

medinell.

H1 2024-25 RESULTS

December 10, 2024

AVERTISSEMENT AU SUJET DES DÉCLARATIONS PROSPECTIVES

Cette présentation et la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 peuvent contenir des déclarations prospectives, notamment concernant la progression des essais cliniques de la Société. Même si la Société considère que ses prévisions sont fondées sur des hypothèses raisonnables, toutes déclarations autres que des déclarations de faits historiques que pourrait contenir cette présentation et la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 relatives à des événements futurs sont sujettes à des changements sans préavis, à des facteurs que la Société ne maîtrise pas et aux capacités financières de la Société.

Ces déclarations peuvent inclure, sans que cette liste soit limitative, toutes déclarations commençant par, suivies par ou comprenant des mots ou expressions tels que « objectif », « croire », « prévoir », « viser », « avoir l'intention de », « pouvoir », « anticiper », « estimer », « planifier », « projeter », « devra », « peut avoir », « probablement », « devrait », « pourrait » et d'autres mots et expressions de même sens ou employés à la forme négative. Les déclarations prospectives sont sujettes à des risques intrinsèques et à des incertitudes hors du contrôle de la Société qui peuvent, le cas échéant, entraîner des différences notables entre les résultats, performances ou réalisations réels de la Société et ceux anticipés ou exprimés explicitement ou implicitement par lesdites déclarations prospectives.

Une liste et une description de ces risques, aléas et incertitudes figurent dans les documents déposés par la société auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) au titre de ses obligations réglementaires, y compris dans le document de base de la Société, enregistré auprès de l'AMF le 4 septembre 2018 sous le numéro I. 18-062, ainsi que dans les documents et rapports qui seront publiés ultérieurement par la Société. Par ailleurs, ces déclarations prospectives ne valent qu'à la date de cette présentation et du webinaire « Recherche et Développement » du 10 octobre 2024. Les lecteurs et les spectateurs sont invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives. Sauf exigence légale, la Société ne reconnaît aucune obligation de mettre à jour publiquement ces déclarations prospectives, ni d'actualiser les raisons pour lesquelles les résultats avérés pourraient varier sensiblement des résultats anticipés par les déclarations prospectives, et ce y compris dans le cas où des informations nouvelles viendraient à être disponibles. La mise à jour par la Société d'une ou plusieurs déclarations prospectives n'impliquera pas qu'elle procédera ou non à d'autres actualisations de ces déclarations prospectives ou d'autres déclarations prospectives.

Cette présentation et la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 sont publiées à des fins d'information uniquement. Les informations qu'ils contiennent ne constituent ni une offre de vente, ni une sollicitation d'offre d'achat ou de souscription de titres de la Société dans quelque juridiction que ce soit, en particulier en France. De la même façon, cette présentation et le webinaire « Recherche et Développement » du 10 octobre 2024 ne constituent pas un conseil en investissement et ne sauraient être traités comme tel. Ils n'ont aucun lien avec les objectifs d'investissement, la situation financière ou les besoins spécifiques d'un quelconque destinataire. Ils ne sauraient priver les destinataires d'exercer leur propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans ce document et au cours de la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 sont sujettes à modification sans préavis. La diffusion de cette présentation et/ou de la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 peut être encadrée par des dispositions restrictives du droit dans certaines juridictions. Les personnes qui viendraient à prendre connaissance de cette présentation et de la conférence de présentation des résultats semestriels du 10 décembre 2024 sont tenues de se renseigner quant à ces restrictions et de s'y conformer.

IMPORTANT NOTICE - YOU MUST READ THE FOLLOWING BEFORE CONTINUING

This presentation and the Half-Year 2024-25 results conference (French and English sessions) contain forward-looking statements, including statements regarding Company's expectations for (i) the timing, progress and outcome of its clinical trials; (ii) the clinical benefits and competitive positioning of its product candidates; (iii) the ability of its products to obtain regulatory approvals, commence commercial production and achieve market penetration and sales; (iv) its future product portfolio; (v) its future partnering arrangements; (vi) its future capital needs, capital expenditure plans and ability to obtain funding; and (vii) prospective financial matters regarding our business. Although the Company believes that its expectations are based on reasonable assumptions, any statements other than statements of historical facts that may be contained in this presentation and the Half-Year 2024-25 results conference (French and English sessions) relating to future events are forward-looking statements and subject to change without notice, factors beyond the Company's control and the Company's financial capabilities.

These statements may include, but are not limited to, any statement beginning with, followed by or including words or phrases such as "objective", "believe", "anticipate", "expect", "foresee", "aim", "intend", "may", "anticipate", "estimate", "plan", "project", "will", "may", "probably", "potential", "should", "could" and other words and phrases of the same meaning or used in negative form. Forward-looking statements are subject to inherent risks and uncertainties beyond the Company's control that may, if any, cause actual results, performance, or achievements to differ materially from those anticipated or expressed explicitly or implicitly by such forward-looking statements. A list and description of these risks, contingencies and uncertainties can be found in the documents filed by the Company with the Autorité des Marchés Financiers (the "AMF") pursuant to its regulatory obligations, including the Company's universal registration document, filed with the AMF on July 28, 2022, (the "Universal Registration Document"), as well as in the documents and reports to be published subsequently by the Company. In particular, readers' attention is drawn to the section entitled "Facteurs de Risques" on page 24 of the Universal Registration Document.

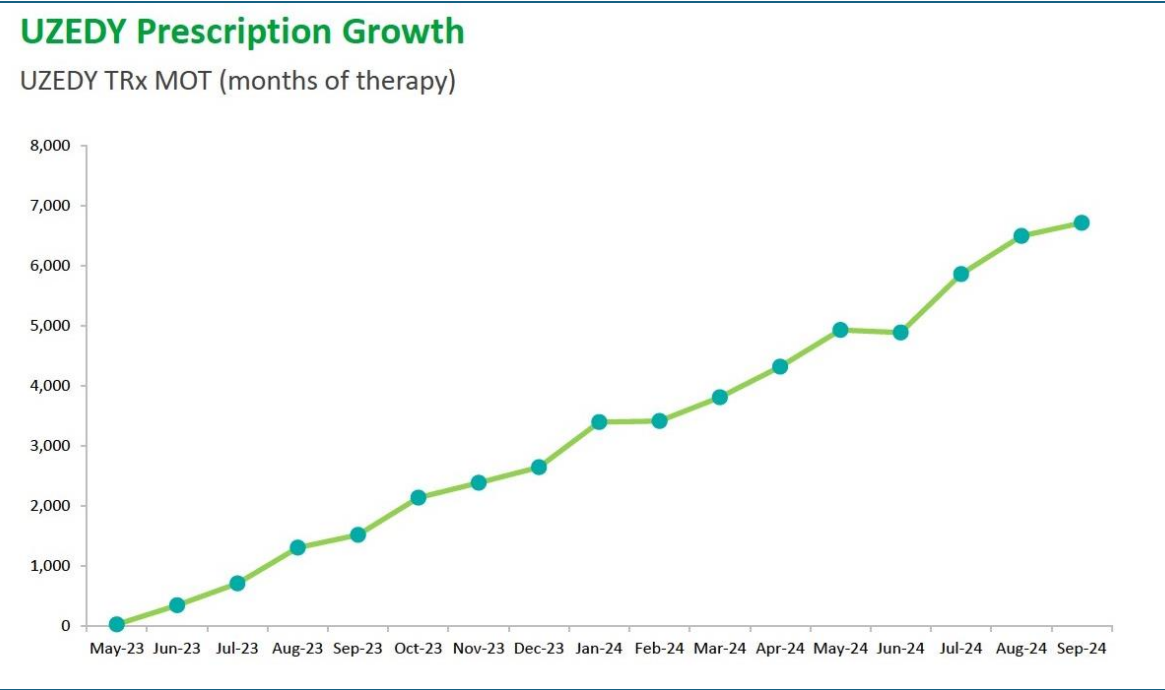
Any forward-looking statements made by or on behalf of the Company speak only as of the date they are made. Except as required by law, the Company does not undertake any obligation to publicly update these forward-looking statements or to update the reasons why actual results could differ materially from those anticipated by the forward-looking statements, including in the event that new information becomes available. The Company's update of one or more forward-looking statements does not imply that the Company will make any further updates to such forward-looking statements or other forward-looking statements. Readers are cautioned not to place undue reliance on these forward-looking statements.

This presentation and the Half-Year 2024-25 results conference (French and English sessions) are for information purposes only. The information contained herein does not constitute an offer to sell or a solicitation of an offer to buy or subscribe for the Company's shares in any jurisdiction, in particular in France. Similarly, this presentation does not constitute investment advice and should not be treated as such. It is not related to the investment objectives, financial situation, or specific needs of any recipient. It should not deprive the recipients of the opportunity to exercise their own judgment. All opinions expressed in this document are subject to change without notice. The distribution of this presentation may be subject to legal restrictions in certain jurisdictions. Persons who come to know about this presentation are encouraged to inquire about, and required to comply with, these restrictions.

All information in the presentation and the Half-Year 2024-25 results conference (French and English sessions) speaks only as of (1) the date hereof, in the case of information about the Company and (2) the date of such information, in the case of information from persons other than the Company. The Company does not undertake any duty to update or revise the information contained herein, publicly or otherwise. The Company has not independently verified any third-party information and makes no representation as to the accuracy or completeness of any such information.

UZEDY® is a trademark of Teva Pharmaceuticals.

UZEDY®, 2024 SALES FORECAST REVISED UPWARD BY TEVA TO \$100 MILLION



Net sales 2024

Year-to-date (Sept 30): \$75M

Q1	Q2	Q3	Q4
\$40M	\$35M	n/a	

OLANZAPINE LAI

NEXT EXPECTED STEPS

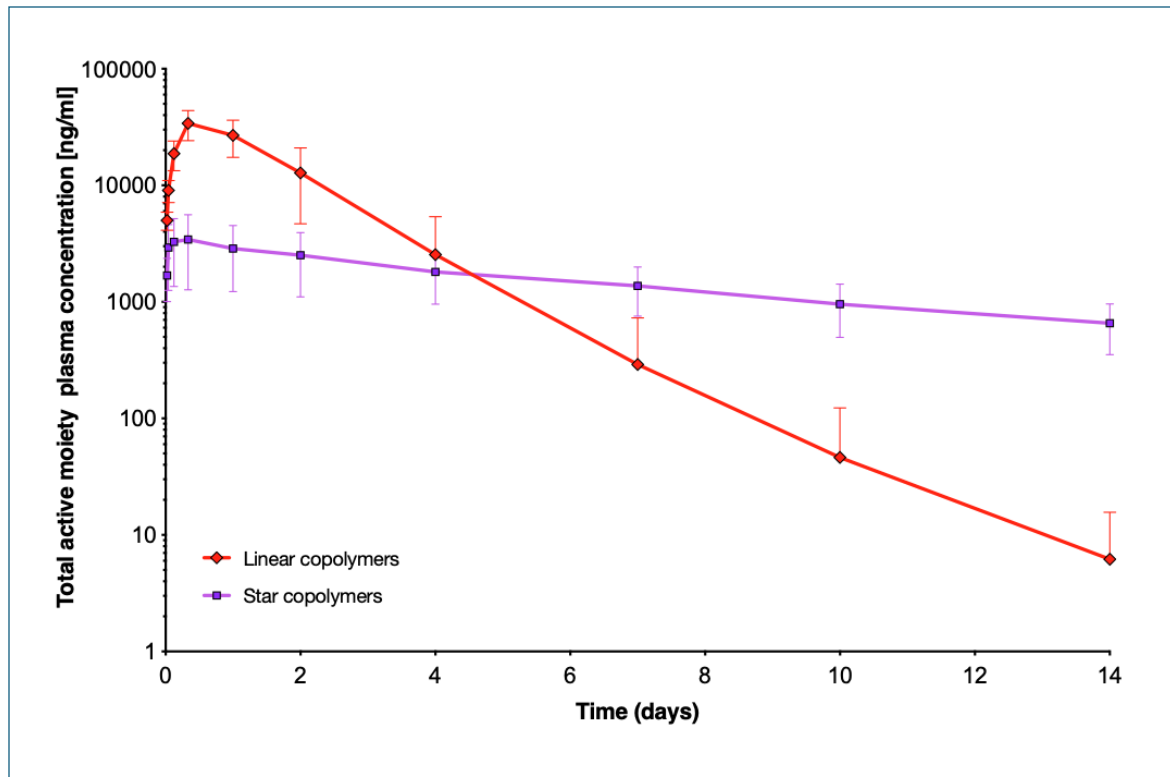
Q4 2024 **End of Phase 3**

H1 2025 **NDA (New Drug Application) filing**

H1 2026 **Commercialization (provided FDA approval)**

Faster sales ramp-up than UZEDY®

BEPO® STAR NEW LAI TECHNOLOGY



Expansion of formulation capabilities

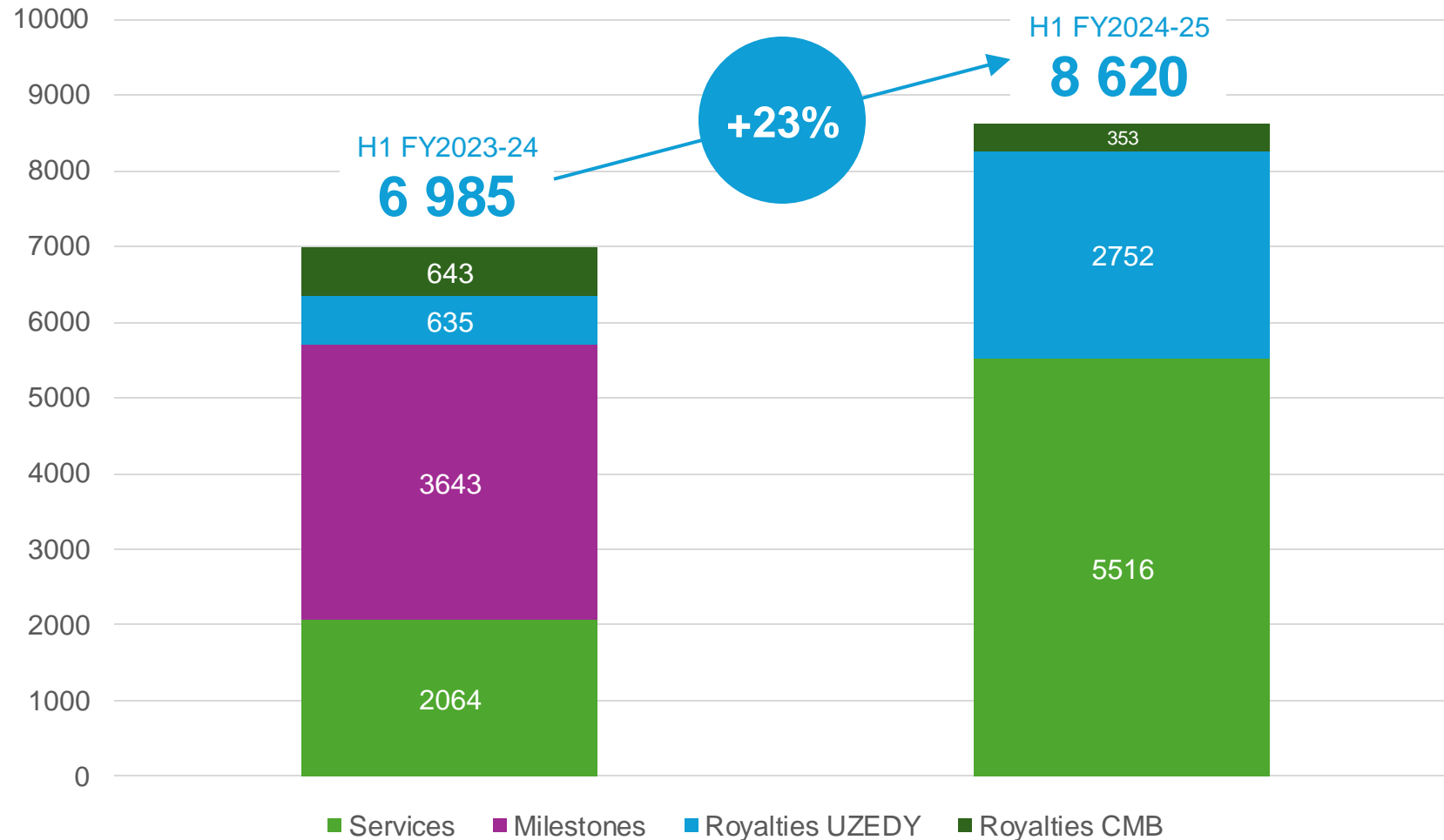
Enhanced control

Technology now used for all development programs

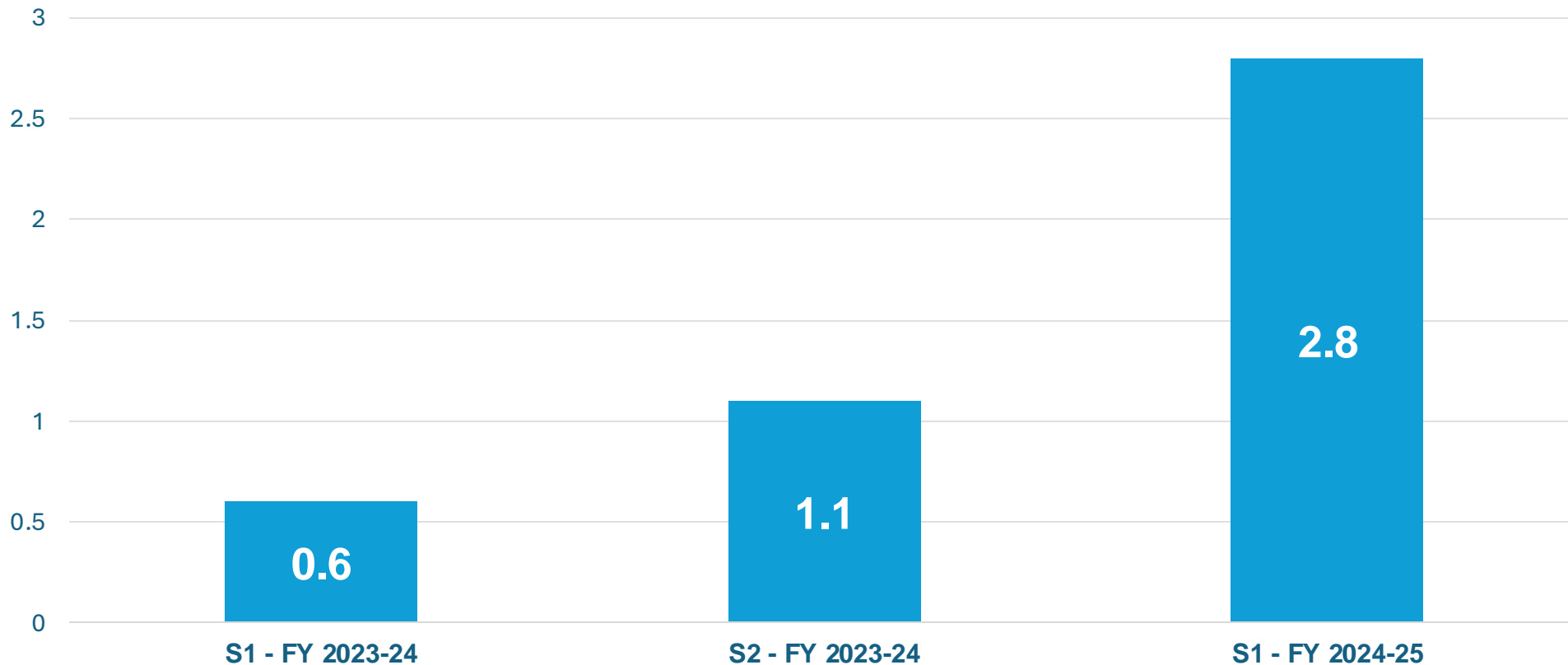
Potential intellectual property protection until 2040

Operating and other income	€9,4 million	+15%
Including revenue	€8,6 million	+23%
Operating expenses	€17,0 million	=
Operating result	- €7,5 million	16% improvement
Cash and cash equivalents	€38,8 million	(vs €19,5m as of 03/31/2024)
including non-risky financial investments	€ 7,2 million	

REVENUE BREAKDOWN (K€)



UZEDY® ROYALTIES (M€)



AbbVie REVENUE RECOGNITION

Agreement scope: up to 6 long-acting injectable (LAI) programs

Global value: €33M upfront + €XM for each additional program initiated

Program valuation

- First program is assigned a higher valuation due to its greater likelihood of reaching IND status.
- The five additional potential programs would each be assigned the same individual valuation

Revenue recognition twice a year for each active program based on:

- The percentage of costs incurred during the period relative to the total program budget
- The individual valuation of the program

H1 2024 revenue recognition: €3.7M for the first active program

Remaining upfront booked at Deferred income: €29.3M as of September 30, 2024

INCOME STATEMENT

Consolidated key figures - IFRS (In thousands of €)

	30/09/2024 6 months	30/09/2023 6 months
Revenue	8 620	6 985
Other income	815	1 195
Current operating result	(7 598)	(8 957)
Operating result	(7 529)	(8 981)
Financial result	(6 910)	823
Net result	(14 568)	(8 158)

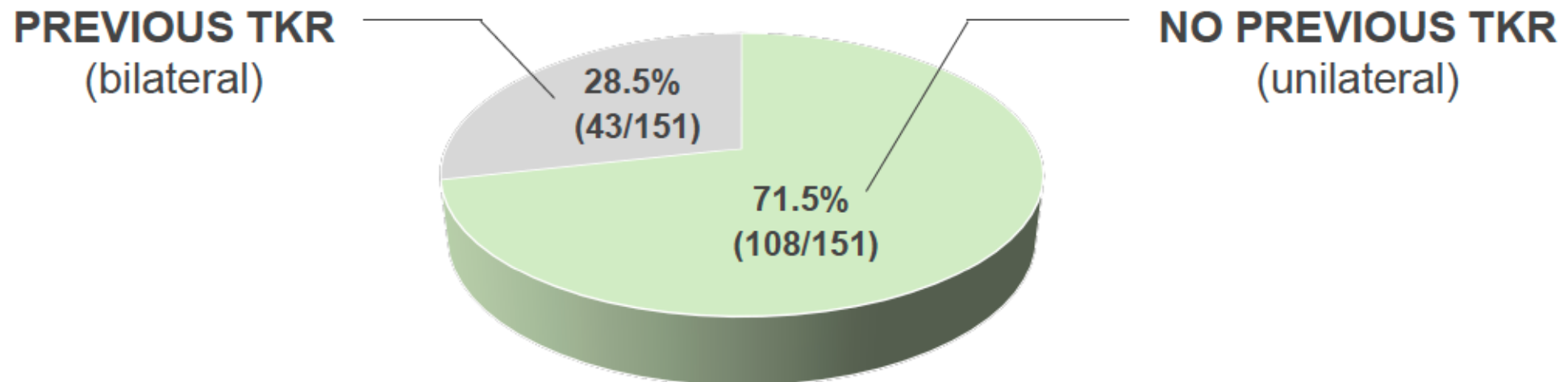
Intraarticular Celecoxib (mdc-CWM)

Phase 3 Clinical Trial Design

Design	RCT, double blind in patients undergoing TKR surgery; 3 month primary analysis with 12 month safety assessment		
Subjects	150 (75 F14 / 75 Control)		
Treatment groups	Control	In-Patient (72 hours)	Post-Discharge (up to 90 days)
		Standardized Multimodal Analgesia <ul style="list-style-type: none">• Spinal anesthesia• Bupivacaine infiltration• IV morphine in PACU up to 15 mg• Up to 10 mg IR Oxycodone in any 4 hour period• Acetaminophen: 1000 mg every 8 hours• Methocarbamol : 750 mg every 8 hours	<ul style="list-style-type: none">• Acetaminophen: 1000 mg every 8 hours• Up to 10 mg IR Oxycodone in any 4 hour period
	F14	3.5 mL (625 mg CXB) + Standardized Multimodal Analgesia	<ul style="list-style-type: none">• Acetaminophen: 1000 mg every 8 hours• Up to 10 mg IR Oxycodone in any 4 hour period
Restrictions	Rescue defined as opioids for 90 days No NSAIDs for 6 Weeks Standardized PT but no CPM		

Intraarticular Celecoxib (mdc-CWM)

Important Sub-Group: TKR Status



Intraarticular Celecoxib (mdc-CWM)

AUC of NRS Pain

ALL			
	F14 (76)	MMA (75)	P-value
3 Days	6.5	6.9	.1566
7 Days	5.8	6.1	.3227
2 Weeks	5.5	5.7	.4949
6 Weeks	4.4	4.6	.5257
3 Months	3.4	3.6	.5194

NO TKR			
	F14 (51)	MMA (57)	P-value
3 Days	6.2	7.0	.0114
7 Days	5.6	6.3	.0512
2 Weeks	5.1	5.8	.0952
6 Weeks	4.1	4.7	.1624
3 Months	3.0	3.6	.1837

◀ Primary Endpoint

- Adjustment (imputation) made for consumption of opioids

All timepoints were numerically improved for F14

Intraarticular Celecoxib (mdc-CWM) Range-of-Motion

ALL			
	F14 (76)	MMA (75)	p-value
2 Weeks	82.5	78	.1069
6 Weeks	102.4	95	.0027
3 Months	111.6	104.1	.0004

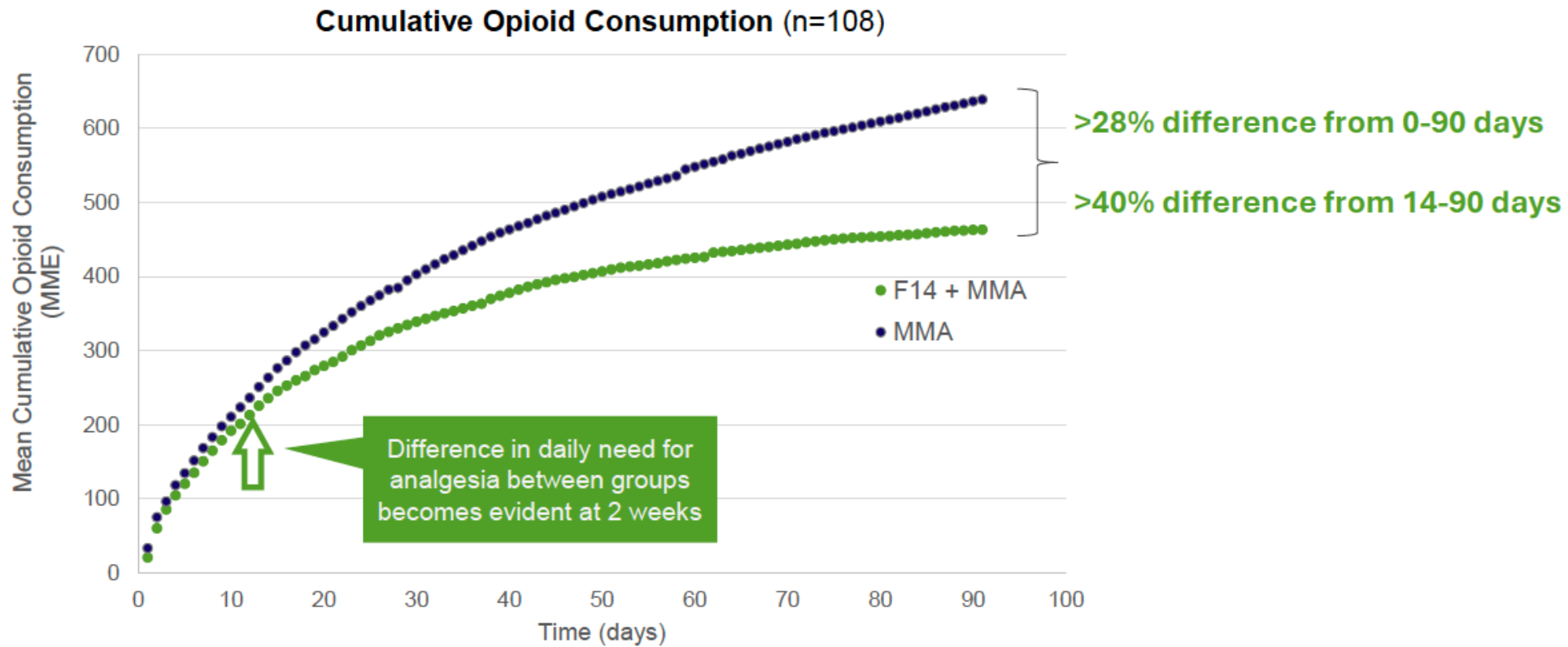
NO TKR			
	F14 (51)	MMA (52)	p-value
2 Weeks	84.7	79.1	.0877
6 Weeks	104.3	94.6	.0011
3 Months	112.0	104.1	.0028

- Range of motion represents direct measurement of knee function
- Progression to 100-110 degrees is benchmark for rehabilitation (permits stationary bike)
- 1st Secondary Endpoint: ROM at 6 weeks

All timepoints were numerically improved for F14

Intraarticular Celecoxib (mdc-CWM)

Opioid consumption (no-TKR subgroup)



At 3 months, 14% of MMA patients were still taking opioids compared to only 4% of F14 patients

R&D PIPELINE

