

ERYTECH annonce la signature d'un partenariat stratégique d'approvisionnement avec le service de don du sang de la Croix-Rouge allemande

Sécurisation en cours de préparation d'une deuxième source d'approvisionnement européenne, issue de dons de sang, pour la production étendue de solutions thérapeutiques à base de globules rouges

Lyon (France) et Cambridge, MA (États-Unis), le 20 février 2020 — ERYTECH Pharma (Euronext : ERYP, Nasdaq : ERYP), société biopharmaceutique de stade clinique qui développe des thérapies innovantes en encapsulant des médicaments dans les globules rouges, annonce aujourd'hui la signature d'un partenariat stratégique avec le service de don du sang de la Croix-Rouge allemande de Baden-Württemberg-Hessen (GRCBDS), afin d'utiliser les globules rouges, provenant de dons de sang collectés par l'établissement, pour la production de ses candidats-médicaments, dont eryaspase, sur les futures sites de fabrication en Europe.

Le GRCBDS, l'un des plus importants établissements du sang et de transfusion au monde, assure un approvisionnement sûr et adéquat en produits sanguins pour environ 30 millions d'allemands (plus d'un tiers de la population du pays). Au-delà de son expertise en termes d'approvisionnement et de sécurité des produits sanguins, le GRCBDS fournit des services de support, pour les équipes de recherche et les laboratoires, grâce à son vaste réseau de professionnels de santé. Le GRCBDS possède également une expertise avancée en matière de fabrication de produits à base de cellules. Ce partenariat permettra à Erytech de capitaliser sur GRCBDS, en sa qualité de fournisseur majeur européen de globules rouges (GR) issus de dons du sang, pour la production d'eryaspase, et d'autres produits candidats d'ERYTECH, sur les futurs sites de fabrication en Europe. Ce partenariat complète l'alliance existante de la Société avec l'Établissement Français du Sang (EFS) dont la fourniture de GR, issus de donneurs, restera la principale source d'approvisionnement pour les candidats-médicaments d'ERYTECH fabriqués à Lyon.

« Ce partenariat avec le GRCBDS est en ligne avec notre stratégie long terme de diversification sélective et d'expansion de l'approvisionnement en globules rouges pour la production de notre produit candidat en phase avancée, eryaspase, et d'autres produits candidats », déclare Gil Beyen, Directeur général d'ERYTECH. « Précisément, cet accord d'approvisionnement avec le GRCBDS permet d'établir un deuxième partenariat fiable, à l'image de celui existant avec l'EFS, donnant accès à une capacité de production extensible pour l'approvisionnement des phases cliniques et des premiers lots commerciaux d'eryaspase en Europe. Nous nous réjouissons d'entamer avec le GRCBDS une collaboration qui s'annonce fructueuse ».

« Nous sommes heureux de conclure cet accord avec ERYTECH, le développement de produits thérapeutiques à base de globules rouges constituant une approche hautement innovante et prometteuse », déclare Erhard Seifried, Directeur Médical du GRCBDS. « En tant que leader dans le domaine de l'approvisionnement en produits sanguins, nous sommes heureux de soutenir ERYTECH dans la progression du développement d'eryaspase et d'autres candidats thérapeutiques ».

À propos d'ERYTECH : www.erytech.com

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique de stade clinique qui développe des thérapies innovantes basées sur les globules rouges pour lutter contre des cancers et des maladies orphelines. En s'appuyant sur sa plateforme propriétaire ERYCAPS®, une nouvelle technologie permettant l'encapsulation de médicaments dans les globules rouges, ERYTECH développe un portefeuille de produits candidats ciblant des marchés avec d'importants besoins médicaux non satisfaits.

ERYTECH se concentre principalement sur le développement de produits ciblant les perturbations métaboliques des cellules cancéreuses, afin de les priver des acides aminés nécessaires à leur croissance et leur survie.

Le produit phare de la Société, eryaspase, constitué de L-asparaginase encapsulée dans des globules rouges provenant de donneurs, s'attaque au métabolisme altéré de l'asparagine et de la glutamine des cellules cancéreuses. Eryaspase est en cours d'étude clinique de Phase 3 dans le traitement de seconde ligne du cancer du pancréas, et en cours d'étude clinique de Phase 2 dans le traitement de première ligne du cancer du sein triple négatif. Une étude de phase 2 parrainée par des chercheurs sur la leucémie lymphoblastique aiguë est en cours dans les pays nordiques d'Europe.

ERYTECH produit ses produits candidats pour le traitement des patients en Europe sur son site de production conforme aux BPF à Lyon en France, et pour les patients aux États-Unis sur son site de production conforme aux BPF récemment ouvert dans le New Jersey aux États-Unis.

ERYTECH est coté en bourse sur le marché Nasdaq Global Select Market aux États-Unis (symbole : ERYP) et sur le marché réglementé Euronext à Paris (code ISIN : FR0011471135 ; symbole : ERYP). ERYTECH fait partie des indices CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Mid & Small, CAC All Tradable, EnterNext PEA-PME 150 et Next Biotech.

CONTACTS

ERYTECH

Eric Soyer

Directeur Financier et Directeur des Opérations

+33 (0)4 78 74 44 38

investors@erytech.com

NewCap

Mathilde Bohin/Louis-Victor Delouvrier

Relations Investisseurs

Nicolas Merigeau

Relations Médias

+33 (0)1 44 71 94 94

ERYTECH@newcap.eu

LifeSci Advisors, LLC

Investor Relations

Corey Davis, Ph.D.

+1 (212) 915 - 2577

cdavis@lifesciadvisors.com



Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, des prévisions et des estimations à l'égard de la situation financière, des résultats des opérations, de la stratégie, des plans de développements cliniques et réglementaires, des objectifs et des futures performances d'ERYTECH, 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. Toutes les déclarations contenues dans ce communiqué de presse, autres que celles relatives à des faits historiques, sont à considérer comme des déclarations prospectives, incluant, sans limitation, les déclarations relatives à la stratégie commerciale d'ERYTECH, y compris le développement clinique d'eryaspase et la capacité de production d'ERYTECH. De telles déclarations, prévisions et estimations sont fondées sur diverses hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus, qui ont été jugés raisonnables quand ils ont été formulés mais qui peuvent ne pas se révéler corrects. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle de la société. 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. Les documents déposés par ERYTECH auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) et de la Securities and Exchange Commission (SEC), incluant le Document de Référence 2018 de la Société enregistré auprès de l'AMF le 29 mars 2019 et le rapport annuel de la Société (Form 20-F) enregistré auprès de la SEC le 29 mars 2019 et les futurs enregistrements et rapports de la Société, décrivent ces risques et incertitudes. 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. ERYTECH décline toute obligation d'actualiser ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dans les attentes de la société à leur égard, ou tout changement dans les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces énoncés, prévisions ou estimations sont fondés, à l'exception de ce qui est requis par la législation.