

TME PHARMA FOURNIT UNE MISE À JOUR DU NOMBRE D'ACTIONS ET DE BONS DE SOUSCRIPTIONS EN CIRCULATION SUITE À LA PREMIÈRE PÉRIODE D'EXERCICE DES BONS DE SOUSCRIPTION Y

- **Exercice de 974 365 Bons de souscription Y résultant en l'émission de 389 746 nouvelles actions ordinaires et 389 746 Bons de souscription Z**

Berlin, Allemagne, le 23 janvier 2024, 18h00 CET - TME Pharma N.V. (Euronext Growth Paris : ALTME), société de biotechnologie spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement du cancer en ciblant le microenvironnement tumoral (TME), fournit une mise à jour du nombre d'actions ordinaires, de Bons de souscription d'actions Y et de Bons de souscription d'actions Z en circulation suite à l'exercice de 974 365 Bons de souscription d'actions Y pour 97 436,50 € au cours de l'achèvement de la première période d'exercice des Bons de souscription d'actions Y.

Au cours de cette première période d'exercice, du 10 au 16 janvier 2024, cinq Bons de souscription d'actions Y ont permis à leur détenteur de souscrire à deux ABSA Z, chacune coûtant 0,25 € et composée d'une action ALTME et d'un Bon de souscription d'actions Z.

Suite à ces exercices, 389 746 nouvelles actions ordinaires et 389 746 Bons de souscription d'actions Z ont été émis par *TME Pharma* et réglés et livrés aujourd'hui. Les nombres suivants de titres de *TME Pharma* sont donc émis et en circulation :

- Actions ordinaires de l'ALTME (ISIN : NL0015000YE1) : 17 710 591
- Bons de souscription d'actions Y (ISIN : NL0015001SS1) : 9 851 163
- Bons de souscription d'actions Z (ISIN : NL0015001SR3) : 389 746

La seconde et dernière période d'exercice des Bons de souscription d'actions Y s'étendra du 12 au 16 février 2024. Les Bons de souscription d'actions Y qui n'auront pas été exercés au plus tard à la fin de la période d'exercice deviendront caducs et sans valeur.

La première période d'exercice des Bons de souscription d'actions Z s'étendra du 26 février au 22 mars 2024, avec un règlement livraison le 29 mars 2024. Les Bons de souscription d'actions Z pourront être exercés jusqu'en juin 2025.

Informations complémentaires

Les caractéristiques, les termes et conditions et la dilution résultant de la transaction sont résumés dans les communiqués de presse publiés respectivement le 24 novembre et le 28 novembre, 2023 et dans la section dédiée à l'émission de droits du site web de *TME Pharma*.

Dilution

Le tableau ci-dessous résume la dilution due aux nouvelles actions ordinaires émises aujourd'hui et le potentiel de dilution supplémentaire maximum pour un investisseur qui n'a PAS participé à la transaction si tous les Bons de souscription d'actions Y restants et tous les Bons de souscription d'actions Z potentiels sont exercés. Les actionnaires qui ont participé pleinement à la transaction, c'est-à-dire qui ont acheté les ABSA Y et exercé par la suite les Bons de souscription Y et Z, ne seront pas dilués par cette transaction.

Description	Actions à émettre	Total des actions en circulation	Dilution (cumulée)	L'actionnaire possédant 1% le 22 janvier 2024 détiendrait alors
Actions en circulation au 22 janvier 2024	-	17 320 845	-	1%
Actions émises le 23 janvier 2024 suite à l'exercice de 974 365 BSA Y	389 746	17 710 591	2,20%	0,98%
Exercice de tous les BSA Y restants (au plus tard le 16 février 2024)	3 940 465	21 651 056	20,00%	0,80%
Exercice des BSA Z (au plus tard le 20 juin 2025)	5 412 764	27 063 820	36,00%	0,64%

Pour plus d'informations, merci de contacter :

TME Pharma N.V.

Aram Mangasarian, Ph.D., Président Directeur Général
Tél. +49 (0) 30 726 247 0
investors@tmepharma.com

Relations avec les investisseurs et médias :

LifeSci Advisors

Guillaume van Renterghem
Tél. +41 (0) 76 735 01 31
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

NewCap

Arthur Rouillé
Tél. +33 (0) 1 44 71 00 15
arouille@newcap.fr

À propos de TME Pharma

TME Pharma est une société au stade clinique spécialisée dans le développement de nouvelles thérapies pour le traitement des cancers les plus agressifs. Le portefeuille de produits en oncologie développé par *TME Pharma* vise à agir sur le microenvironnement tumoral et le cycle immunitaire du cancer en brisant les barrières de protection de la tumeur contre le système immunitaire du patient et en bloquant la réparation tumorale. *TME Pharma* développe une approche unique, reposant sur la neutralisation de chimiokines spécifiques du microenvironnement tumoral, pouvant être utilisée en combinaison avec d'autres approches thérapeutiques afin d'affaiblir les défenses de la tumeur et renforcer l'effet du traitement. *TME Pharma* évalue actuellement son principal candidat médicament, le NOX-A12, au sein de l'essai clinique GLORIA, chez des patients atteints d'un cancer du cerveau récemment diagnostiqué et ne pouvant pas bénéficier cliniquement d'une chimiothérapie standard. Les données principales issues du traitement des trois cohortes de l'étude d'escalade de dose GLORIA, où NOX-A12 était associé à une radiothérapie, ont permis de mettre en évidence une réduction constante des tumeurs et des réponses tumorales avérées dans cette population de patients. Des bras d'expansion de l'étude GLORIA visent par ailleurs à évaluer la sécurité et l'efficacité de la combinaison du NOX-A12 avec d'autres traitements, pour lesquels les résultats intermédiaires de la triple combinaison de NOX-A12, de la radiothérapie et du bevacizumab suggèrent des réponses potentiellement plus fortes et plus pérennes, ainsi qu'une amélioration de la survie. L'association du NOX-A12 et de la radiothérapie a reçu le statut de médicament orphelin pour le traitement du glioblastome aux États-Unis et pour le traitement du gliome en Europe. En parallèle, *TME Pharma* a publié les données finales de son essai clinique évaluant l'association du NOX-A12 et du Keytruda®, montrant un profil de survie globale et de sécurité encourageant chez des patients atteints de cancer colorectal et pancréatique métastatique. Ces données ont été publiées dans le *Journal for ImmunoTherapy of Cancer* en octobre 2021. *TME Pharma* et MSD/Merck ont également initié leur deuxième collaboration clinique afin de mener une étude de phase 2, OPTIMUS, pour évaluer plus précisément la sécurité et l'efficacité de NOX-A12 en association avec le Keytruda® de Merck et deux régimes de chimiothérapie différents en traitement de deuxième ligne chez des patients atteints de cancer du pancréas métastatique. Le design de l'essai a été approuvé en France, en Espagne et aux États-Unis. Le deuxième candidat médicament de la société en phase clinique, le NOX-E36, vise à agir sur le système immunitaire inné. *TME Pharma* envisage de poursuivre le développement clinique de ce produit dans plusieurs indications de tumeurs solides. Plus d'informations sont disponibles sur : www.tmepharma.com.

TME Pharma® et le logo de *TME Pharma* sont des marques déposées.

Keytruda® est une marque déposée de Merck Sharp & Dohme Corp.

Visitez les comptes [LinkedIn](#) et [Twitter](#) de *TME Pharma*.

À propos de l'étude GLORIA

GLORIA (NCT04121455) est une étude d'escalade de dose de phase 1/2 menée par *TME Pharma* évaluant le NOX-A12 en association avec la radiothérapie, en traitement de première ligne chez des patients souffrant de glioblastome (cancer du cerveau), partiellement ou non-réséqué et présentant un promoteur MGMT non-méthylé (résistant aux chimiothérapies standards). GLORIA évalue par ailleurs, via trois bras de traitement additionnels distincts, la sécurité et l'efficacité de plusieurs schémas de combinaison du NOX-A12 : A) en combinaison avec la radiothérapie chez des patients

ayant subi une résection complète de la tumeur ; B) en combinaison avec la radiothérapie et le bevacizumab; et C) en combinaison avec la radiothérapie et le pembrolizumab.

À propos de l'étude OPTIMUS

OPTIMUS (NCT04901741) est une étude de phase 2 ouverte, menée par *TME Pharma* et contenant deux bras de traitement pour l'évaluation du NOX-A12 en association avec le pembrolizumab et l'irinotecan nano-liposomal/5-FU/leucovorine ou la gemcitabine/nab-paclitaxel chez des patients atteints de cancer pancréatique métastatique à microsatellites stables.

Déclarations prospectives

Toute traduction de communiqué de presse dans une autre langue que l'anglais est uniquement destinée à faciliter la compréhension du public non-anglophone. La société a tenté de fournir une traduction précise du texte original en anglais mais, en raison des nuances de traduction d'une langue à l'autre, de légères différences peuvent subsister. Ce communiqué comprend certaines informations qui contiennent des « déclarations prospectives ». Ces déclarations prospectives sont basées sur les prévisions actuelles de *TME Pharma* et sont soumises à des incertitudes, des risques et des hypothèses inhérents qui sont difficiles à prévoir. Les facteurs susceptibles d'entraîner des différences par rapport aux résultats actuels comprennent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de médicaments oncologiques, notamment les essais cliniques, le calendrier et la capacité de *TME Pharma* à obtenir les autorisations réglementaires pour NOX-A12 ainsi que pour tout autre candidat médicament. *TME Pharma* ne prend aucun engagement quant à la mise à jour des informations et déclarations prospectives, qui ne représentent que l'état des choses le jour de la publication.