



## ***Présentation d'un poster démontrant le mécanisme d'action unique de Livatag® lors de la conférence annuelle AACR***

**Paris (France), Copenhague (Danemark), 16 mars 2016** – Onxeo S.A. (Euronext Paris, NASDAQ Copenhague: ONXEO), société innovante spécialisée dans le développement de médicaments orphelins en oncologie, annonce aujourd'hui qu'elle présentera un poster sur le mécanisme d'action de Livatag® lors de la prochaine conférence annuelle de de [l'American Association for Cancer Research](#) (AACR), un des rendez-vous les plus prestigieux dans le domaine de la recherche préclinique en oncologie, qui se tiendra du 16 au 20 avril 2016, à la Nouvelle-Orléans (LA) aux Etats-Unis.

Des études précliniques ont été menées afin de préciser le mécanisme d'action de Livatag®, une formulation nanoparticulaire de la doxorubicine, notamment en comparaison avec celui de la doxorubicine "traditionnelle" dans le traitement du carcinome hépatocellulaire avancé (CHC) ou cancer primitif du foie.

Les données complètes, et leur implication dans le traitement du CHC, seront présentés sous forme de poster lors de la conférence de l'AACR par le Dr. Graham Dixon, PhD, Directeur scientifique d'Onxeo.

La formulation nanoparticulaire de Livatag® entraîne une accumulation de doxorubicine dans le foie, qui permet de contourner les mécanismes de multi-résistances mis en place par les cellules tumorales dans le foie. Livatag® est actuellement en Phase III (étude ReLive) dans le CHC après l'échec ou l'intolérance au traitement de référence actuel.

Détails pratiques de la présentation :

**Abstract #2143 / Poster #13: Etude des mécanismes d'actions de la cytotoxicité de la formulation de doxorubicine sous forme de nanoparticules en comparaison à la doxorubicine libre dans le traitement des lignes cellulaires du carcinome hépatocellulaire** (*Mechanistic study of the relative cytotoxicity of doxorubicin loaded nanoparticle formulation compared to free doxorubicin in hepatocellular carcinoma (HCC) cell lines*)

Date : Lundi 18 avril 2016  
Heure : 13h à 15h (EDT)  
Lieu: Section 18

## À propos d'Onxeo

Onxeo est un acteur clé du développement de médicaments orphelins en oncologie. La société développe des thérapies innovantes pour le traitement des cancers rares, l'un des marchés les plus dynamiques du secteur de la santé, caractérisé par des besoins médicaux très importants et non satisfaits. Onxeo dispose d'un vaste portefeuille composé de produits orphelins en oncologie au développement avancé, notamment Beleodaq®, le premier médicament orphelin de la société à avoir bénéficié d'une autorisation de mise sur le marché aux Etats-Unis. En plus de Beleodaq®, Onxeo a développé et enregistré avec succès deux autres traitements non-orphelins actuellement commercialisés aux États-Unis et en Europe. Onxeo a pour ambition de devenir un leader mondial et un pionnier en oncologie, notamment dans le domaine des cancers orphelins ou rares, grâce au développement de thérapies de pointe efficaces et sûres, destinées à améliorer la vie des patients. Basée à Paris, la société compte aujourd'hui environ 50 collaborateurs. Onxeo est une entreprise cotée sur Euronext Paris (Ticker : ONXEO, Code ISIN : FR0010095596) et sur le Nasdaq à Copenhague (Ticker : ONXEO).

### *Les produits orphelins en oncologie d'Onxeo à un stade avancé de développement clinique sont :*

- **Livatag®** (Doxorubicine Transdrug™) : Actuellement en cours d'évaluation dans le cadre d'un essai de Phase III (ReLive) chez des patients atteints de carcinome hépatocellulaire (cancer primitif du foie ou CHC) ; Livatag® fait également l'objet d'études précliniques en association avec d'autres anticancéreux dans le traitement de 1<sup>ère</sup> intention du CHC
- **Beleodaq®** (belinostat) : Approuvé aux Etats-Unis en 2014 par la Food and Drug Administration (FDA), dans le cadre d'une procédure accélérée d'autorisation de mise sur le marché, en 2<sup>ème</sup> ligne de traitement pour les patients atteints de lymphome à cellules T périphérique (PTCL) et actuellement commercialisé par Spectrum Pharmaceuticals; l'association de belinostat avec d'autres anticancéreux est actuellement évaluée en traitement de 1<sup>ère</sup> intention pour les patients atteints de PTCL (étude BelCHOP) et les tumeurs solides.
- **Validive®** (Clonidine Lauriad®) : Résultats définitifs encourageants de l'essai de Phase II dans la mucite orale sévère chez des patients atteints d'un cancer tête et cou ;

Onxeo a récemment annoncé avoir conclu un accord lui permettant d'acquérir DNA Therapeutics, et à travers elle, un produit issu d'une nouvelle classe de médicaments (« first-in-class ») antagonistes des mécanismes de réparation de l'ADN (siDNA). La réalisation définitive de cette acquisition est prévue fin mars 2016.

Pour plus d'information : [www.onxeo.com](http://www.onxeo.com).

Pour recevoir nos communiqués de presse et nos newsletters, inscrivez-vous sur : <http://www.onxeo.com/en/newsletter/>  
Suivez-nous sur Twitter : @Onxeo\_

### **Avertissement**

Le présent communiqué contient de manière implicite ou expresse certaines déclarations prospectives relatives à Onxeo et à son activité. Ces déclarations dépendent de certains risques connus ou non, d'incertitudes, ainsi que d'autres facteurs, qui pourraient conduire à ce que les résultats réels, les conditions financières, les performances ou réalisations de Onxeo diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. Onxeo émet ce communiqué à la présente date et ne s'engage pas à mettre à jour les déclarations prospectives qui y sont contenues, que ce soit par suite de nouvelles informations, événements futurs ou autres. Pour une description des risques et incertitudes de nature à entraîner une différence entre les résultats réels, les conditions financières, les performances ou les réalisations de Onxeo et ceux contenus dans les déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence 2014 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 14 avril 2015, qui est disponible sur les sites Internet de l'AMF <http://www.amf-france.org> et de la Société <http://www.onxeo.com>.

### **Contacts :**

Nathalie Delair-Trepo  
Relations Investisseurs, Onxeo  
[investors@onxeo.com](mailto:investors@onxeo.com)  
+ 33 1 45 58 76 00

Caroline Carmagnol et Florence Portejoie – Alize RP (Europe)  
[onxeo@alizerp.com](mailto:onxeo@alizerp.com)  
+33 6 64 18 99 59 / +33 6 47 38 90 04

Kirsten Thomas / Lee Roth – The Ruth Group (U.S.)  
[kthomas@theruthgroup.com](mailto:kthomas@theruthgroup.com) / [lroth@theruthgroup.com](mailto:lroth@theruthgroup.com)  
+1 508 280 6592 / +1 646 536 7012