



**LES RESULTATS DE L'ETUDE DE PHASE 1/2 D'ABX196 MENEES PAR
ABIVAX DANS LE CANCER DU FOIE MONTRENT UNE BONNE TOLERANCE ET
DES SIGNAUX PROMETTEURS DE BENEFICE CLINIQUE ET ONT ETE
SELECTIONNES POUR UNE PRESENTATION A L'ASCO GI CANCERS
SYMPOSIUM 2022**

**ABX196 est la deuxième molécule d'Abivax en développement clinique, après le candidat
médicament phare ABX464**

**ABX196 a démontré un bon profil de tolérance et des signaux de bénéfice clinique prometteurs
chez les patients atteints du cancer hépatocellulaire (CHC), ayant déjà reçu des prétraitements
importants**

**L'abstract sur les résultats de la phase 1/2 d'ABX196 dans le traitement du CHC a été sélectionné
pour une présentation lors du Gastrointestinal Cancers Symposium 2022 (ASCO GI Cancers
Symposium)**

**Le contenu détaillé de l'abstract soumis à l'ASCO GI Cancers Symposium, sera rendu public à partir
du 18 janvier 2022, conformément à la politique officielle d'embargo de ASCO**

PARIS, France, le 30 novembre 2021 – 18h00 (CEST) – Abivax SA (Euronext Paris : FR0012333284 – ABVX), société de biotechnologie au stade clinique développant de nouveaux médicaments modulant le système immunitaire afin de traiter les maladies inflammatoires, les maladies virales et le cancer, annonce aujourd'hui que les résultats de son étude de phase 1/2 d'ABX196 démontrent une bonne tolérance ainsi que des signaux de bénéfice clinique prometteurs. Dans cet essai, des patients atteints de carcinome hépatocellulaire (CHC) ayant déjà reçu des prétraitements importants ont été traités avec ABX196 en association avec le nivolumab, un inhibiteur de point de contrôle, incluant des patients préalablement exposés à des inhibiteurs de point de contrôle. Ces résultats soutiennent la poursuite du développement clinique d'ABX196 dans le cadre du traitement du CHC.

En outre, la Société annonce que son abstract scientifique sur les résultats de la phase d'escalade de dose de cette étude avec ABX196 a été sélectionné pour la présentation d'un poster lors du congrès internationalement reconnu, le « 2022 Gastrointestinal Cancers Symposium (ASCO GI Cancers Symposium) », qui se tiendra du 20 au 22 janvier 2022 à San Francisco, États-Unis. Le congrès de l'ASCO GI Cancers Symposium est l'une des plus importantes conférences internationales pour présenter et échanger sur les avancées les plus récentes, les plus innovantes et les plus prometteuses dans la recherche pour le traitement des cancers de la sphère digestive. Il est organisé chaque année par l'American Society of Clinical Oncology (ASCO), la principale organisation mondiale de recherche sur le cancer.

Darren Sigal, M.D., Directeur du programme d'oncologie gastro-intestinale au sein du Scripps MD Anderson Cancer Center à San Diego, États-Unis, médecin à la Scripps Clinic et investigateur principal de l'étude, dit :
« Nous sommes ravis d'observer un bon profil de tolérance ainsi que des signaux de bénéfice clinique chez les patients atteints d'un cancer du foie qui ont été traités avec ABX196 en association avec le nivolumab. La sélection de ces résultats suite à l'essai de phase 1/2 pour une présentation de poster au congrès de l'ASCO GI Cancers Symposium 2022 valide ces premières données prometteuses, générées dans la phase d'escalade de dose de cette étude. ABX196 est la première thérapie immunitaire hors inhibiteur de point de contrôle à être évaluée dans le CHC, activant la cellule iNKT, une cellule immunitaire anticancéreuse clé. Nous sommes impatients de présenter et de discuter ces résultats avec les experts de renommée internationale en oncologie lors du congrès de l'ASCO GI. »



Conformément à la politique officielle d'embargo de l'ASCO, les données cliniques et les conclusions détaillées de l'abstract seront publiées à partir du 18 janvier 2022. Abivax rendra les résultats de l'étude clinique publiquement disponibles dès que l'embargo aura été officiellement levé.

L'étude de phase 1/2 d'ABX196 administré en association avec l'inhibiteur de point de contrôle nivolumab chez les patients ayant déjà reçu un traitement contre le carcinome hépatocellulaire

L'essai clinique de phase 1/2 chez des patients souffrant de carcinome hépatocellulaire est en cours au Scripps MD Anderson Cancer Center à San Diego et au MD Anderson Cancer Center à Houston, deux centres américains d'excellence en oncologie. Dans cette étude, ABX196, un agoniste des lymphocytes *T Natural Killer invariants* (iNKT), est administré en association avec le nivolumab (Opdivo®, Bristol Myers Squibb) afin d'évaluer la tolérance et l'effet potentiellement bénéfique de ce traitement combiné. Des patients ne répondant pas aux inhibiteurs de point de contrôle sont inclus dans cet essai qui consiste en deux phases : une phase d'escalade de doses puis une phase d'extension.

Compte tenu de ces premiers résultats, la Société évalue actuellement les prochaines étapes du développement clinique d'ABX196 dans le CHC, en prenant également en considération la disponibilité des moyens financiers nécessaires ou l'opportunité de conclure un accord de licence.

À propos d'ABX196

ABX196 est un glycolipide synthétique, agoniste des lymphocytes T Natural Killer invariants (iNKT), se présentant sous une formulation liposomale. Un essai clinique de phase 1, conduit par Abivax chez des volontaires sains, a démontré une bonne tolérance ainsi qu'une puissante activation des cellules iNKT. Le potentiel d'ABX196 en oncologie a notamment été mis en évidence lors d'études précliniques : ABX196, qu'il soit utilisé seul ou en combinaison avec un inhibiteur de point de contrôle, a montré un effet thérapeutique statistiquement très significatif sur la réduction de la croissance tumorale (mesurée par IRM) et l'augmentation de la survie dans un modèle murin de CHC. Abivax détient les droits d'exploitation exclusifs d'ABX196 acquis auprès du Scripps Research, de l'Université de Chicago ainsi que de l'Université Brigham Young.

À propos d'Abivax (www.abivax.com)

Entreprise de biotechnologie en phase clinique, Abivax vise à moduler les voies physiologiques de l'inflammation et de l'immunologie pour traiter les patients atteints de maladies inflammatoires chroniques, d'infections virales et de cancers. Abivax est cotée sur le compartiment B d'Euronext (ISIN : FR0012333284 – Mémo : ABVX). Basée à Paris et Montpellier, Abivax a deux candidats médicaments en développement clinique, ABX464 dans le traitement des maladies inflammatoires chroniques sévères et ABX196 dans le traitement de l'hépatocarcinome. Pour plus d'informations sur la Société, visitez le site www.abivax.com/fr. Suivez-nous également sur Twitter @ABIVAX_.

Contacts

**Abivax
Communications**
Regina Jehle
regina.jehle@abivax.com
+33 6 24 50 69 63

**Public Relations France
Actifin**
Ghislaine Gasparetto
ggasparetto@actifin.fr
+33 6 21 10 49 24

**Investors
LifeSci Advisors**
Ligia Vela-Reid
lvela-reid@lifesciadvisors.com
+44 7413 825310

**Public Relations France
DGM Conseil**
Thomas Roborel de Climens
thomasdeclimens@dgm-conseil.fr
+33 6 14 50 15 84

**Press Relations & Investors Europe
MC Services AG**
Anne Hennecke
anne.hennecke@mc-services.eu
+49 211 529 252 22

**Public Relations USA
Rooney Partners LLC**
Jeanene Timberlake
jtimberlake@rooneypartners.com
+1 646 770 8858



AVERTISSEMENT

Le présent communiqué de presse contient des déclarations prospectives, des prévisions et des estimations (y compris le recrutement de patients) relatives à certains programmes de la Société. Bien que la Société considère que ses déclarations prospectives, prévisions et estimations sont fondées sur des hypothèses et des évaluations des risques, incertitudes et autres facteurs connus et inconnus jugés raisonnables, ces déclarations prospectives, prévisions et estimations peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés dans lesdites déclarations prospectives, prévisions et estimations. Une description de ces risques, aléas et incertitudes figure dans les documents déposés par la Société auprès de l'Autorité des marchés financiers au titre de ses obligations réglementaires, à l'instar de son Document d'Enregistrement Universel. En outre, les présentes déclarations prospectives, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué. Les lecteurs sont donc invités à ne pas s'y fier indûment. Abivax décline toute obligation d'actualisation de ces déclarations prospectives, prévisions ou estimations afin de refléter tout changement dont la Société aurait postérieurement connaissance, à l'exception de ce qui est requis par la législation. Ce communiqué de presse n'a qu'un but informatif, et les informations qui y sont contenues ne constituent pas une offre de vente ou la sollicitation d'une offre d'achat ou de souscription de titres de la Société dans toute juridiction, notamment en France. De même, il ne donne pas et ne doit pas être traité comme un conseil d'investissement. Il n'a pas non plus de lien avec les objectifs de placement, la situation financière ou les besoins particuliers de qui que ce soit. Il ne doit pas être considéré par quiconque comme un substitut à l'exercice de son propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans ce document sont sujettes à changement sans préavis. La diffusion de ce communiqué de presse peut être restreinte par certaines législations locales. Les destinataires de ce communiqué de presse sont tenus de s'informer sur les éventuelles restrictions auxquelles ils pourraient être contraints et, le cas échéant, de les respecter.