

LETTRE AUX ACTIONNAIRES



Vecteur d'innovation.

NOVEMBRE 2018



SOMMAIRE

LE MOT DU PRESIDENT - p3

ONCODESIGN : une performance boursière
nettement supérieure à celle du secteur biotech - p4

LA MALADIE DE PARKINSON : prévalence croissante &
persistance d'un grand besoin médical - p6

LA PRESSE EN PARLE - p10

L'AVIS DES PROFESSIONNELS - p10

AGENDA & CHIFFRES CLES - p11

ONCODESIGN EN BREF - p12

LE MOT DU PRÉSIDENT

Philippe Genne, Président Directeur Général



Il ne fait pas bon, effectivement, être une petite entreprise cotée à Paris sur Euronext Growth ces temps-ci.



Sale temps pour les mouches !

Ce titre ne parlera sans doute qu'à une partie de nos actionnaires, ceux qui comme moi se sont amusés à la lecture de l'épopée de San Antonio, personnage de la longue série de polars humoristiques et populaires écrite par Frédérique Dard dans la seconde partie du siècle dernier.

La métaphore ne s'applique-t-elle pas parfaitement à la période boursière que nous traversons ? Il ne fait pas bon, effectivement, être une petite entreprise cotée à Paris sur Euronext Growth ces temps-ci. Qu'avons-nous fait pour mériter de telles sanctions en termes de valorisation ? Oncodesign est-elle si différente des entreprises de la santé américaines ? Dans cette tempête boursière, qu'avons-nous fait pour mériter d'être relégués dans la catégorie des mouches ?

Intrinsèquement, comment justifier un tel écart de valorisation boursière entre une biotech américaine et une biotech française ? La qualité des hommes, des technologies, la maturité des entreprises, la configuration du marché boursier, la culture entrepreneuriale, le leadership planétaire ?

Oncodesign étant depuis de nombreuses années un acteur majeur du marché des services et de la prédiction du potentiel thérapeutique des molécules développées par les plus grandes entreprises biopharmaceutiques mondiales, notamment américaines, l'innovation thérapeutique n'est donc pas leur critère majeur de différenciation.

Les raisons sont, selon moi, davantage liées à l'écosystème global. Développer un nouveau médicament est une entreprise longue et risquée. Cela réclame du temps et une expertise avancée de ce type de projets, ce qui est l'une des caractéristiques premières des analystes financiers US. Comme toujours, leur puissance financière et leur capacité à percevoir le potentiel des thérapies leur permettent de faire émerger rapidement des leaders internationaux dans la santé. Leur marché est fort car ils sont forts et sûrs de leurs choix. Dans ces conditions, leur marché boursier a des raisons d'avoir raison.

Ces différences structurelles ne remettent nullement en cause la réussite d'Oncodesign. En tant qu'entrepreneur, je sais me remettre en question et me battre pour que l'entreprise atteigne ses objectifs. Pour y parvenir, la route est étroite, bordée de succès et d'échecs. Si elle peut paraître longue aux yeux de certains, nous continuons d'avancer et maintenons plus que jamais notre cap. L'entreprise vit ses propres tempêtes, le dos rond et le col remonté, avec la conviction de ce succès. Croire, soutenir et comprendre. Ni plus, ni moins.

Oncodesign n'est certainement pas devenue une mouche mais j'ai le sentiment que le marché boursier français biotech représente un aquarium au milieu de l'océan.

Pardonnez-moi cette note d'humeur qui avait commencé sur une note d'humour, mais que chacun reste fidèle au poste à bord, les yeux fixés sur l'avenir : on y croit.

Bien chaleureusement,

Philippe Genne

ONCODESIGN : UNE PERFORMANCE BOURSIÈRE NETTEMENT SUPÉRIEURE À CELLE DU SECTEUR BIOTECH

Pour notre analyse, nous avons considéré une période longue, depuis la date de la première cotation d'Oncodesign, début avril 2014, jusqu'à fin octobre 2018. Les évolutions relatives du cours de bourse d'Oncodesign et de l'indice Biotech Small Cap France (*) ont été comparées en base 100.

Performance du cours d'Oncodesign vs indice Biotech Small Cap France (base 100 /du 02.4.14 au 24.10.18)



Source : Factset

(*) L'indice Biotech Small Cap France prend en compte la performance de 22 valeurs biotech françaises, celles dont la capitalisation boursière est inférieure à 200 M€ : Abivax, Adocia, Biophytis, Cerenis, Eurobio-Scientific (ex-Diaxonhit), Geneuro, Genkyotex (ex-Gentical), Genomic Vision, Genoway, Gensight, Hybrigenics, Integragen, Lysogène, Nanobiotix, Neovacs, Oncodesign, Onxeo (ex-bioalliance Pharma), OselImmuno, Poxel, Quantum Genomics, Sensorion, Transgène.

Sur l'ensemble de la période, le cours d'Oncodesign enregistre une progression de 31%, contre une division par 4 de l'indice Biotech Small Cap France (*). Cette très bonne performance s'explique en partie par une très forte hausse du titre à partir de la fin du 1er semestre 2015, période durant laquelle le cours d'Oncodesign a été multiplié par 4. Au-delà de cette performance exceptionnelle, Oncodesign enregistre une baisse de 45% depuis 3 ans contre une baisse de 67% pour l'Indice Biotech Small Cap France (*), soit un écart de performance significatif de 22 points. Depuis 1 an, Oncodesign a enregistré une performance similaire à l'indice Biotech Small Cap France, soit une baisse d'environ 26%.





Performance du cours d'Oncodesign vs indice Biotech France Small Cap (*), base 100 au 23.10.15



Source Factset

Au total, nous pensons que l'écart de performance est dû à plusieurs éléments dont notamment la solidité de notre modèle qui nous a permis d'autofinancer un effort de recherche croissant sans augmentation de capital depuis 2014. La forte croissance de notre budget R&D s'est accompagné du renforcement de notre équipe qui est passée de 63 à 227 depuis 2014.

Par ailleurs, de fin Août 2018 au 26 octobre 2018 l'indice Biotech a perdu 13,4% et l'indice Small Cap a reculé de 17,1% reflétant 3 éléments :

- l'inquiétude des investisseurs sur les marchés actions ;
- l'impact négatif des sorties de capitaux sur les small caps (moins liquides). Ces sorties de capitaux forcées ont parfois fait baisser certaines small caps de plus de 30% en un mois, sans publication qui le justifie.
- certains investisseurs ont profité de la période pour nettoyer leur portefeuille en vendant les titres ayant fortement contre-performé depuis le début d'année pour ne pas expliquer à leurs clients les mauvais choix opérés.

Dans ce cadre les valeurs Biotechs qui ont sous-performées depuis le début d'année ont été particulièrement affectées par le nettoyage de portefeuille.

¹ 13.9 € ont été investis en R&D par Oncodesign en 2017

LA MALADIE DE PARKINSON : PRÉVALENCE CROISSANTE & PERSISTANCE D'UN GRAND BESOIN MÉDICAL

La maladie de Parkinson est la deuxième maladie neurodégénérative¹ caractérisée par une détérioration progressive des fonctions moteurs chez les patients, suite à une perte des neurones dopaminergiques.



BILAN SCIENTIFIQUE ET CLINIQUE : AUCUN TRAITEMENT NEUROPROTECTEUR N'EXISTE POUR SOIGNER LA MALADIE DE PARKINSON, ET CE MALGRÉ UNE PRÉVALENCE CROISSANTE DE LA MALADIE

La maladie de Parkinson est une maladie chronique dégénérative responsable d'une perte des neurones dopaminergiques, à l'origine de troubles du mouvement progressifs du patient. Les causes de la maladie de Parkinson sont inconnues, mais pourraient inclure des facteurs liés à l'âge, à l'environnement et au patrimoine génétique.

Depuis près d'un demi-siècle, les traitements reposent sur l'apport supplémentaire de dopamine aux neurones, Sinemet (carbidopa/levodopa) et Madopar (benserazide/levodopa) étant les médicaments les plus courants. Des inhibiteurs de MAO-B et COMT sont prescrits en complément pour inhiber les enzymes responsables de la dégradation de la dopamine, avec une efficacité modeste.

Plus récemment, deux traitements « first-in-class », le Gocovri d'Adamas et le Nuplazid d'Acadia, ont été approuvés pour traiter respectivement les dyskinésies liées à une supplémentation en dopamine trop importante, et les psychoses engendrées par la maladie.

Ces traitements restent néanmoins symptomatiques et ne permettent pas de faire face aux complications de la maladie : il n'existe à ce jour aucun traitement ayant un effet sur la progression de la maladie de Parkinson, et ce malgré une prévalence croissante de la maladie (Figure 1).

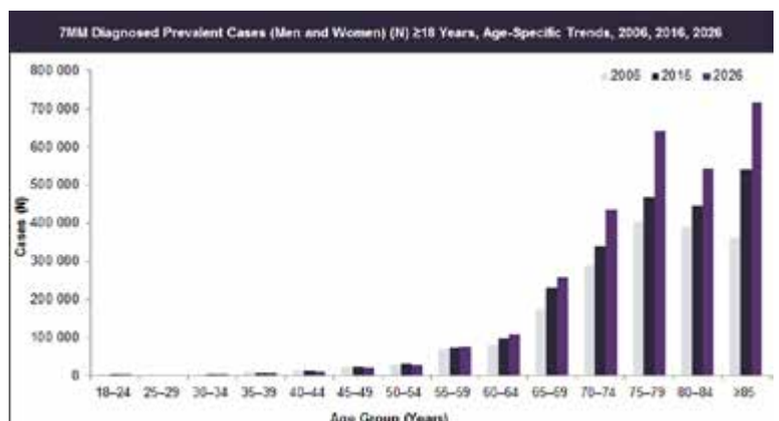


Figure 1 : Prévalence de la maladie de parkinson, distribution par âge en 2006, 2016 et 2026²

1 - après la maladie d'Alzheimer

2 - Global Data, Parkinson's Disease : Global Drug Forecast and Market Analysis to 2026, May 2018

13 PROGRAMMES DE RECHERCHE EN COURS EN PHASE CLINIQUE II/III

Ces programmes de recherche en phase clinique investissent généralement de nouvelles pistes thérapeutiques pour développer de meilleures formulations de dopamine (comme le traitement d'urgence par inhalation CVT-301 d'Acorda), ou pour traiter les troubles moteurs ou non-moteurs liés à la maladie de Parkinson. Une seule molécule vise à protéger les neurones : il s'agit de l'anticorps PRX-002 de Roche/Prothena, qui cible la protéine α -synucléine. La protéine α -synucléine est une composante importante des « corps de Lewy », amas pathogènes à l'intérieur des cellules nerveuses dopaminergiques.

Les essais cliniques doivent néanmoins encore confirmer le potentiel du PRX-002 et la pertinence de cibler l' α -synucléine pour stopper la progression de la maladie de Parkinson.

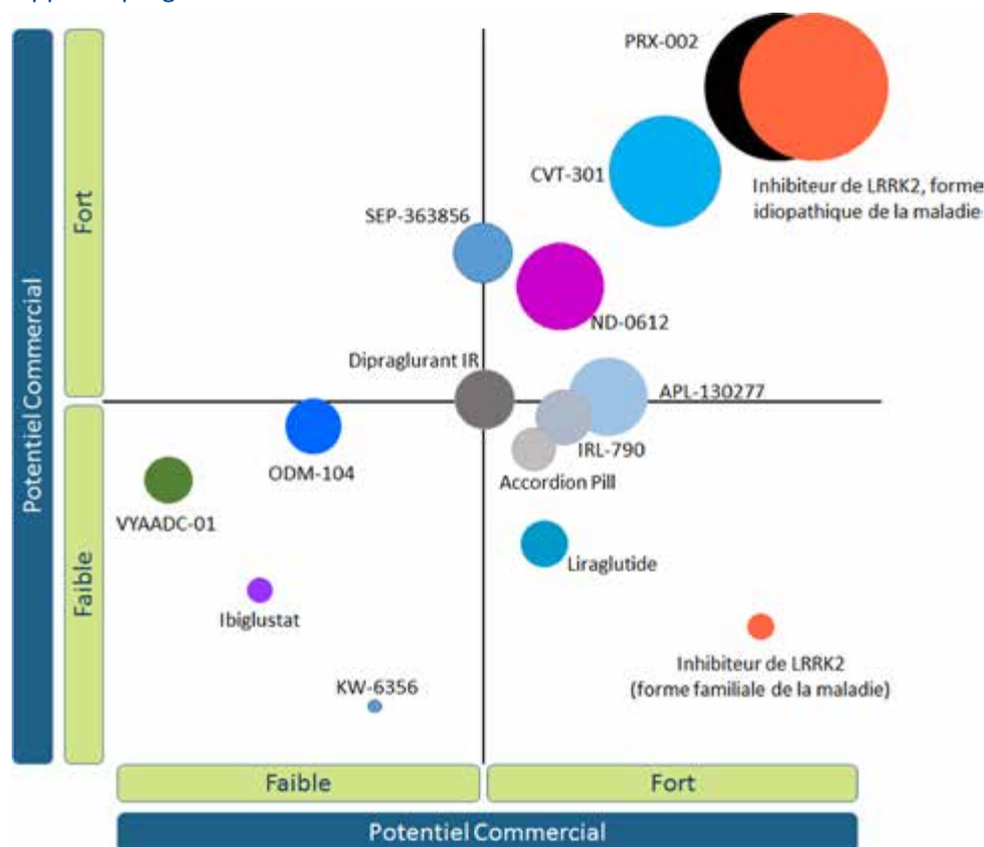


Figure 2 : Evaluation concurrentielle des agents en développement clinique ayant le potentiel d'être approuvés pour le traitement de la maladie de Parkinson entre 2016 & 2026³

LA KINASE LRRK2, UNE CIBLE DE GRAND INTERET POUR LA MALADIE DE PARKINSON

LRRK2 a été observée dans la forme familiale de la maladie, qui représente 1 à 2% de la population totale des patients. Le constat que la mutation la plus fréquente (G2019S) était activatrice de la fonction kinase de LRRK2 a initié un grand nombre de programmes de recherche dans l'industrie pharmaceutique depuis 2005, visant à identifier des inhibiteurs de la kinase LRRK2.

Pfizer, Genentech, Novartis, AstraZeneca, Merck, Sanofi et Lundbeck ont notamment déposé des brevets sur leur découvertes. Ces efforts ont été largement soutenus par la fondation Michael J. Fox, association créée en 2000 par l'acteur bien connu pour son rôle dans les films « Retour vers le Futur », atteint de la maladie de Parkinson à l'âge de 30 ans. La fondation Michael J. Fox, qui a récolté plus de 650 millions de dollars depuis 2000, reste à ce jour un élément moteur important dans la recherche de thérapies pour la maladie de Parkinson et a co-financé de multiples programmes autour de la protéine LRRK2.

C'est en fin d'année 2017 seulement que les premières molécules inhibitrices de la kinase LRRK2 sont entrées en phase clinique (Denali Therapeutics, spin-off de la société Genentech). De multiples difficultés expliquent ce délai inhabituellement long :

3 - Sur la base du rapport de Global Data (2018), données mises à jour et enrichies par la société

- la nécessité d'identifier des inhibiteurs de la kinase LRRK2 très puissants et sélectifs. La maladie de Parkinson étant une maladie chronique et progressive, les traitements doivent pouvoir être administrés très tôt et durant toute la vie du patient : en conséquence, aucun effet secondaire ne peut être toléré. La famille des kinases humaines représente 518 enzymes de nature proche, impliquées dans la plupart des processus physiologiques ; une spécificité exemplaire des inhibiteurs de LRRK2 est donc essentielle pour éviter des risques de toxicité.
- le besoin d'identifier des inhibiteurs qui passent la barrière hémato-encéphalique représente un obstacle majeur pour l'avancement des molécules. La barrière hémato-encéphalique est un filtre extrêmement sélectif, qui protège notre cerveau de tout agent externe potentiellement pathogène.
- LRRK2 est également exprimé dans le poumon et les reins, ce qui laissait présager des effets indésirables potentiels. Depuis, ce risque a été mitigé par des investigations menées par la fondation MJ Fox et les premiers résultats de la phase I de Denali Therapeutics.

Les récents progrès ont ré-amorcé l'intérêt du monde pharmaceutique et des cliniciens pour la protéine LRRK2, considérée comme une cible à haut potentiel pour traiter la maladie de Parkinson. En outre, plusieurs rapports scientifiques montrent qu'une activation de LRRK2 non-mutée est impliquée dans le cas de la maladie de forme idiopathique. L'émergence d'un lien direct entre LRRK2 et l' α -synucléine augmentent davantage cet intérêt.

En conclusion, si l'activation de LRRK2 s'avère causale dans une proportion importante des patients atteints de la maladie de Parkinson, les inhibiteurs de LRRK2 pourraient révolutionner la prise en charge de cette maladie dévastatrice, et représenter un marché thérapeutique considérable.

LA PROTÉINE LRRK2 JOUE UN RÔLE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE LA MALADIE DE PARKINSON, MÊME LORSQU'ILS NE PORTENT PAS DE MUTATION GÉNÉTIQUE



Les chercheurs étudient les mutations génétiques liées à la maladie de Parkinson, pour comprendre les causes de la maladie et développer de nouveaux traitements. Les premières molécules conçues pour contrer les effets des mutations des gènes LRRK2 et GBA par exemple, sont déjà en évaluation clinique. Néanmoins, la plupart des patients ne sont pas porteurs de ces mutations, et pourraient donc ne pas bénéficier de ces nouvelles thérapies.

Les dernières découvertes financées par la fondation Michael J. Fox suggèrent que ces patients pourraient également en bénéficier. Dans un article publié dans le journal *Science Translational Medicine*, il est montré que l'activité de la protéine LRRK2 augmente dans les neurones dopaminergiques des patients atteints de la forme idiopathique de la maladie, et dans des modèles de laboratoire de la maladie. « Notre travail suggère que les traitements qui ciblent LRRK2 peuvent être utiles pour traiter les patients qui ne présentent pas la mutation génétique LRRK2. C'est un grand moment pour les patients atteints de la maladie de Parkinson : des thérapies capables de perturber le cours de la maladie sont visibles à l'horizon, » explique l'auteur principal J. Timothy Greenamyre, MD, PhD, de l'Institut des Maladies Neurodégénératives de Pittsburgh et de l'Université de Pittsburgh.

Des sociétés développent en ce moment des molécules pour réduire l'activité de LRRK2, après qu'un groupe mené par la fondation Michael J. Fox ait démontré que ce type de thérapie n'était pas toxique pour les humains."



FONDATION MICHAEL J. FOX POUR LA RECHERCHE PARKINSON

LES INHIBITEURS DE LA KINASE LRRK2, PROGRAMME PHARE DE LA PLATEFORME NANOCYCLIX® D'ONCODESIGN

Oncodesign investit depuis plusieurs années dans le développement d'inhibiteurs de la kinase LRRK2 issus de sa technologie Nanocyclix®, actuellement en phase d'optimisation avancée. Ils sont le fruit d'une collaboration avec Ipsen entre 2012 et 2017, qui a permis d'avancer le programme de recherche de manière significative.

En 2017, suite à un changement stratégique d'Ipsen, tous les droits sur le programme ont été repris par Oncodesign. Le programme LRRK2 est devenu l'une des priorités principales d'Oncodesign ; il est conduit par l'équipe scientifique de l'ancien site de recherche GSK à Paris, qui a intégré Oncodesign en fin d'année 2016. A ce stade de développement, les molécules montrent une bonne biodisponibilité par voie orale, et traversent la barrière hémato-encéphalique ; Oncodesign a montré que les molécules engageaient bien la cible LRRK2 dans le cerveau, et ce sans effet secondaire aux doses efficaces. Un candidat médicament est attendu au plus tard en 2020.

UN ENJEU MAJEUR : DIAGNOSTIQUER LA MALADIE LE PLUS TÔT POSSIBLE VIA UN BIOMARQUEUR

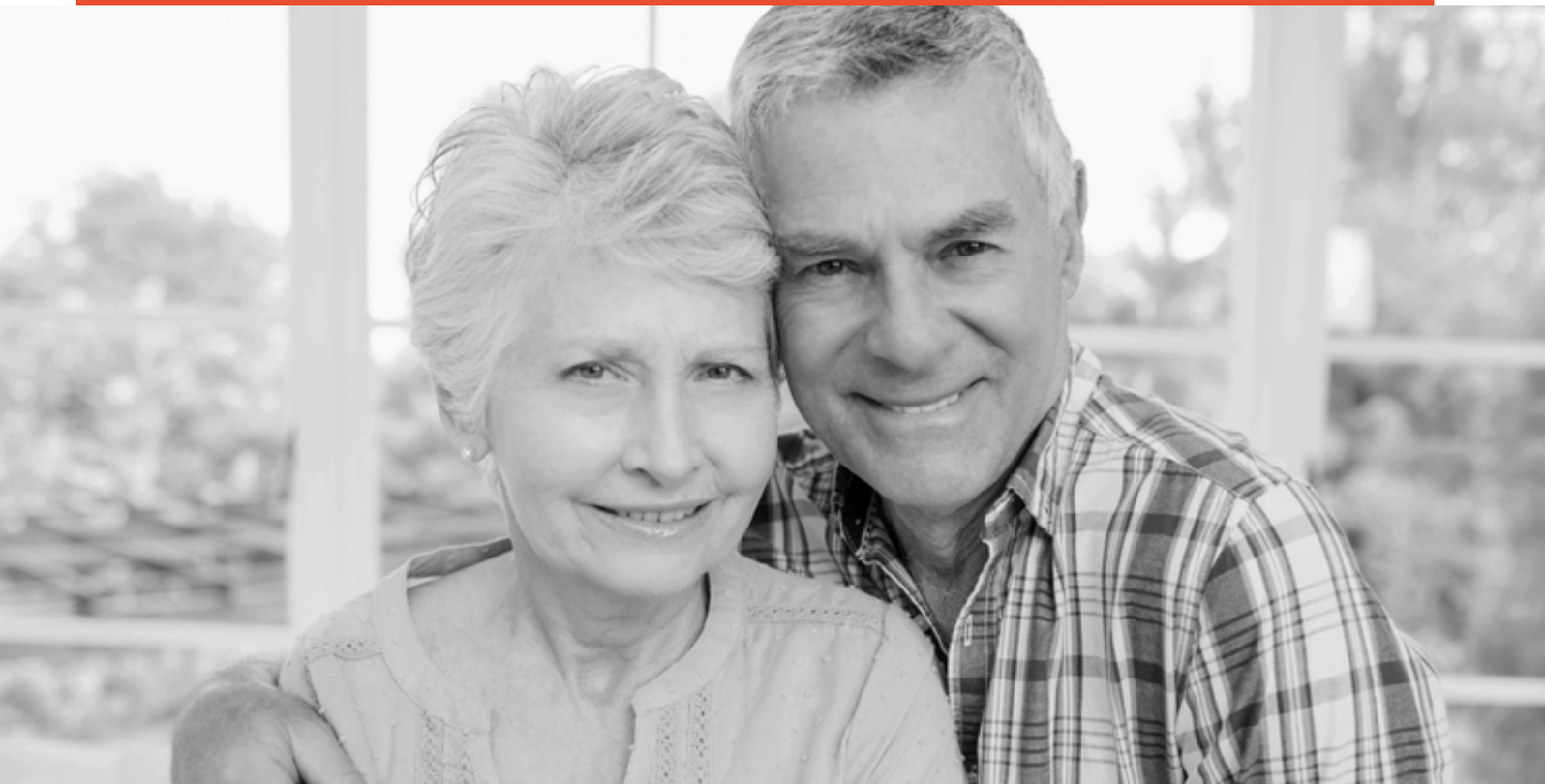
En parallèle, il existe un gap technologique en termes de diagnostic ; aujourd'hui, aucun biomarqueur ne permet de diagnostiquer la maladie de Parkinson au stade pré-symptomatique, un stade où les chances de traiter la maladie sont beaucoup plus importantes. La combinaison d'un biomarqueur précoce, et d'un inhibiteur de LRRK2 efficace porte ainsi beaucoup d'espoir pour les patients.

Oncodesign a choisi d'intégrer une approche biomarqueur (traceur TEP) dans son programme de découverte LRRK2, une technologie déjà appliquée avec succès dans son approche EGFR muté dans le cas de certains cancers de poumon.

QUELLE ACTU DANS LES INHIBITEURS DE KINASES ?

Le 1er Novembre dernier, Sanofi et Denali Therapeutics annonçaient le démarrage d'une nouvelle collaboration pour développer des petites molécules inhibitrices de la kinase RIPK1 : DNL747 cible la sclérose multiple, la maladie d'Alzheimer et la sclérose latérale amyotrophique ; DNL758 cible les maladies inflammatoires systémiques. L'accord comprend un upfront de 125 M\$ et des milestones futurs qui pourraient dépasser 1 Mds\$. DNL747 est actuellement en Phase 1 et DNL758 entrera vraisemblablement en clinique dès 2019.

Cet accord démontre l'intérêt du marché pour ces petites molécules, ainsi que la pertinence du modèle d'accord en phase précoce pour donner la force de frappe nécessaire et maximiser le potentiel scientifique d'un candidat médicament sur un large panel d'indications thérapeutiques.



LA PRESSE EN PARLE



BIOTECH FINANCES – JUILLET 2018

15H Biotech express mercredi : Oncodesign

«40 M€ de chiffre d'affaires minimum en 2020 ! Philippe GENNE, le Pdg d'Oncodesign (ALONC) ne dévie pas de son cap, conforté en cela par les bonnes performances du premier semestre 2018. Le chiffre d'affaires de l'entreprise sur la période du 1er au 30 s'affiche ainsi à 9,2 M€ contre 5,85 M€ sur les 6 premiers mois de 2017 en progression de 57,9%.»

INVESTIR – AOUT 2018

Oncodesign – Une dynamique qui n'est pas reconnue

«Grâce à sa plateforme technologique innovante Nanocyclix, Oncodesign la société peut prédire très en amont le potentiel d'une molécule à devenir candidat médicament. (...) La biotech, qui reçoit des marques d'intérêt des grands laboratoires pour ses propres produits, pourrait nouer de nouveaux partenariats.»

Notre conseil : Achat spéculatif

LES ÉCHOS – OCTOBRE 2018

Oncodesign : quand la BioTech soigne son développement

« (...). Avec aujourd'hui plus de 600 clients, l'entreprise de biotechnologie est un acteur majeur de la médecine de précision et a doublé son chiffre d'affaires et ses effectifs en moins de 2 ans. Le fruit d'une évolution programmée de son business model et d'une stratégie d'intégration permanente de nouvelles technologies.»

NOS COMMUNIQUÉS DE PRESSE

- 1- Signature d'un partenariat de service entre Oncodesign et le laboratoire Galderma - 7/11/2018
- 2- Le Centre Georges François Leclerc présente les résultats détaillés des deux premières étapes de l'étude clinique dans le cancer du poumon à l'occasion de l'EANM - 15/10/2018
- 3- Oncodesign : résultats du 1er semestre 2018 - 26/09/2018
- 4- Médecine de précision : Cap Digital et Medicen Paris Région s'associent à Oncodesign, Servier et Intersystems autour du projet Hu-PreciMED - 18/09/2018
- 5- Oncodesign poursuit sa collaboration avec Eisai, entamée depuis 12 ans - 6/09/2018
- 6- Chiffre d'affaires du S1 2018 en très forte croissance - 24/07/2018
- 7- Oncodesign annonce les résultats de la deuxième étape de son étude clinique dans le cancer du poumon - 3/07/2018
- 8- IDMIT : inauguration d'une nouvelle infrastructure de recherche en biologie et santé dédiée aux maladies infectieuses humaines et à l'immunologie - 21/06/2018

Flasher ce code pour accéder à la rubrique Communiqués.



L'AVIS DES ANALYSTES FINANCIERS



Courtier	Analyste	Date	Recommandation
 LCM LUDIN CAPITAL MARKETS	Gilbert Ferrand	27 septembre 2018	Achat
 Kepler Cheuvreux	Thomas Guillot	27 septembre 2018	Achat
 CM-CIC Market Solutions	Fanny Meindre	27 septembre 2018	NA

LE CARNET DE L'ACTIONNAIRE



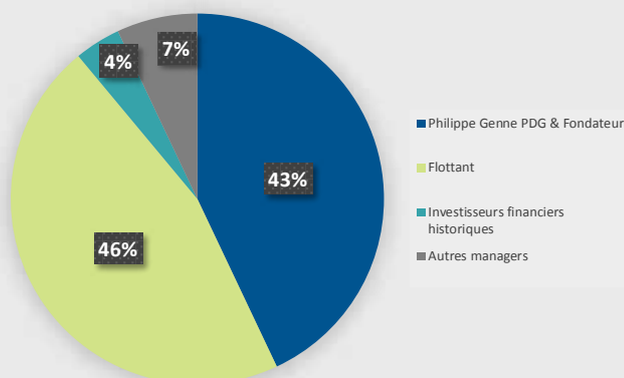
ONCODESIGN & LA BOURSE

Euronext Growth Paris	
ISIN Code	FR0011766229
Nombre Actions	6 818 412
Cap. Boursière	51 M€*
Cours	7,80 €*
+Haut/+Bas (12 mois)	14,00 € /7,04 €

*Données au 16 novembre 2018



ONCODESIGN & SON ACTIONNARIAT



*Sur la base des titres détenus au nominatif

AGENDA 2018



Publication du Chiffre d'affaires 2018

31 janvier 2019

Conférences scientifiques

MedChem

23 novembre - Namur - Belgique

ICI EUROPE

27-29 novembre - Berlin - Allemagne

PUBLICATION



Notre rapport financier annuel pour l'exercice 2017 est disponible sur notre site web, rubrique investisseur :



Flasher ce code pour accéder à la rubrique investisseur.

UNE ÉQUIPE À VOTRE ÉCOUTE



Agence NewCap

Louis-Victor Delouvrier/ Mathilde Bohin

Relations Actionnaires

oncodesign@newcap.eu

Tél: 01 44 71 94 94

VOS DONNÉES PERSONNELLES, UN SUJET IMPORTANT POUR ONCODESIGN

Si vous recevez cette lettre d'information, c'est que vous avez donné votre consentement et des informations à la société Oncodesign ou par délégation à son agence NewCap. Les informations recueillies par Oncodesign font l'objet d'un traitement informatique destiné aux services marketing et Relations Investisseurs d'Oncodesign, dans la finalité de vous informer sur la Société. Ces données seront conservées durant au maximum 3 ans à compter de notre dernier contact.

Conformément à la loi « informatique et libertés » du 6 janvier 1978 modifiée, vous disposez d'un droit d'accès et de rectification aux informations qui vous concernent.

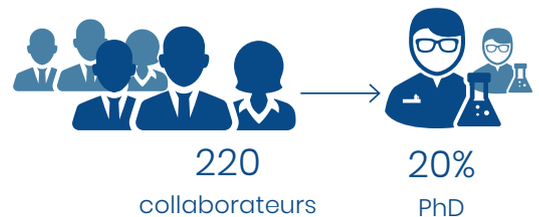
Vous pouvez accéder aux informations vous concernant en vous adressant à oncodesign@newcap.eu

CNIL reference 2102182 v 0.

ONCODESIGN EN BREF

ONCODESIGN, vecteur d'innovation, est une biopharma qui a pour mission d'ouvrir de nouvelles voies thérapeutiques en médecine de précision, grâce à un modèle d'innovation unique centré sur le patient.

Nos CHIFFRES CLES



NOTRE MISSION ET NOTRE ATOUT TECHNOLOGIQUE

*"Découvrir de nouvelles thérapies innovantes efficaces contre les cancers et les maladies graves sans traitement connu."
Philippe Genne - Président de Oncodesign.*

La spécificité d'Oncodesign est son continuum technologique qui couvre l'intégralité du cycle de découverte d'une molécule, depuis l'identification des populations de patients résistants jusqu'au candidat médicament. Oncodesign met au service du patient son continuum technologique pour cibler les phénomènes de résistance thérapeutique intrinsèque ou acquise.



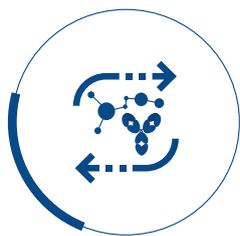
Ce modèle d'innovation signe notre différence.

Il se base sur nos 3 activités stratégiques :

- 1- L'Étude des causes des pathologies,
- 2- La Découverte de nouveaux couples cible thérapeutique / molécule,
- 3- L'Expérimentation de nouveaux traitements.

NOTRE BUSINESS MODÈLE

Oncodesign valorise ses activités stratégiques sous trois formes contractuelles :



SERVICE

A partir de cibles ou de molécules, Oncodesign réalise pour le compte de tiers des prestations de service qui permettent de sélectionner les meilleurs candidats médicaments

Développement du chiffre d'affaires Service à 25-30 Millions € en 2020

- Signatures de contrats Integrated Drug Discovery Service – IDDS
- Signatures de partenariats de services
- Potentielles croissances externes



PARTENARIAT

Des programmes de développement d'inhibiteurs de kinases à partir de la technologie propriétaire Nanocyclix®, et des partenariats technologiques structurants.

Passage en phase III puis commercialisation du premier radiotracteur : AMM 2020-2021

- Développement d'autres radiotraceurs
- Montée en puissance & paiements d'étapes de BMS et UCB
- Signature de nouveaux partenariats précoces autour de la plateforme Nanocyclix®
- Développement des technologies OncoSNIPE® & IMODI



LICENSING

Licence de technologies, candidats médicaments et radiotraceurs du portefeuille d'Oncodesign.

Un composé thérapeutique en essai clinique d'ici fin 2020

- Construction d'un pipeline mature de candidats médicaments inhibiteurs de kinases en oncologie
- Sélection de candidats médicaments (ex : LRRK2, RIPK2, ALK1 ou MNK1/2)
- Signatures de partenariats de développement clinique

Qu'est ce qu'un inhibiteur de kinases ?

La dérégulation des kinases, protéines capables d'induire des réactions chimiques dans les cellules, est responsable de plus de 400 maladies. En se liant à une kinase, une petite molécule peut inhiber son activité pour résoudre la dérégulation.

Qu'est ce qu'un radiotracteur ?

Élément radioactif détectable à l'aide de dispositifs comme la Tomographie à Émission de Positron (TEP), ajouté à une substance pour suivre le cheminement de cette substance dans un organe.

Qu'est ce qu'un biomarqueur ?

Un biomarqueur est une caractéristique mesurable avec précision, utilisée comme indicateur d'une fonction du corps, d'une maladie ou de l'action d'un médicament.





CONTACT

Oncodesign - SIEGE SOCIAL
20 rue Mazen - BP 27627
FR-21076 Dijon Cedex

 **+33 (0)380 788 260**

 **contact@oncodesign.com**



Oncodesign ne fait aucune déclaration ou garantie sur, les informations statistiques ou les informations prévisionnelles contenues dans cette présentation qui proviennent ou sont dérivées de sources tierces ou de publications de l'industrie ; ces données statistiques et informations prévisionnelles ne sont utilisées dans cette présentation qu'à des fins d'information.

Cette présentation ne contient que des informations résumées et ne doit pas être considérée comme exhaustive. Les objectifs, déclarations et informations prospectives de Oncodesign contenues dans ce document ne sont donnés qu'à des fins d'illustration et reposent sur des appréciations et hypothèses actuelles des dirigeants. Ces objectifs, déclarations et informations prospectives, y compris les déclarations expresses ou implicites relatives aux ventes et revenus futurs, impliquent des risques connus ou inconnus ainsi que des incertitudes qui peuvent affecter les résultats, les réalisations ou la performance du Groupe de manière à les rendre substantiellement différents de ceux attendus dans l'information résumée. Un certain nombre de facteurs peuvent avoir comme conséquence que les résultats et développements effectivement réalisés diffèrent substantiellement de ceux annoncés de façon expresse ou implicites des informations prospectives. Oncodesign décline toute obligation ou engagement de diffuser une mise à jour ou de révision des objectifs, déclarations et informations contenues dans cette présentation en raison de changements susceptibles d'intervenir dans la stratégie ou les intentions de Oncodesign ou dans le cours des événements ou dans les conditions, hypothèses ou circonstances ayant servi à l'établissement des dites informations, sauf obligations légales.

Ce document ne constitue pas une offre de vente ou une sollicitation à investir dans des valeurs mobilières dans aucun pays. En France, l'offre de valeurs mobilières de Oncodesign ne pourra être effectuée qu'au moyen d'un prospectus ou dans le cadre d'une dérogation à l'obligation de publier un prospectus et hors de France, qu'au moyen d'une traduction de ce prospectus préparée à cet effet et uniquement dans les pays et dans des circonstances où de tels placements sont conformes à la réglementation applicable. Il n'est pas envisagé d'offre en France ou hors de France. Les valeurs mobilières de Oncodesign n'ont pas été et ne seront pas enregistrées conformément au United States Securities Act de 1933, tel que modifié (le "Securities Act") et ne peuvent être offertes ou vendues aux États-Unis sans procéder à un enregistrement ou sans bénéficier d'une exemption à l'obligation d'enregistrement conformément au Securities Act.