

ERYTECH renforce son portefeuille de brevets

- Brevet « ERY-ASP dans le traitement du cancer du pancréas » accordé en Europe
- Brevet « Procédé d'encapsulation » accordé en Inde

Lyon (France), le 2 juin 2014 - ERYTECH Pharma (Euronext Paris : FR0011471135 - ERYP), la société biopharmaceutique française qui développe des traitements innovants affaiblissant les tumeurs dans les leucémies aiguës et d'autres indications oncologiques ayant des besoins médicaux non satisfaits, annonce la délivrance de deux brevets clefs liés à son produit phare ERY-ASP.

Erytech a reçu récemment la notification de délivrance de l'Office Européen des Brevets pour un brevet clef couvrant l'utilisation d'ERY-ASP pour le traitement du cancer du pancréas. Ce brevet dénommé « Médicament pour le traitement du cancer du pancréas » avait été soumis fin 2007 et a été depuis délivré en Australie, en Israël et à Singapour. Pour mémoire, ERYTECH a obtenu début mai le feu vert de l'ANSM (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé) pour débiter une étude clinique de phase II avec ERY-ASP dans le cancer du pancréas. Les premiers patients de cette étude devraient être recrutés dans les tous prochains mois.

Par ailleurs, le brevet principal d'encapsulation d'ERYTECH a également été délivré récemment en Inde. Ce brevet dénommé « Procédé de Lyse / Rescelllement pour préparer des érythrocytes » est majeur pour la protection de toute la plateforme technologique et les produits d'ERYTECH. Avec cette délivrance supplémentaire, la technologie propriétaire d'ERYTECH bénéficie d'une vaste couverture internationale. Outre l'Inde, ce brevet déposé en 2004 a en effet été délivré en Europe, aux Etats-Unis, au Japon, en Chine, à Hong-Kong, en Australie et en Corée du Sud.

« Ces deux nouvelles délivrances de brevets renforcent la position de la propriété intellectuelle d'ERYTECH dans le monde et confirment l'exclusivité de notre technologie d'encapsulation dans les globules rouges pour le développement de nouveaux médicaments anticancéreux innovants à l'efficacité prolongée et au profil de sécurité renforcé », conclut Gil Beyen, Président Directeur Général d'ERYTECH.

ERYTECH participe au :

- Jefferies Global Healthcare Conference, 2-3 juin à New York
- Village des Actionnaires, 12 juin à Lyon
- French Life Science Days, 25-26 juin à New York

A propos du cancer du pancréas :

Le cancer du pancréas est une maladie dont les cellules tumorales se trouvent sur les tissus pancréatiques. Chaque année, environ 45 000 nouveaux patients sont diagnostiqués aux Etats-Unis et environ 80 000 en Europe. Selon l'*American Cancer Society*, le taux de survie n'est que de 20% à 1 an et de 6% à 10% à 5 ans. Le cancer du pancréas est ainsi le 4^{ème} cancer le plus meurtrier en Europe. De plus, son taux de mortalité reste l'un des seuls à ne pas diminuer dans le temps, passant, chez les hommes, de 7,8 en 2009 à 8 en 2013 pour 100 000 personnes et, chez les femmes, de 5,3 à 5,5 pour 100 000 personnes¹.

¹ Malvezzi M et al., *Annals of Oncology* 2013, 1-9

A propos d'ERYTECH et ERY-ASP/GRASPA® : www.erytech.com

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique française qui ouvre de nouvelles perspectives pour les patients atteints de cancers et, en particulier, de leucémies aiguës et de certaines tumeurs solides.

En encapsulant à l'intérieur des globules rouges une enzyme, l'asparaginase, ERYTECH développe ERY-ASP/GRASPA®, un traitement original qui « affame » les cellules cancéreuses pour les tuer, tout en réduisant significativement les effets secondaires afin de pouvoir traiter tous les patients, même les plus fragiles. Avec une Phase III en cours, ERY-ASP/GRASPA® est actuellement en fin de développement clinique en Europe dans la Leucémie Aiguë Lymphoblastique (LAL). Une Phase IIb est également en cours dans la Leucémie Aiguë Myéloïde (LAM). Aux Etats-Unis, le produit est actuellement en phase I/II dans la LAL.

Chaque année environ 50 000 patients sont atteints de LAL ou de LAM, les deux formes existantes de leucémies aiguës. A ce jour, plus de 80% des patients, notamment adultes et en rechute, ne peuvent recevoir les formes existantes de médicaments à base d'asparaginase.

Avec un profil présumé de tolérance supérieur, ERY-ASP visera ce segment de marché qui représente un potentiel d'1 milliard d'euros. ERYTECH a conclu deux partenariats de distribution en ce sens : l'un en Europe, pour la LAM et la LAL, avec Orphan Europe (groupe Recordati), l'un des principaux acteurs dans les médicaments orphelins, et le second en Israël, avec le groupe TEVA pour la LAL.

La Société développe par ailleurs des traitements dans les tumeurs solides et pour certaines indications orphelines. ERYTECH a lancé une étude de phase II dans le cancer du pancréas en Europe et explore d'autres indications cancéreuses. La société a obtenu une désignation de maladie orpheline pour ERY-ASP/GRASPA® dans la LAL, la LAM et le cancer du pancréas, à la fois en Europe et aux Etats-Unis. ERYTECH dispose enfin de ses propres sites de production, déjà opérationnels à Lyon et à Philadelphie.

ERYTECH est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (Code ISIN : FRO011471135, mnémo : ERYP) et fait partie des indices CAC All Shares, CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Small, CAC Mid&Small, CAC All Tradable et Next Biotech. Les actions ERYTECH sont éligibles au dispositif fiscal PEA-PME.

Déclarations prospectives

Ce document contient des déclarations prospectives et des estimations à l'égard de la situation financière, des résultats des opérations, de la stratégie, des projets et des futures performances d'ERYTECH Pharma et du marché dans 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. Elles comprennent toutes les questions qui ne sont pas des faits historiques. 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. Par conséquent, les résultats réels, conditions financières, performances ou réalisations d'ERYTECH Pharma, ou les résultats de l'industrie, peuvent s'avérer sensiblement différents des résultats, performances ou réalisations futurs tels qu'ils sont exprimés ou sous-entendus par ces déclarations, prévisions et estimations. Les documents déposés par ERYTECH Pharma auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (www.amf-france.org), également disponibles sur notre site internet (www.erytech.com) 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 de la publication du présent document. ERYTECH Pharma 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 française.

Contacts

ERYTECH

Gil Beyen

Président Directeur Général

Pierre-Olivier Goineau

Vice-Président, Directeur Général Délégué

Tél : 04 78 74 44 38

investors@erytech.com

NewCap.

Relations Investisseurs et Presse

Julien Perez / Emmanuel Huynh

Tél : 01 44 71 98 52

erytech@newcap.fr

