

## OSE Immunotherapeutics publie ses résultats semestriels Et fait le point sur ses avancées

- Résultats finaux positifs de phase 3 pour Tedopi® dans le cancer du poumon non à petites cellules après échec des traitements par checkpoint inhibiteur.
- Résultats positifs de l'étape d'escalade de dose de l'essai de Phase 1 de BI 765063 (sur l'axe CD47/SIRPα) en monothérapie et en combinaison avec ezabelimab (anti-PD-1) dans les tumeurs solides avancées.
- Démarrage de deux essais cliniques de Phase 2 avec OSE-127/S95011 dans le syndrome de Sjögren (Servier promoteur) et dans la rectocolite hémorragique (OSE promoteur).
- Démarrage de deux essais cliniques de Phase 2 avec Tedopi® en combinaison avec un checkpoint inhibiteur dans le cancer du poumon non à petites cellules et dans le cancer de l'ovaire, en collaboration avec des groupes experts en oncologie.
- Accord de licence mondiale avec Veloxis sur FR104 dans toutes les indications de transplantation pour un montant potentiel jusqu'à 315 millions d'euros.
- Financements non dilutifs de 11 millions d'euros liés aux partenariats pharmaceutiques et de 6,9 millions d'euros de financement public.
- OSE Immunotherapeutics organise un "R&D Day" avec présence physique et virtuelle le 12 octobre à 16 heures.
- Conférence téléphonique en [live webcast](#) aujourd'hui à 18 heures 30.

**Nantes, le 21 septembre 2021 - 18 heures – OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE)** annonce ses résultats financiers semestriels au 30 juin 2021 et fait le point sur les avancées clés de la Société au cours du 1<sup>er</sup> semestre.

Alexis Peyroles, Directeur général d'OSE Immunotherapeutics, commente : *"Le premier semestre 2021 a été marqué par des avancées cliniques majeures avec, d'une part, des données et des résultats prometteurs et, d'autre part, le démarrage de nouvelles études cliniques. Nous avons par ailleurs consolidé notre trésorerie avec des financements non dilutifs pour faire des nouveaux investissements en R&D, moteur de nos découvertes thérapeutiques pour identifier des nouveaux traitements innovants et répondre à des patients à fort besoin médical en immuno-oncologie et dans les indications auto-immunes.*

*Les résultats positifs finaux de l'essai de phase 3 de Tedopi® dans le cancer du poumon non à petites cellules chez les patients en seconde résistance aux checkpoints inhibiteurs immunitaires présentés à l'ESMO, dont*

*un bénéfice clinique prometteur et un bon profil de tolérance, étaièrent nos discussions avec la FDA et l'EMA sur la meilleure voie réglementaire et les prochaines étapes vers un enregistrement potentiel du produit. En parallèle, nous avons élargi le développement de Tedopi® avec deux essais en combinaison avec un inhibiteur PD-1 menés sous la promotion de partenaires cliniques dont un essai chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules en résistance secondaire aux checkpoints, et l'autre essai dans le cancer de l'ovaire.*

*Cette première partie de l'année a positionné OSE comme l'un des acteurs clés dans le domaine prometteur du récepteur CD47 dans les tumeurs solides. Des données encourageantes de l'inhibiteur SIRPα en combinaison avec l'anti-PD-1 BI 754091, présentées à l'ASCO et à l'ESMO, soutiennent l'étape d'expansion de l'essai clinique de phase 1 qui vise à démontrer la pertinence d'une combinaison comme une stratégie thérapeutique potentielle dans les tumeurs solides.*

*OSE reste un partenaire de choix pour les sociétés pharmaceutiques et nous avons conclu un nouvel accord de licence avec Veloxis, leader dans le domaine de la transplantation, pour développer, fabriquer et commercialiser FR104 dans toutes les indications de transplantation.*

*Enfin, nous avons renforcé notre trésorerie grâce à des paiements d'étapes de nos partenaires pharmaceutiques, à des financements publics et à un financement de la Banque Européenne d'Investissements reçu en juillet 2021, ce qui nous permet d'assurer une visibilité financière jusqu'au troisième trimestre 2022 ».*

## **AVANCEES ET RESULTATS CLINIQUES EN IMMUNO-ONCOLOGIE ET DANS LES MALADIES AUTO-IMMUNES**

***Tedopi®, combinaison de néo-épitopes pour une activation spécifique des lymphocytes T : résultats positifs finaux de la phase 3 dans le cancer du poumon non à petites cellules ; démarrage de deux phases 2 en combinaison avec un checkpoint inhibiteur***

- **Les résultats positifs finaux de l'étude clinique de phase 3 de Tedopi®, Atalante-1, ont été présentés le 20 septembre au congrès 2021 de l'ESMO (European Society for Medical Oncology).** Les données ont montré une survie globale améliorée de façon statistiquement significative, un ratio bénéfice/risque favorable et une bonne qualité de vie chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules, en résistance secondaire aux checkpoints inhibiteurs immunitaires. A partir de ce bénéfice clinique prometteur et de ce bon profil de tolérance, OSE Immunotherapeutics va poursuivre ses discussions avec les agences réglementaires américaine et européenne ('Food & Drug Administration' et 'European Medicines Agency') sur la meilleure stratégie réglementaire et les prochaines étapes à mener pour enregistrer Tedopi® dans les deux territoires, tout en évaluant comment ces résultats positifs pourraient soutenir cet objectif.
- **En mai, une étude clinique de phase 2 a démarré dans le cancer du poumon non à petites cellules, promue et menée par FoRT, une fondation italienne en oncologie.** Cette étude vise à évaluer Tedopi® en combinaison avec un checkpoint inhibiteur, Opdivo® (nivolumab), versus Tedopi® en combinaison avec une chimiothérapie, versus une chimiothérapie seule en seconde ligne de traitement chez des

patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules, après une première ligne de chimio-immunothérapie.

- **En août, la première patiente a été randomisée dans la phase 2 clinique 'TEDOVA » dans le cancer de l'ovaire, promue et menée par ARCAGY-GINECO.** Cette étude vise à évaluer Tedopi® en traitement de maintenance, seul ou en combinaison avec un checkpoint inhibiteur immunitaire anti-PD-1, Keytruda® (pembrolizumab), versus le traitement de référence chez des patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire en situation de première ou de deuxième rechute platine sensible, dont la maladie est contrôlée après chimiothérapie avec platine et ayant déjà reçu un traitement par bevacizumab et inhibiteur de PARP.
- **Phase 2 clinique en cours dans le cancer du pancréas, 'TEDOPaM', promue et menée par le groupe coopérateur en oncologie GERCOR :** en raison de la pandémie COVID-19, le recrutement de nouveaux patients avait été suspendu temporairement en mars 2020. Après une revue des données collectées avant fin mars 2020 selon le protocole initial (Tedopi® seul ou en combinaison avec Opdivo® versus chimiothérapie par FOLFIRI), le Comité indépendant d'experts scientifiques de l'essai (IDMC, « Independent Data Monitoring Committee ») avait recommandé d'arrêter l'évaluation du traitement par Opdivo® en combinaison avec Tedopi® et d'introduire un bras de traitement par chimiothérapie (FOLFIRI) en combinaison avec Tedopi®. Les inclusions ont repris au 2<sup>ème</sup> trimestre 2021 selon un protocole amendé comparant Tedopi® en combinaison avec FOLFIRI versus FOLFIRI, après traitement par FOLFIRINOX.

***BI 765063 (OSE-172), checkpoint inhibiteur myéloïde développé en partenariat avec Boehringer Ingelheim : des résultats prometteurs de la phase 1 clinique d'escalade de dose***

- Les données d'escalade de dose (Etape 1) de l'essai de phase 1 présentées à l'ASCO (juin 2021) et à l'ESMO (septembre 2021) de BI 765063 en monothérapie et en combinaison avec l'anti-PD-1 BI 745091 (ezabenlimab) montrent une bonne tolérance du produit et une activité clinique prometteuse, dont une réponse partielle en monothérapie et trois réponses partielles en combinaison chez des patients atteints de tumeurs solides avancées et lourdement prétraités.

***OSE-127, anticorps monoclonal ciblant le récepteur IL-7, développé en partenariat avec Servier : démarrage d'une phase 2 dans le syndrome de Sjögren (sponsor Servier) et phase 2 clinique en cours dans la rectocolite hémorragique (sponsor OSE)***

- En janvier, la Société a reçu un paiement d'étape de 1,3 million d'euros de Bpifrance dans le cadre du programme collaboratif EFFIMab consacré au développement clinique d'OSE-127/S95011.
- Le premier patient a été inclus en août dans l'essai de phase 2 évaluant l'efficacité et la tolérance d'OSE-127/S95011 dans le syndrome de Sjögren (promotion Servier).
- Dans le cadre de leur accord collaboration, l'inclusion de ce premier patient dans la phase 2 dans le syndrome de Sjögren a déclenché un paiement d'étape de 5 millions d'euros de Servier à OSE Immunotherapeutics.

- En parallèle, une autre phase 2 est menée par OSE Immunotherapeutics dans la rectocolite hémorragique dont le premier patient a été inclus fin 2020. Les données de l'essai sont attendues au deuxième semestre 2022.

***FR104, anticorps monoclonal antagoniste de CD28 : accord de licence avec Veloxis dans la transplantation***

- En avril, OSE Immunotherapeutics a annoncé un accord de licence qui concède à Veloxis Pharmaceuticals les droits mondiaux pour développer, fabriquer et commercialiser FR104 dans toutes les indications de transplantation. Selon cet accord, la Société pourra recevoir jusqu'à 315 millions d'euros de Veloxis en paiements d'étapes potentiels, dont un paiement de 7 millions d'euros versé à la signature, ainsi que des redevances échelonnées sur les futures ventes potentielles.
- FR104 est en cours d'évaluation dans une phase 1/2 clinique dans la transplantation rénale depuis décembre 2020. Cette étude est menée dans le cadre d'un accord de collaboration entre OSE Immunotherapeutics et le Centre Hospitalier de Nantes, promoteur de l'étude.

***CoVepiT, vaccin multi-cibles de seconde génération contre la COVID-19, développé à base d'épitopes optimisés de SARS-CoV-2 : démarrage d'une phase 1/2 clinique puis suspension temporaire et volontaire des inclusions dans l'essai***

- En avril, un essai clinique de phase 1/2 a démarré pour évaluer la tolérance et l'immunogénicité du vaccin CoVepiT chez 48 adultes volontaires sains.
- En juillet, l'Investigatrice principale de l'essai a rapporté un nombre limité d'effets indésirables de grade 1 et un effet indésirable de grade 2, en particulier des nodules persistants au point d'injection. Par mesure de précaution, et en accord avec le Comité en charge de l'évaluation de la sécurité de l'essai (Safety Monitoring Board), OSE Immunotherapeutics a décidé de suspendre volontairement le recrutement et les administrations dans l'essai et d'évaluer l'évolution de ces nodules avant de déterminer la meilleure voie à suivre pour le développement du produit dans la population ciblée. La Société analyse toutes les données disponibles pour décider de la future stratégie de développement de CoVepiT.

**AVANCÉES DE TROIS PROGRAMMES AU STADE PRÉCOCE DE DÉVELOPPEMENT EN IMMUNO-ONCOLOGIE ET DANS L'INFLAMMATION – DONNÉES PRÉSENTÉES AU CONGRES 2021 DE L'AACR (AMERICAN ASSOCIATION OF CANCER RESEARCH)**

***Nouvelle cible de point de contrôle myéloïde, CLEC-1 (parmi les récepteurs CLR – C-type lectin receptors), et des premiers anticorps monoclonaux antagonistes de CLEC-1 bloquant le signal « Don't Eat Me »***

- Les données présentées montrent que CLEC-1 inhibe la phagocytose des cellules tumorales et agit en synergie avec les anticorps monoclonaux cytotoxiques, à la fois dans les tumeurs hématologiques et solides, et freine la présentation croisée des antigènes des cellules dendritiques.

**BiCKI®-IL-7, un traitement bispécifique innovant associant un anti-PD-1 et la cytokine IL-7**

- Les données présentées valident le fort potentiel thérapeutique d’une activation des signaux IL-7 pour renforcer le traitement PD-1 et prévenir l’immuno-résistance en désarmant les fonctions suppressives des cellules T régulatrices. Le bispécifique BiCKI®IL-7 variant peut préférentiellement délivrer et activer la voie IL-7 dans les lymphocytes T réactifs contre la tumeur, limitant ainsi le risque d’immunotoxicité des combinaisons d’immunothérapies.

**OSE-230, un traitement anticorps monoclonal agoniste qui déclenche la résolution de l’inflammation**

- L’article publié dans « [Science Advances](#) » est la première publication revue par des pairs à décrire un anticorps monoclonal agoniste, OSE-230, qui déclenche des mécanismes pro-résolutifs des neutrophiles et des macrophages dans un contexte d’inflammation chronique. Cette découverte ouvre à OSE-230 des pistes de développement dans plusieurs indications d’inflammation chronique comme les maladies inflammatoires de l’intestin, du poumon ou du rein, l’arthrite ou le diabète de type 1. Par ailleurs, les données présentées montrent pour la première fois le potentiel thérapeutique d’activation des programmes pro-résolutifs avec des anticorps monoclonaux agonistes anti-ChemR23 pour limiter l’inflammation chronique dans le micro-environnement tumoral et freiner le développement de métastases.

*OSE Immunotherapeutics organise un “R&D Day” Immuno-oncologie le 12 octobre 2021 (16:00 – 19:00 CET) avec présence physique (Paris) et virtuelle.*

*L’événement présentera le rôle scientifique de premier plan d’OSE en immuno-oncologie et son portefeuille de candidats précliniques « first-in-class », et proposera une revue détaillée de ses produits leaders, Tedopi® et BI 765063.*

**RÉSULTATS FINANCIERS SEMESTRIELS**

Chiffres clés des comptes consolidés semestriels 2021 :

<i>En milliers d’euros</i>	30 juin 2021	30 juin 2020
Résultat opérationnel	(11 580)	(7 085)
Résultat net consolidé	(11 488)	(3 114)
<i>En milliers d’euros</i>	30 juin 2021	31 décembre 2020
Trésorerie disponible	27 264	29 368
Total bilan consolidé	98 214	96 973

Au 30 juin 2021, la trésorerie disponible s’élevait à 27,3 M€, assurant une visibilité financière jusqu’au 3<sup>ème</sup> trimestre 2022.

Au cours du premier semestre 2021, OSE Immunotherapeutics a consolidé sa trésorerie avec :

- 1,3 M€ déclenché à l'atteinte de paiement d'étape clé dans le cadre du projet collaboratif EFFIMab sur OSE-127/S95011, financé par Bpifrance ;
- 7 M€ reçus à la signature du contrat de licence global en transplantation sur FR104 avec Veloxis ;
- 5,6 M€ d'aides de Bpifrance pour financer le développement de CoVepiT.

Par ailleurs, en juillet 2021 la Société a perçu 10 M€ au titre de la première tranche du prêt de 25 M€ accordés de la Banque Européenne d'Investissements.

Cette trésorerie permettra à OSE Immunotherapeutics de financer ses coûts de développement clinique ainsi que les travaux de recherche sur les produits plus précoces.

Le chiffre d'affaires de la Société au 30 juin 2021 s'élevait à 9 M€, lié principalement à la signature du contrat avec Veloxis et à la refacturation des coûts de développement d'OSE-172/BI765063 à Boehringer Ingelheim.

Sur le semestre, la Société a enregistré un résultat net consolidé de -11,5 M€.

Les charges courantes d'exploitation s'élèvent à 20,6 M€ (contre 12,9 M€ sur S1 2020) dont 84 % dédiés à la R&D, en lien avec le développement du portefeuille produits.

*OSE Immunotherapeutics tiendra une conférence téléphonique à l'attention des analystes le 21 septembre à 18 h 30 pour présenter les avancées du premier semestre 2021.*

*Le direct de la conférence sera disponible au lien suivant :*

[https://channel.royalcast.com/landingpage/oseimmunotherapeutics-en/20210921\\_1/](https://channel.royalcast.com/landingpage/oseimmunotherapeutics-en/20210921_1/)

*Une réécoute de la conférence sera disponible sur le site de la Société :*

<https://ose-immuno.com/>

Le Conseil d'administration du 21 septembre 2021 a arrêté les comptes semestriels de la Société au 30 juin 2021. Le Rapport Financier Semestriel (information réglementée) est disponible sur son site internet : <https://ose-immuno.com/investisseurs/>. Les états financiers du premier semestre 2021 ont fait l'objet d'un examen limité par les Commissaires aux Comptes de la Société.

## À PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie intégrée qui développe des immunothérapies innovantes, en direct ou via des partenariats, pour l'activation et la régulation immunitaire en immuno-oncologie et dans les maladies auto-immunes. La recherche et développement en immunologie de la Société repose sur 3 plateformes : Vaccins à base de cellules T, Immuno-Oncologie (cibles myéloïdes), Auto-Immunité & Inflammation. Son portefeuille clinique et préclinique de premier plan est équilibré et présente un profil de risque diversifié :

### Plateforme Vaccins

- **Tedopi**<sup>®</sup> (combinaison innovante de néo-épitopes) : produit le plus avancé de la Société ; résultats positifs finaux de la Phase 3 (Atalante 1) dans le cancer du poumon avancé (Non-Small Cell Lung Cancer) chez les patients en résistance secondaire après checkpoints inhibiteurs.  
En Phase 2 dans le cancer du pancréas (TEDOPaM, promotion GERCOR).  
En Phase 2 dans le cancer de l'ovaire en combinaison avec pembrolizumab (TEDOVA), promotion ARCAGY-GINECO.  
En Phase 2 dans le cancer du poumon non à petites cellules en combinaison avec nivolumab, promotion fondation FoRT.
- **CoVepiT** : vaccin prophylactique de seconde génération contre la COVID-19, développé à partir d'épitopes optimisés du SARS-CoV-2 contre les variants actuels et futurs. Résultats positifs en préclinique et ex vivo chez l'homme. Suspension volontaire et temporaire de la Phase 1 clinique en cours (juillet 2021).

## Plateforme Immuno-Oncologie

- **BI 765063** (OSE-172, anticorps monoclonal anti-SIRPα sur l'axe SIRPα/CD-47) : développé en partenariat avec Boehringer Ingelheim dans les tumeurs solides avancées ; résultats positifs de la Phase 1 d'escalade de dose en monothérapie et en combinaison avec ezabemimab (antagoniste de PD1) ; Phase 1 d'expansion ouverte au screening.
- **CLEC-1** (nouvelle cible de point de contrôle myéloïde) : identification d'anticorps monoclonaux antagonistes de CLEC-1 bloquant le signal "Don't Eat Me" qui augmentent à la fois la phagocytose des cellules cancéreuses par les macrophages et la capture d'antigènes par les cellules dendritiques.
- **BiCKI®** : plateforme de protéines de fusion bispécifiques construite autour d'une ossature centrale anti-PD-1 (OSE-279) fusionnée à de nouvelles cibles d'immunothérapies ; 2<sup>ème</sup> génération d'inhibiteurs PD-(L)1 pour augmenter l'efficacité antitumorale.

**Plateforme Auto-immunité & InflammationFR104** (anticorps monoclonal anti-CD28) : Accord de licence avec Veloxis dans la transplantation d'organes ; Phase 1/2 en cours dans la transplantation rénale (sous la promotion du Centre Hospitalier Universitaire de Nantes) ; prêt à entrer en Phase 2 dans une indication de maladie auto-immune.

- **OSE-127/S95011** (anticorps monoclonal humanisé ciblant le récepteur IL-7) : développé en partenariat avec Servier ; résultats de Phase 1 positifs ; en Phase 2 dans la rectocolite hémorragique (promotion OSE Immunotherapeutics) et autre Phase 2 prévue dans le syndrome de Sjögren (promotion Servier).
- **OSE-230** (anticorps antagoniste de ChemR23) : agent thérapeutique first-in-class ayant le potentiel d'activer les voies de résolution physiologiques de l'inflammation chronique et de restaurer l'intégrité du tissu pathologique.

Plus d'informations sur <http://ose-immuno.com>

Cliquez et suivez-nous sur Twitter et LinkedIn



## Contacts

### OSE Immunotherapeutics

Sylvie Détry

[sylvie.detry@ose-immuno.com](mailto:sylvie.detry@ose-immuno.com)

+33 1 53 19 87 57

Thomas Guillot, PharmD

Directeur des Relations Investisseurs

[thomas.guillot@ose-immuno.com](mailto:thomas.guillot@ose-immuno.com)

+33 6 07 38 04 31

### Media : FP2COM

Florence Portejoie

[fportejoie@fp2com.fr](mailto:fportejoie@fp2com.fr)

+33 6 07 76 82 83

## Déclarations prospectives

Ce communiqué contient de manière implicite ou expresse des informations et déclarations pouvant être considérées comme prospectives concernant OSE Immunotherapeutics. Elles ne constituent pas des faits historiquement avérés. Ces informations et déclarations comprennent des projections financières reposant sur des hypothèses ou suppositions formulées par les dirigeants d'OSE Immunotherapeutics à la lumière de leur expérience et de leur perception des tendances historiques, de la situation économique et sectorielle actuelle, de développements futurs et d'autres facteurs qu'ils jugent opportuns.

Ces déclarations prospectives peuvent être souvent identifiées par l'usage du conditionnel et par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « planifier » ou « estimer » et leurs déclinaisons et conjugaisons ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction d'OSE Immunotherapeutics estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les actionnaires d'OSE Immunotherapeutics et les autres investisseurs sont alertés sur le fait que leur réalisation est sujette par nature à de nombreux risques connus ou non et incertitudes, difficilement prévisibles et en dehors du contrôle d'OSE Immunotherapeutics. Ces risques peuvent impliquer que les résultats réels et développements effectivement réalisés diffèrent significativement de ceux indiqués ou induits dans ces déclarations prospectives. Ces risques comprennent notamment ceux développés ou identifiés dans les documents publics déposés par OSE Immunotherapeutics auprès de l'AMF. De telles déclarations prospectives ne constituent en rien la garantie de performances à venir. Ce communiqué n'inclut que des éléments résumés et doit être lu avec le Document d'Enregistrement Universel d'OSE Immunotherapeutics, enregistré par l'AMF le 15 avril 2021, incluant le rapport financier annuel 2020, et l'Amendement au Document d'Enregistrement Universel déposé auprès de l'AMF le 2 juin 2021 sous le numéro D. 21-0310-A01, disponibles sur le site internet d'OSE Immunotherapeutics.

OSE Immunotherapeutics ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives à l'exception de ce qui serait requis par les lois et règlements applicables.

ANNEXES

ÉTAT DU RESULTAT NET

En milliers d'euros	1er Sem. 2021	1er Sem. 2020
Chiffre d'affaires	8 975	5 849
<b>TOTAL DES PRODUITS DE L'ACTIVITE</b>	<b>8 975</b>	<b>5 849</b>
Frais de recherche et développement	(13 980)	(9 087)
Frais généraux	(3 413)	(2 672)
Charges liées aux paiements en actions	(2 724)	(1 176)
Dotations aux amortissements	(439)	
<b>RÉSULTAT OPÉRATIONNEL COURANT</b>	<b>(11 580)</b>	<b>(7 085)</b>
Autres produits et charges opérationnels	0	0
<b>RÉSULTAT OPÉRATIONNEL</b>	<b>(11 580)</b>	<b>(7 085)</b>
Produits financiers	9	28
Charges financières	(190)	(150)
<b>RÉSULTAT AVANT IMPÔT SUR LE RÉSULTAT</b>	<b>(11 761)</b>	<b>(7 208)</b>
<b>IMPÔT SUR LE RÉSULTAT</b>	<b>273</b>	<b>4 094</b>
<b>RÉSULTAT NET CONSOLIDÉ</b>	<b>(11 488)</b>	<b>(3 114)</b>
<i>Dont résultat consolidé attribuable aux actionnaires des entités consolidées</i>	<i>(11 488)</i>	<i>(3 114)</i>
<b>Résultat consolidé par action revenant aux actionnaires des entités consolidées</b>		
Nombre moyen pondéré d'actions en circulation	18 006 052	15 087 010
- Résultat de base et dilué par action (€ / action)	(0,64)	(0,21)
- Résultat dilué par action	(0,64)	(0,21)
En milliers d'euros	1er Sem. 2021	1er Sem. 2020
<b>RÉSULTAT NET</b>	<b>(11 488)</b>	<b>(3 114)</b>
<i>Éléments amenés à être recyclés en compte de résultat :</i>		
Profits de juste valeur sur actifs financiers disponibles à la vente, nets d'impôts		
Écarts de conversion	19	(16)
<i>Éléments n'étant pas amenés à être recyclés en compte de résultat :</i>		
Gains (et pertes) actuariels sur avantages au personnel	17	1
<b>Autres éléments du résultat global consolidé sur la période</b>	<b>36</b>	<b>(15)</b>
<b>RÉSULTAT GLOBAL CONSOLIDÉ</b>	<b>(11 452)</b>	<b>(3 129)</b>

**BILAN CONSOLIDE (MONTANTS EN MILLIERS D'EUROS)**

<b>ACTIF</b>	<b>30/06/2021</b>	<b>31/12/2020</b>
<b>ACTIFS NON-COURANTS</b>		
Frais de R&D acquis	52 161	52 600
Autres immobilisations incorporelles	11	
Immobilisations corporelles	916	947
Droits d'utilisation	1 926	2 848
Actifs financiers	942	581
Actif d'impôt différé	163	165
<b>TOTAL ACTIFS NON COURANTS</b>	<b>56 118</b>	<b>57 141</b>
<b>ACTIFS COURANTS</b>		
Créances clients et comptes rattachés	734	1 074
Autres actifs courants	14 098	9 390
Trésorerie et équivalent de trésorerie	27 264	29 368
<b>TOTAL ACTIFS COURANTS</b>	<b>42 096</b>	<b>39 832</b>
<b>TOTAL ACTIF</b>	<b>98 124</b>	<b>96 973</b>
<b>PASSIF</b>		
<b>CAPITAUX PROPRES</b>		
Capital social	3 657	3 597
Primes d'émission	38 818	38 622
Prime de fusion	26 827	26 827
Titres en auto-contrôle	(146)	(93)
Réserves et report à nouveau	(5 363)	8 966
Résultat consolidé	(11 488)	(16 555)
<b>TOTAL CAPITAUX PROPRES CONSOLIDES</b>	<b>52 306</b>	<b>61 364</b>
<b>PASSIFS NON COURANTS</b>		
Dettes financières - part non courante	21 753	16 552
Dettes locatives long terme	1 426	2 318
Passifs d'impôt différé	1 802	2 080
Provisions non courantes	578	531
<b>TOTAL PASSIFS NON COURANTS</b>	<b>25 560</b>	<b>21 481</b>
<b>PASSIFS COURANTS</b>		
Dettes financières - part courante	202	50
Dettes locatives court terme	544	594
Fournisseurs et comptes rattachés	13 082	10 286
Passif d'impôt exigible	4	2
Dettes fiscales et sociales	2 789	2 108
Autres dettes	3 728	1 088
<b>TOTAL PASSIFS COURANTS</b>	<b>20 349</b>	<b>14 128</b>
<b>TOTAL CAPITAUX PROPRES ET PASSIFS</b>	<b>98 214</b>	<b>96 973</b>