



Aelis Farma a conclu 2023 atteignant avec succès ses objectifs clés qui permettent de garder le cap annoncé pour l'année cruciale que sera 2024.

Pier Vincenzo Piazza

Directeur Général d'Aelis Farma

Mesdames, Messieurs, chers actionnaires,

L'année 2023 a été parsemée d'avancées significatives des développements non-cliniques et cliniques de nos deux candidats-médicaments AEF0117 et AEF0217, les pionniers de la nouvelle génération de médicaments d'Aelis Farma, les CB₁-SSi. Ces réussites nous ont permis de vous démontrer notre capacité à délivrer en respectant les jalons de développement annoncés au marché depuis notre introduction en bourse en 2022.

Pour **AEF0117**, plusieurs faits marquants se dégagent. D'abord, la publication en juin 2023, d'un article dans *Nature Medicine* décrivant tous les effets cliniques et non cliniques connus de AEF0117 validant de surcroît la nouvelle classe pharmacologique des CB₁-SSi. Puis, des avancées très significatives de la phase 2b évaluant l'efficacité de AEF0117 pour le traitement de l'addiction au cannabis : la recommandation positive du comité évaluant la sécurité de AEF0117 à mi-parcours et la fin du recrutement de 333 patients dans cette étude. Enfin, les résultats positifs de l'ensemble des études de toxicité et de développement pharmacologique permettront le passage en phase 3 dès le succès de la phase 2b.

Pour **AEF0217**, beaucoup d'efforts ont été déployés pour garantir le bon avancement de l'étude de phase 1/2 chez des personnes avec une trisomie 21. Cette étude évaluant principalement la sécurité de AEF0217 dans cette population fragile permettra de démarrer au S2 2024 une étude multicentrique de

phase 2b évaluant l'efficacité de AEF0217 pour le traitement des déficits cognitifs de la trisomie 21. Nous progressons également dans l'identification de nouvelles indications thérapeutiques pour AEF0217. De nouvelles données précliniques ouvrent des perspectives prometteuses, notamment dans le traitement de certaines formes génétiques d'autisme.

Enfin, notre **plateforme propriétaire** nous a permis d'identifier plusieurs CB₁-SSi avec des nouvelles propriétés qui permettent de cibler un plus large éventail de maladies impliquant le récepteur CB₁.

En préparant 2024, nous avons étoffé nos équipes et notamment nommé Arsène Guekam au poste de Chief Corporate Development Officer. Sa connaissance approfondie des marchés financiers et des tendances sectorielles est un grand atout pour l'essor d'Aelis Farma. Cette année, notre principale ambition est de respecter le calendrier des études cliniques : fin de l'étude de phase 1/2 avec AEF0217 au premier trimestre 2024 et premiers résultats de la phase 2b avec AEF0117 vers mi-2024. Nous conservons aussi l'ambition de rentrer un troisième CB₁-SSi en développement pour fin 2024. Grâce aux compétences de nos équipes et à votre soutien, nous sommes convaincus d'atteindre ces objectifs, et de devenir un acteur de premier plan dans le domaine du traitement des maladies du cerveau.

CHIFFRES CLÉS

25,5 M€

trésorerie
au 30.06.2023

Visibilité financière
assurée jusqu'à fin

2025

Une équipe R&D
expérimentée de

22 scientifiques



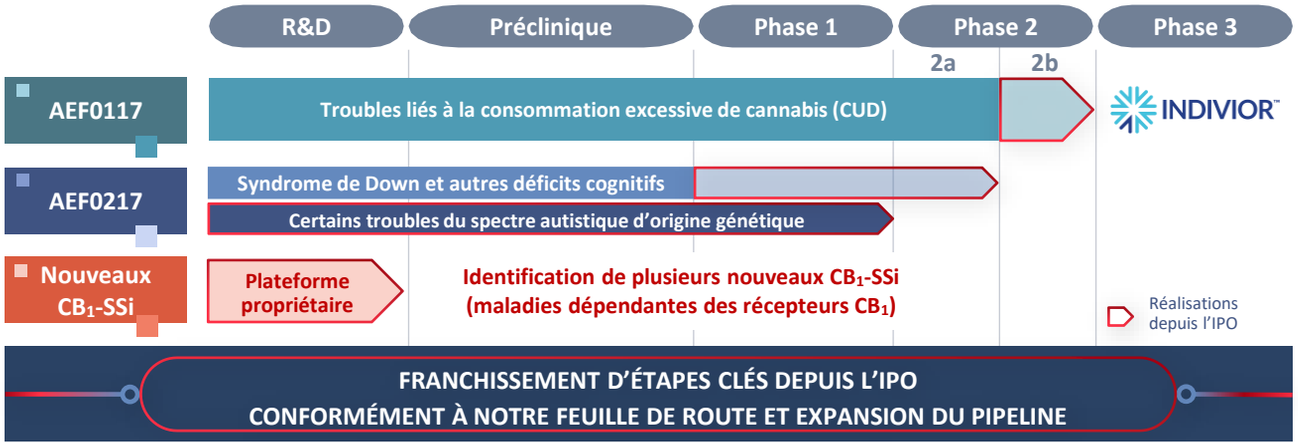
Plus d'informations : www.aelisfarma.com

Retrouvez nos actualités et bénéficiez de contenus enrichis

Posez-nous vos questions en envoyant un courriel à l'adresse e-mail : aelisfarma@newcap.eu



NOTRE PIPELINE DE CANDIDATS-MÉDICAMENTS INNOVANTS



UNE FEUILLE DE ROUTE AMBITIEUSE ET CRÉATRICE DE VALEUR

Nos réalisations et les prochaines étapes clés

AEF0117

- Phase 2b pour le traitement de l'addiction au cannabis. Coordination assurée par le Pr. Levin (Université de Columbia) :
 - ✓ Fin du recrutement de 333 patients dans 11 centres aux États-Unis (décembre 2023)
 - ✓ 1^{ers} résultats attendus mi-2024
- Option de licence avec
 - ✓ A l'issue de la phase 2b, si l'option est exercée, Aelis est éligible à percevoir :
 - 100 M\$** droit de licence
 - Jusqu'à **340 M\$** de paiements
 - 12% à 20%** de redevances sur les ventes nettes
- Réussite des développements non-cliniques
 - ✓ AEF0117 : prêt à entrer en étude clinique de phase 3 après les résultats positifs de la phase 2b

Article dans *Nature Medicine*

AEF0217

- Déficits cognitifs de la Trisomie 21
 - ✓ Poursuite de l'étude de phase 1/2 chez des sujets porteurs de trisomie 21
 - ✓ Développement clinique en partenariat avec l'Institut de Recherches Médicales de l'Hôpital del Mar (IMIM)
- Identification d'une deuxième indication
 - ✓ Indications précliniques prometteuses pour le traitement des déficits cognitifs de certaines formes génétiques d'autisme

Webinaire

Présentation des avancées et perspectives

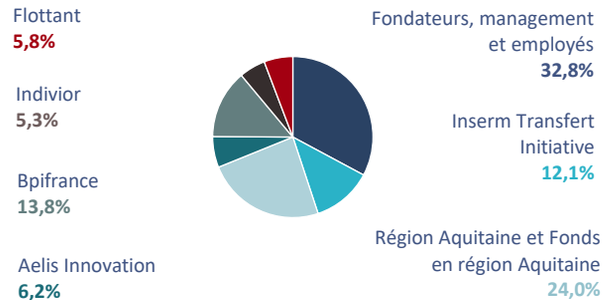
REGARDER LE WEBINAIRE DU 25 JAN. 2024

AELIS EN BOURSE

PLACE DE COTATION Euronext Paris Compartiment B	COURS DE BOURSE 13,10 € le 31.12.2023
MNÉMONIQUE / ISIN AELIS / FR00144007ZB4	CAPITALISATION BOURSIÈRE 174 M€ le 31.12.2023

[Suivre le cours de bourse](#)

L'ACTIONNARIAT au 31.12.2023



CONTACTS

Aelis Farma | Pier Vincenzo Piazza | Directeur Général | contact@aelisfarma.com

NewCap | Communication Financière et Relations Investisseurs | aelis@newcap.eu | +33 1 44 71 94 92