement de la forme modérée à sévère du psoriasis, issu de sa collaboration avec Inventiva. Ces partenariats prévoient le versement à Inventiva de paiements d'étapes en fonction de l'atteinte d'objectifs précliniques, cliniques, réglementaires et commerciaux ainsi que des redevances sur les ventes des produits développés dans le cadre de ces partenariats.

La Société dispose d'une équipe scientifique d'environ 70 personnes dotée d'une forte expertise en biologie, chimie médicinale et computationnelle, pharmacocinétique et pharmacologie ainsi qu'en développement clinique. Par ailleurs, Inventiva dispose d'une chimiothèque d'environ 240.000 molécules, dont environ 60% sont la propriété de la Société, ainsi que de ses propres laboratoires et équipements.

Inventiva est une société cotée sur le compartiment C du marché réglementé d'Euronext Paris (Euronext : IVA – ISIN : FR0013233012). www.inventivapharma.com

Contacts

Inventiva

Frédéric Cren
Président-directeur général
info@inventivapharma.com
+33 3 80 44 75 00

Brunswick Group

Yannick Tetzlaff /
Tristan Roquet Montegon
Relations médias
inventiva@brunswickgroup.com
+33 1 53 96 83 83

LifeSci Advisors

Monique Kosse
Relations investisseurs
monique@lifesciadvisors.com
+1 212 915 3820

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, des prévisions et des estimations à l'égard des plans cliniques de développements, de la stratégie opérationnelle et réglementaire, et des futures performances d'Inventiva, et du marché sur lequel elle opère. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut » et « continue » et autres expressions similaires. Ces déclarations ne se rapportent pas à des faits historiquement avérés, mais constituent des projections, estimations et autres données à caractère prévisionnel basées sur l'opinion des dirigeants. Ces déclarations traduisent les opinions et hypothèses qui ont été retenues à la date à laquelle elles ont été faites. Elles sont sujettes à des risques et incertitudes connus ou inconnus desquels les résultats futurs, la performance ou les événements à venir peuvent significativement différer de ceux qui sont indiqués ou induits dans ces déclarations. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle d'Inventiva. En ce qui concerne le portefeuille des produits candidats, il ne peut en aucun cas être garanti que ces candidats recevront les homologations réglementaires nécessaires ni qu'ils obtiendront un succès commercial. Par conséquent, les résultats réels peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs anticipés tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives,

prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué. Les lecteurs sont donc invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives.

Nous vous invitons à vous référer au document de référence enregistré auprès de l'Autorité des Marchés Financiers le 12 avril 2019 sous le numéro R.19-006 pour obtenir des informations complémentaires concernant ces facteurs, risques et incertitudes.

Inventiva n'a aucunement l'intention ni l'obligation de mettre à jour ou de modifier les déclarations à caractère prévisionnel susvisées. Inventiva ne peut donc être tenue pour responsable des conséquences pouvant résulter de l'utilisation qui serait faite de ces déclarations.