



ASSEMBLÉE GÉNÉRALE MIXTE

10 JUIN 2021

LISTED

EURONEXT GROWTH | Paris
NASDAQ FIRST NORTH | Copenhagen



Important Information

IMPORTANT : Veuillez lire les éléments suivants avant de poursuivre. En accédant à ce document, vous acceptez d'être lié(e) par les conditions générales suivantes.

Ce document a été rédigé par Onxeo SA (ci-après dénommée conjointement avec ses filiales « le Groupe ») et est fourni à titre d'information uniquement. Le contenu de ce document est provisoire et fourni à titre d'information uniquement, et ne doit pas être considéré comme un outil de conseil d'investissement. Les informations, déclarations et opinions contenues dans ce document (les « informations ») sont fournies à la date de ce document uniquement et peuvent faire l'objet d'importantes modifications à tout moment sans préavis. Ni le Groupe, ni ses conseillers, ni toute autre personne ne sont dans l'obligation de mettre à jour les informations. Sous réserve des lois applicables, la Société comme ses conseillers rejettent toute responsabilité et ne donnent aucune garantie expresse ou implicite quant à l'impartialité, la précision, l'exhaustivité ou l'exactitude des informations. Les informations n'ont pas été soumises à un contrôle indépendant et sont entièrement basées sur les informations commerciales, financières et autres que le Groupe est tenu de publier conformément aux règles, réglementations et pratiques applicables aux entreprises cotées à l'Euronext Paris, dont notamment les facteurs de risque exposés dans le document d'enregistrement universel le plus récent déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers, dans tout autre rapport périodique et dans tout autre communiqué de presse disponible gratuitement sur le site internet du Groupe (www.onxeo.com) et/ou auprès de l'AMF (www.amf-france.org).

Ce document contient des informations sur l'utilité des produits du Groupe et leur position concurrentielle. Certaines de ces informations proviennent de tiers. Si ces informations de tiers ont été obtenues à partir de sources considérées comme fiables, aucune garantie n'est cependant donnée quant à la précision ou l'exhaustivité de ces données. Par ailleurs, certaines données sur le secteur et le marché proviennent des études et estimations menées en interne par le Groupe sur la base des connaissances et de l'expérience de la direction du Groupe. Si le Groupe estime que ces études et estimations sont raisonnables et fiables, l'exactitude et l'exhaustivité de ces informations et de la méthodologie et des hypothèses sur lesquelles elles reposent n'ont néanmoins fait l'objet d'aucun contrôle de la part d'un organisme indépendant et peuvent être modifiées sans préavis. Il convient donc d'éviter de se fier indûment aux données du secteur, du marché ou de la position concurrentielle contenues dans ces informations.

Les informations ne sont pas adressées, ou destinées à être distribuées à toute personne ou entité résidant ou domiciliée dans une commune, un État, un pays ou toute autre juridiction où une telle distribution ou utilisation serait contraire à la loi ou à la réglementation ou exigerait un enregistrement ou une licence au sein de ladite juridiction. Les informations ne constituent pas ou ne font pas partie d'une offre ou d'une demande d'offre pour souscrire ou acheter des titres, et ne doivent pas être considérées en tant que telles. Aucune offre publique de titres ne peut être réalisée en France avant que l'Autorité des marchés financiers n'ait apposé son visa sur le prospectus, indiquant qu'il est conforme aux dispositions de la directive 2003/71/CE telle que modifiée. Ce document est délivré à titre d'information uniquement et ne constitue pas un document d'offre ou une offre de titres au public situé au Royaume-Uni, auquel s'applique le paragraphe 85 du Financial Services and Markets Act (Loi sur les services et marchés financiers) 2000 du Royaume-Uni. Les titres ne peuvent être proposés ou vendus aux États-Unis en l'absence d'enregistrement conformément à l'US Securities Act (Loi américaine sur les titres) de 1933 telle que modifiée, ou de dispense d'enregistrement.

Ce document contient des déclarations prévisionnelles. Toutes les déclarations de ce documents autres que les énoncés de faits historiques doivent être considérées comme des déclarations prévisionnelles. Ces déclarations ne sont pas des garanties des performances futures du Groupe. Ces déclarations prévisionnelles portent notamment, mais sans s'y limiter, sur les perspectives d'avenir, les évolutions, la stratégie marketing, le calendrier réglementaire, les jalons cliniques, les hypothèses, les approches de développement clinique et les besoins financiers du Groupe et sont basées sur des analyses des résultats prévisionnels et des estimations de quantités qui ne peuvent encore être déterminées et d'autres informations financières et non-financières. Les déclarations prévisionnelles sont sujettes aux risques et incertitudes dans la mesure où elles portent sur des événements futurs et dépendent de circonstances qui pourraient ou non se concrétiser à l'avenir. Les déclarations prévisionnelles ne peuvent en aucun cas être interprétées comme une garantie des performances futures du Groupe en termes de stratégie, de réglementation, de finances ou autres, et les performances actuelles du Groupe, dont sa situation financière, ses résultats et ses liquidités, ainsi que les tendances du secteur dans lequel le Groupe est actif, peuvent nettement différer des éléments proposés ou évoqués dans les déclarations prévisionnelles contenues dans ce document. Même si les performances du Groupe, y compris sa situation financière, ses résultats, ses liquidités et les évolutions du secteur dans lequel le Groupe est actif, étaient conformes aux déclarations prévisionnelles contenues dans ce document, ces résultats ou évolutions ne pourraient être considérés comme un indicateur fiable des futurs résultats ou évolutions du Groupe. Le Groupe décline expressément toute obligation de mise à jour ou de confirmation des projections ou estimations réalisées par des analystes ou de publication de corrections d'informations prévisionnelles afin de s'aligner sur un événement ou des circonstances survenant après la date du présent document.



Agenda

- ① Présentation du bureau
- ② Vérification du quorum
- ③ Mot de la Présidente - Présentation du management
- ④ Questions / Réponses
- ⑤ Rapports des Commissaires aux Comptes
- ⑥ Vote des résolutions

Présentation du bureau



Bureau de l'assemblée

- Présidente : Mme Danièle Guyot-Caparros
- Scrutateurs
 - M. Nicolas Trebouta, représentant de Financière de la Montagne
 - M. Julien Miara, représentant d'Invus Public Equities
- Secrétaire
 - M. Nicolas Fellmann

Vérification du quorum




Quorum

- Capital : 22 998 733,75 €
- Actions : 91 711 015
- Votes exprimés : 35,9% du capital
soit 32 911 982 actions
 - Quorum nécessaire pour la tenue de
l'assemblée générale extraordinaire : 25%
soit 22 927 754 actions
- L'assemblée générale peut
valablement se tenir à titre ordinaire et
à titre extraordinaire

| | | |
|----------------------|----------------------------|-------------------------------|
| <i>Société</i> | <i>ONXEO le 10/06/2021</i> | |
| <i>Assemblée</i> | <i>MIXTE</i> | |
| <i>Capital</i> | <i>22 998 733,75 EUR</i> | |
| <i>Total actions</i> | <i>91 711 015</i> | |
| <i>Quorum légal</i> | <i>25 %</i> | <i>(22 927 754 actions)</i> |

| |
|--|
| 35,886 % |
| Il représente : 32 911 982 actions |
| Pour: 809 actionnaires (présents ou représentés) |

| | Actionnaires | Actions | Voix |
|-------------------------|--------------|-------------------|-------------------|
| Présents | 0 | 0 | 0 |
| Représentés | 0 | 0 | 0 |
| Pouvoir au président | 504 | 1 610 747 | 1 610 747 |
| Vote par correspondance | 305 | 31 301 235 | 31 301 235 |
| TOTAL | 809 | 32 911 982 | 32 911 982 |



Allocution de la Présidente
Présentation du management



Des thérapies de rupture grâce à une approche unique de la réponse aux dommages de l'ADN.



ÉQUIPE OPÉRATIONNELLE ET MANAGEMENT SOLIDES

30 collaborateurs experts en recherche translationnelle et clinique, une direction et un conseil d'administration à l'expérience démontrée



MODÈLE & STRATÉGIE DE DÉVELOPPEMENT CLAIRS

Créer de la valeur depuis la phase préclinique jusqu'à la preuve de concept chez l'homme, un point d'inflexion optimal pour monétiser ces actifs par cession ou licence

CANDIDATS AU MÉCANISME D'ACTION TRÈS DIFFÉRENCIÉ



Détourner et hyper-activer (au lieu de bloquer) des processus clés de la réparation de l'ADN des cellules tumorales (mécanisme de « leurre agoniste »)




FINANCEMENT SÉCURISÉ DES PROCHAINES ÉTAPES CLINIQUES



Visibilité financière au moins jusqu'à fin 2022, permettant d'atteindre les étapes cliniques clés du plan stratégique



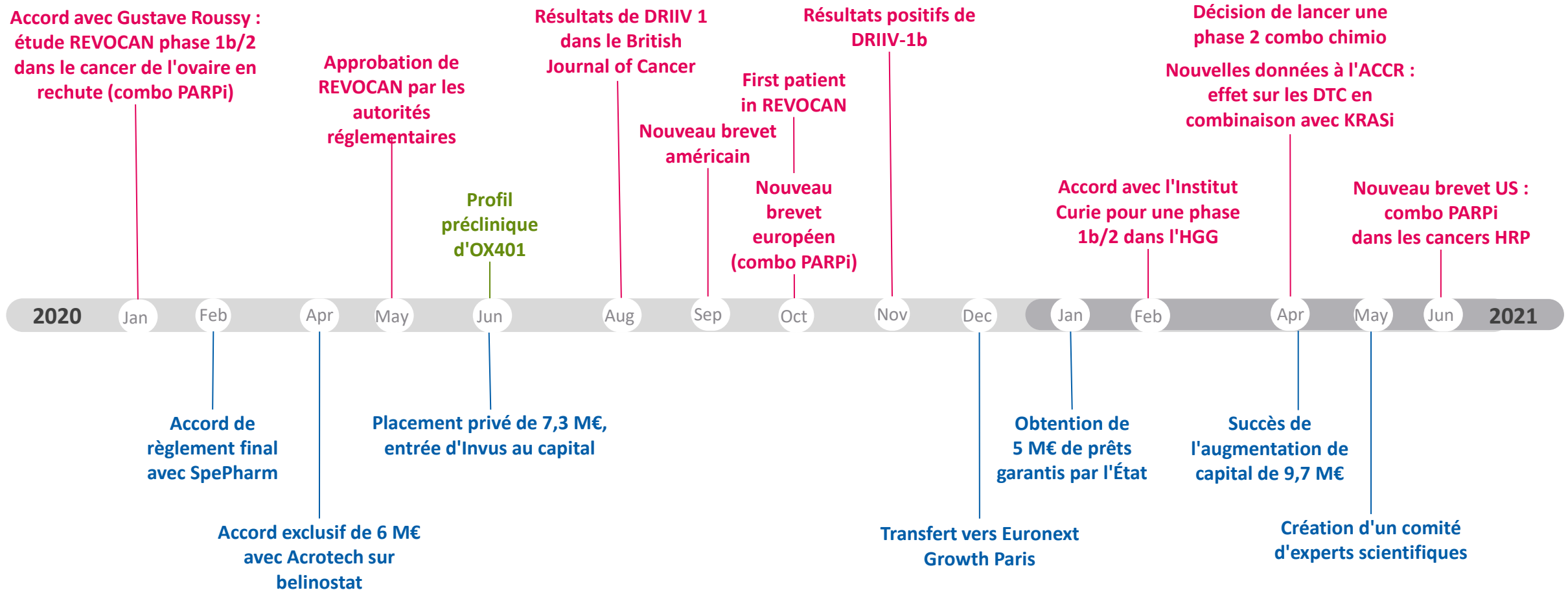
Programme de développement pour démontrer les propriétés de synergie et de réversion de résistance d'AsiDNA en association

| Programs | PRÉCLINIQUE | PHASE I | PHASE Ib | PHASE II | AVEC |
|--|-------------|-------------------|------------------------|--------------------|---|
| AsiDNA™ +/- chimiothérapie <i>Toutes tumeurs solides avancées, toutes lignes</i> | | DRIIV mono | DRIIV -1b combo | | |
| AsiDNA™ + chimiothérapie <i>mNSCLC/ autres tumeurs solides</i> | | | | Phase 2 randomisée | |
| AsiDNA™ + radiothérapie <i>Gliome de haut grade recurrent (enfant)</i> | | | AsiDNA™ Children | |  |
| AsiDNA™ + PARPi <i>Cancer de l'ovaire en rechute</i> | | | REVOCAN | |  |
| AsiDNA™ + autres thérapies ciblées <i>Autres indications</i> | In vivo | | | |  |
| OX401 <i>Agoniste de PARP + activation de la réponse immunitaire via la voie STING</i> | In vivo | | | | |

Légende  Achevé  En cours  Initiation 2021-22



2020 / S1 2021 : progrès importants en R&D et clinique, horizon de trésorerie étendu, structure actionnariale renforcée



AsidNA™ OX400 Corporate





Information financière 2020



Des comptes IFRS 2020 majoritairement impactés par la transaction signée avec Acrotech Biopharma

- La transaction accorde à Acrotech les droits de licence mondiaux sur Beleodaq/belinostat et permet à Onxeo de se concentrer entièrement sur ses actifs DDR.
- Les revenus futurs du produit reviendront à Acrotech à l'exception des redevances nécessaire pour rembourser l'emprunt obligataire de SWK Holdings.
- Cette transaction est considérée comme une vente d'actifs selon les normes IFRS avec les impacts suivants :
 - Les actifs de R&D liés à Beleodaq®/ belinostat sont sortis du bilan.
 - Les redevances futures permettant de rembourser l'emprunt SWK sont cristallisées dans les comptes 2020, en contrepartie d'une créance client
 - Le prix de la transaction et les redevances futures sont comptabilisés comme des produits d'exploitation non courants.



Compte de résultat consolidé

| En milliers d'€ | 31/12/2020 | 31/12/2019 |
|--|----------------|-----------------|
| Chiffre d'affaires récurrent issu des accords de licence | 1 077 | 3 455 |
| Chiffre d'affaires non-récurrent issu des accords de licence | 699 | 833 |
| CHIFFRE D'AFFAIRES TOTAL | 1 776 | 4 289 |
| Achats | (347) | (350) |
| Charges de personnel | (4 265) | (4 808) |
| Frais externes | (3 882) | (7 857) |
| Taxes et redevances | (176) | (127) |
| Dotations nettes aux amortissements et provisions | (618) | (671) |
| Autres charges d'exploitation | (515) | (365) |
| CHARGES D'EXPLOITATION | (9 803) | (14 178) |
| Autres produits d'exploitation | 213 | 95 |
| RÉSULTAT D'EXPLOITATION COURANT (PERTE) | (7 814) | (9 794) |
| Autres produits et charges d'exploitation | 10 008 | (24 543) |
| Résultat des sociétés mises en équivalence | - | (39) |
| PERTE D'EXPLOITATION APRÈS RÉSULTAT DES SOCIÉTÉS MISES EN ÉQUIVALENCE | 2 194 | (34 376) |
| Produits de trésorerie et équivalents de trésorerie | - | 19 |
| Coût de l'endettement financier brut | (958) | (1 037) |
| Autres produits et charges financiers | 611 | (659) |
| RÉSULTAT FINANCIER (PERTE) | (347) | (1 677) |
| Charge d'impôt | (757) | 2324 |
| - dont impôts différés | (415) | 2 330 |
| RÉSULTAT NET CONSOLIDÉ (PERTE) | 1 089 | (33 728) |

Diminution des revenus récurrents due au transfert des droits commerciaux sur Beleodaq à Acrotech

Baisse des dépenses de R&D, reflétant notamment la finalisation des opérations de fabrication d'AsiDNA™ pour les essais cliniques.

Impacts de la transaction Acrotech :

+ 5,7 M€ de revenus directs de la transaction
+ 7,1 M€ au titre des redevances post-signature attendues
- 2,8 M€ liés à la VNC des actifs de R&D liés à Beleodaq

Coût de la dette obligataire avec SWK Holdings

Impôt danois sur les revenus actuels et futurs de Beleodaq



Bilan consolidé - Actif

| En milliers d'€ | 31/12/2020 | 31/12/2019 |
|--|---------------|---------------|
| Actif non-courant | | |
| Actifs incorporels | 20 534 | 23 358 |
| Actifs corporels | 83 | 109 |
| Droits d'utilisation | 2 479 | 2 718 |
| Résultat des sociétés mises en équivalence | - | 20 |
| Autres immobilisations financières | 233 | 141 |
| TOTAL ACTIFS NON COURANTS | 23 329 | 26 345 |
| Actif circulant | | |
| Stocks et en cours | - | 64 |
| Créances clients et comptes rattachés | 6 654 | 3 353 |
| Autres créances | 2 000 | 2 159 |
| Liquidités et des équivalents de liquidité | 14 523 | 5 708 |
| TOTAL ACTIF CIRCULANT | 23 177 | 11 284 |
| TOTAL ACTIF | 46 506 | 37 629 |

Décomptabilisation des actifs de R&D liés à Beleodaq
- 2,8 M€

Droits d'utilisation relatifs aux contrats de location
dans le cadre de l'IFRS 16

Dont 5,9 M€ de redevances à recevoir d'Acrotech sur
les ventes de Beleodaq jusqu'au remboursement
intégral de l'emprunt obligataire SWK



Bilan consolidé - Passif

| Passif et capitaux propres en milliers d'€ | 31/12/2020 | 31/12/2019 |
|--|---------------|---------------|
| Capitaux propres | | |
| Capital social | 19 579 | 15 329 |
| Moins : actions propres | (182) | (189) |
| Primes d'émission | 18 577 | 44 924 |
| Réserves | (10 024) | (9 139) |
| Bénéfice | 1 089 | (33 728) |
| TOTAL CAPITAUX PROPRES | 29 036 | 17 197 |
| Passif non-courant | | |
| Impôts différés | 415 | |
| Provisions | 1 640 | 6 821 |
| Dettes financières non-courantes | 4 278 | 7 412 |
| Autres passifs financiers non-courants | 5 089 | |
| TOTAL PASSIF NON-COURANT | 11 423 | 14 233 |
| Passif circulant | | |
| Emprunts et dettes financières à court terme | 1 979 | 1 170 |
| Fournisseurs et comptes rattachés | 2 762 | 3 672 |
| Autres passifs | 1 306 | 1 358 |
| TOTAL PASSIF CIRCULANT | 6 047 | 6 199 |
| TOTAL PASSIF ET CAPITAUX PROPRES | 46 506 | 37 629 |

Augmentations de capital via ligne de financement + placement privé (10,6 M€) + compensation de la prime d'émission avec les pertes des années précédentes.

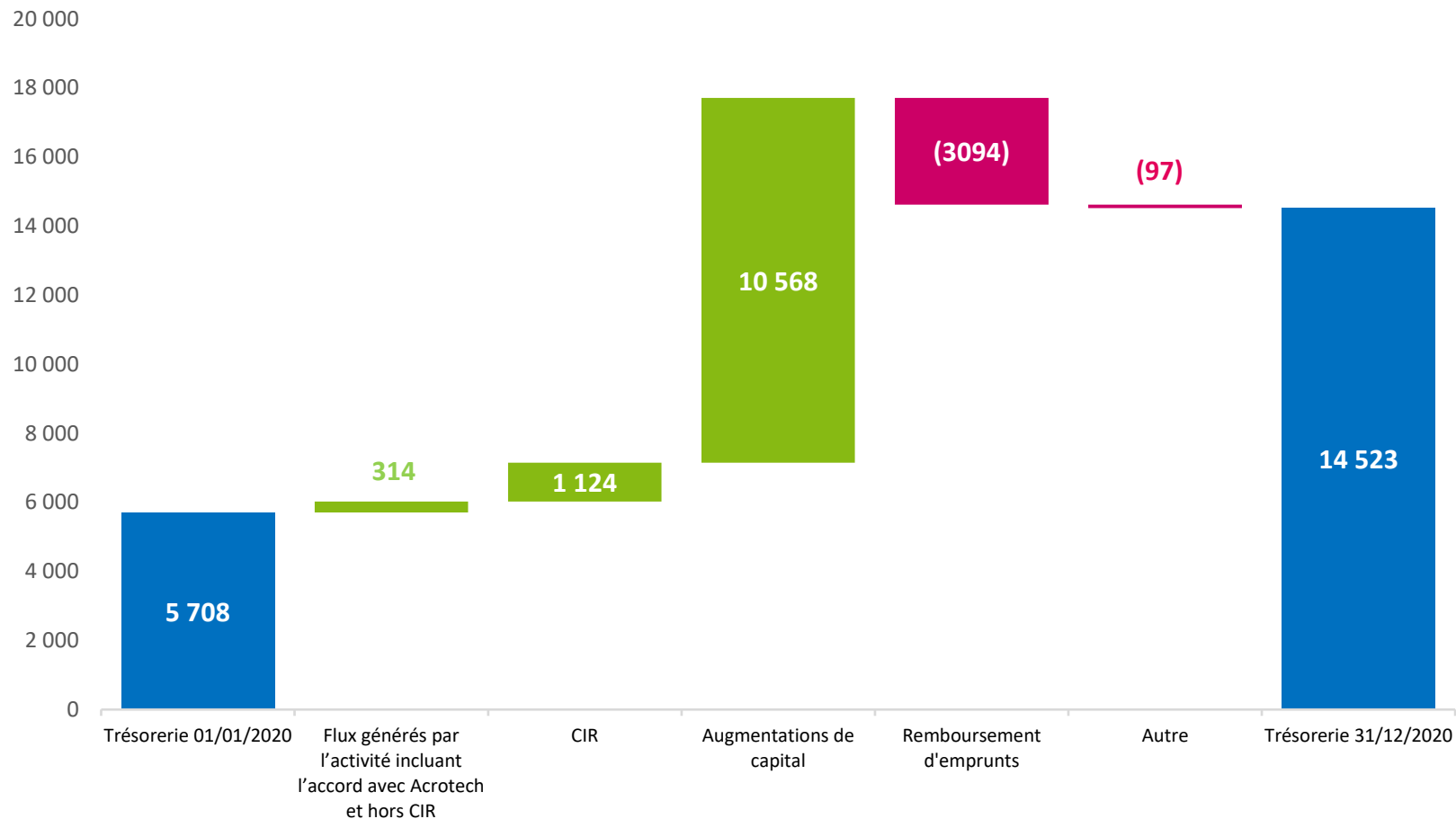
Transfert vers les autres passifs non courants de la dette envers SpePharm

Dette obligataire envers SWK Holdings



Evolution de la trésorerie consolidée

En milliers d'euros



Informations post-clôture

- **5,0 M€ obtenus sous forme de prêts garantis par l'État le 28 janvier 2021**
- **9,7 M€ levés lors de l'augmentation de capital finalisée le 12 avril 2021.**

Visibilité financière prolongée jusqu'à la fin de 2022

Structure de capital renforcée avec plus de 30% détenus par des actionnaires de référence

An abstract graphic on the left side of the slide. It features a dark blue circle overlapping with several light blue, semi-transparent shapes that form a large, stylized 'X' or cross pattern. The background is white.

Activités et perspectives

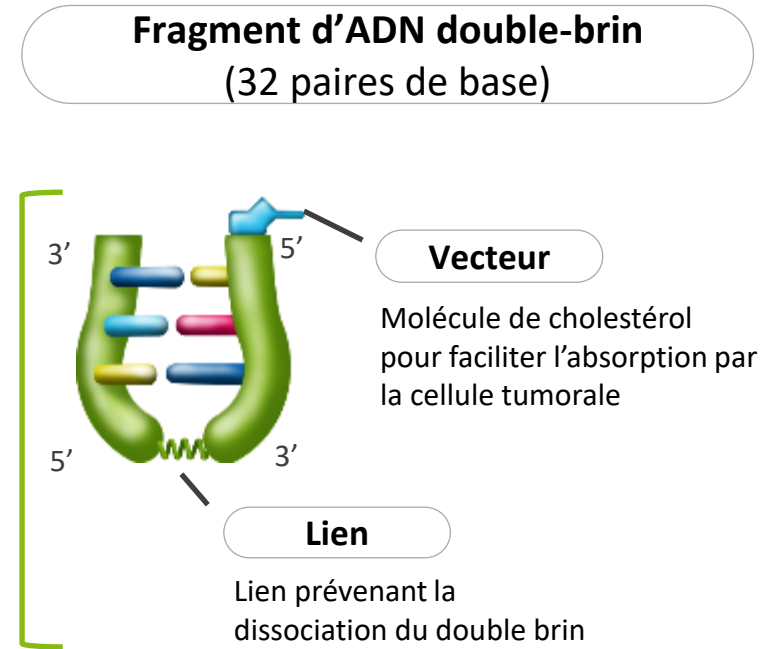


AsiDNA™, le premier agoniste leurre de la réponse aux dommages de l'ADN (DDR)

Fragment d'ADN synthétique (oligonucléotide) conçu pour interférer avec les voies de réparation par un mécanisme de capture et d'hyperactivation de protéines clés, en particulier DNA-PK



Propriété intellectuelle forte et étendue jusqu'en 2040





Un mécanisme d'action qui induit des propriétés recherchées

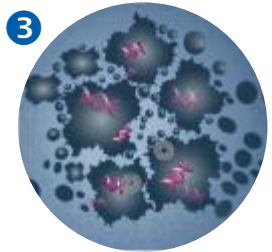
Mécanisme



1 AsiDNA™ imite des cassures de l'ADN dans la cellule tumorale et la sature de faux signaux d'alarme (**leurre**), puis piège et hyperactive (**agoniste**) les protéines DDR clés répondant à cette fausse alarme - notamment DNA-PK.



2 Cette signalisation prolongée, cette capture et cette suractivation épuisent la DDR et entravent toutes les voies de réparation, rendant toute résistance impossible.



3 Les lésions réelles ne sont pas réparées et s'accumulent, les cellules cancéreuses meurent lorsqu'elles se divisent avec un ADN endommagé.

Avantages concurrentiels

Bonne tolérance

Spécificité à l'égard des cellules cancéreuses, se traduisant par un profil de sécurité exceptionnel chez l'homme, un atout évident en association.

Absence de résistance




Tourner la DDR de la tumeur contre elle-même et ne laisser aucune voie de réparation échappatoire, contrairement aux thérapies ciblées.

Indépendance du context génétique

Actif quel que soit le contexte génétique, contrairement à la plupart des thérapies ciblées



Exploration d'AsiDNA™ au travers d'un programme préclinique et clinique approfondi

| |  <i>In vitro</i> |  <i>In vivo</i> |  <i>Essais cliniques</i> |
|---|---|--|---|
| Tolérance favorable | ✓ Spécifique aux cellules cancéreuses | ✓ Bien toléré lors de l'étude toxicologique | ✓ Confirmé chez l'homme (DRIIM, DRIIV, DRIIV-1b) |
| Aucune résistance observée | ✓ Multiples lignées cellulaires | ✓ Multiples modèles | ✓ Confirmé chez l'homme (DRIIM, DRIIV, DRIIV-1b) |
| Synergie d'efficacité avec la chimiothérapie | ✓ Multiples lignées cellulaires | ✓ Augmente l'efficacité et la survie | ✓ Signaux d'efficacité dans DRIIV-1b ✓ Phase 2 randomisée prévue fin 2021 |
| Synergie d'efficacité avec la radiothérapie | ✓ Multiples lignées cellulaires | ✓ Sensibilise aux radiations | ✓ Signaux d'efficacité dans DRIM (IT - mélanome) ✓ Phase 1b/2 prévue en 2021 (HGG - pédiatrique) |
| Synergie d'efficacité avec les PARPi | ✓ Lignées sensibles/ résistantes ✓ Sans présence de mutations | ✓ Augmente le taux de survie ✓ Induit un état HRD transitoire | <i>TBD</i> |
| Abroge la résistance aux PARPi | ✓ Multiple cell lines | ✓ Stoppe la résistance acquise | ✓ Phase 1b/2 de REVOCAN (CO avancé) débutée en 2020 |
| Abroge/prévient la résistance à d'autres thérapies ciblées | <i>TKI, KRASi, ...</i> | <i>En cours</i> | <i>TBD</i> |

SYNERGY

RESISTANCE



AsiDNA™ en association avec la chimiothérapie : bonne tolérance et signaux d'efficacité

DRIIV-1b

- Patients éligibles au carboplatine +/- paclitaxel, 8 patients, 2 sites
- Patients lourdement prétraités atteints de tumeurs métastatiques avancées, en progression
- Objectifs : profil de sécurité d'AsiDNA™ en association et premiers signaux d'efficacité

| AsiDNA™ 600mg | Tumeur | Ligne de traitement | Durée de traitement | Réponse | Tolérance et meilleures réponses (4/7 patients évaluables) |
|--|---|------------------------|---------------------|-----------------------------|---|
| + carboplatine | Sein triple négatif | 6 ^{ème} ligne | 5,5 mois | Maladie stable | <ul style="list-style-type: none"> • Aucune DLT et très bonne tolérance • Chez 2/3 des patients, contrôle de la maladie significativement plus long qu'avec les lignes précédentes. |
| | Poumon (non à petites cellules) | 3 ^{ème} ligne | 8,5 mois | Maladie stable | |
| + carboplatine + paclitaxel | Poumon (non à petites cellules) | 4 ^{ème} ligne | 3 mois | Réponse partielle (-40%) | <ul style="list-style-type: none"> • Aucune DLT et très bonne tolérance • Contrôle de la maladie significativement plus long qu'avec les lignes précédentes |
| | Poumon (non à petites cellules) | 2 ^{ème} ligne | 11 mois | Maladie stable | |

Cohorte 1

3 pts



Cohorte 2

2

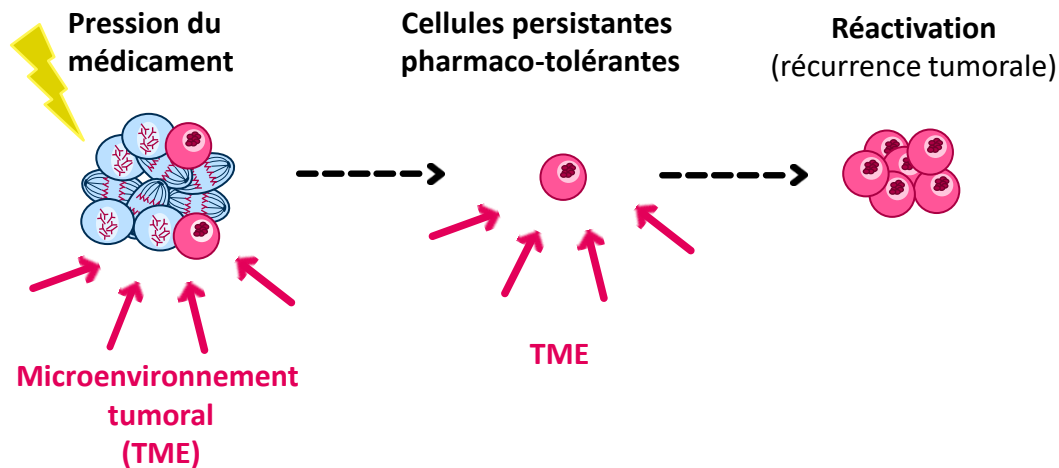
(5 pts)

Données prometteuses qui justifient le lancement d'une phase 2 randomisée fin 2021*



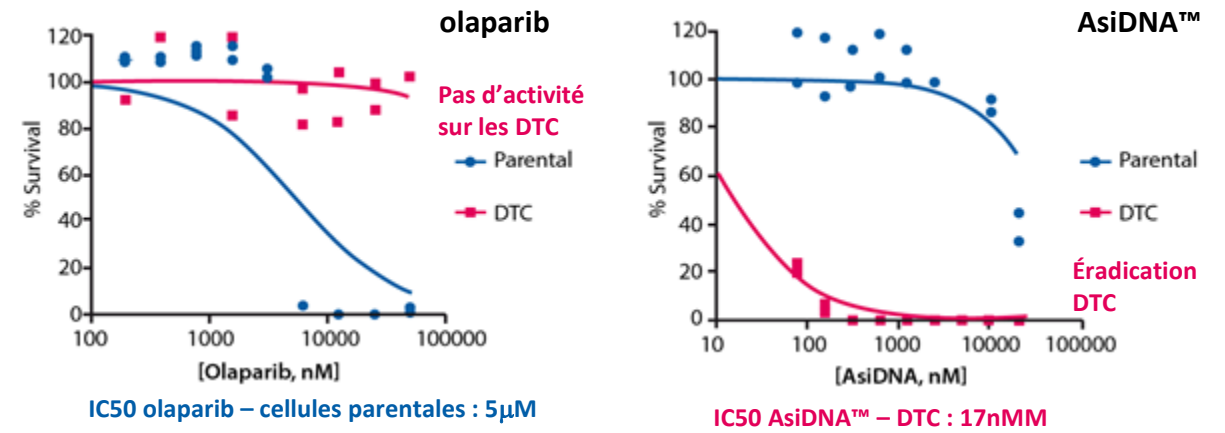
AsiDNA™ agit sur les cellules pharmaco-tolérantes (DTC) à l'origine de la résistance acquise aux thérapies ciblées

Les DTC sont à l'origine la résistance¹ des tumeurs aux TKI**
Onxeo a montré que la résistance aux PARPi et aux KRASi est médiée par les DTC²



AsiDNA™ prévient la résistance aux PARPi en agissant sur les DTC¹

AsiDNA™ est plus efficace que le PARPi olaparib sur les DTC



 Modèle TNBC BC227 BRCA2^{-/-}

AsiDNA™ pourrait constituer une réponse à la survenue de résistance médiée par les DTC pour de multiples thérapies ciblées

* Cellule parentale : cellule tumorale primaire - ** TKI : inhibiteurs de tyrosine kinase

¹ Sharma VS et al. Cell, 2010, 141-1: 69-80

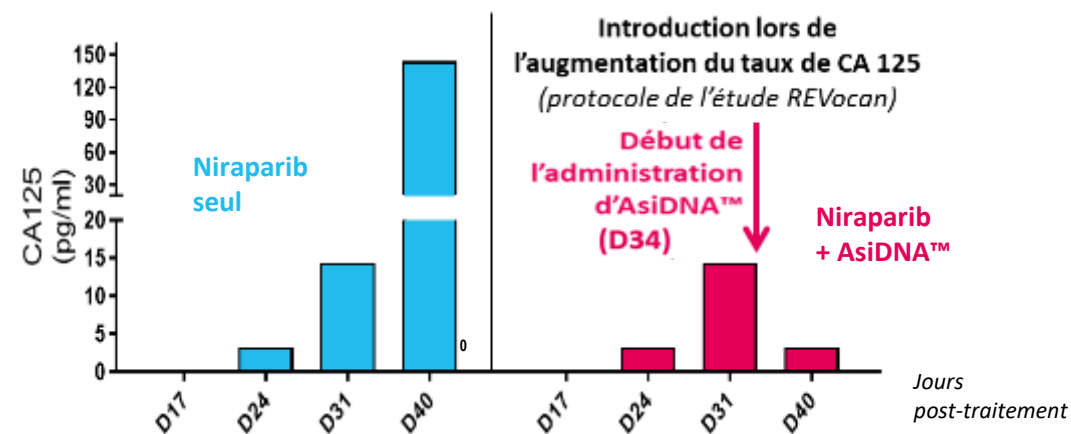
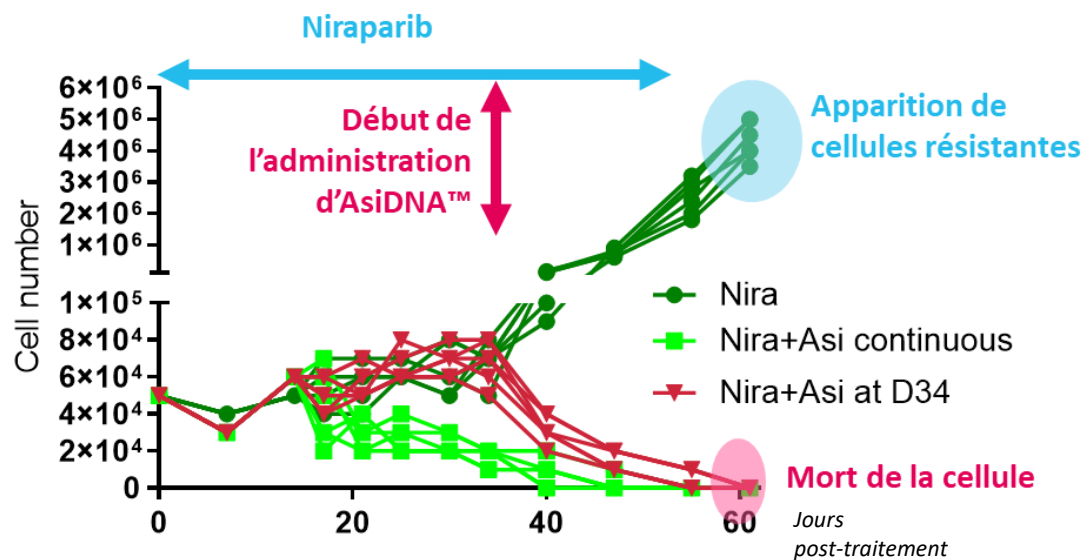
² AACR 2020 - [Acquired resistance to PARP inhibitors evolves from drug-tolerant persister cells vulnerable to AsiDNA™](#)

AACR 2021 - [Acquired resistance to KRAS inhibitors evolves from drug-tolerant persister cells vulnerable to AsiDNA™](#)



AsiDNA™ éradique les cellules résistantes au PARPi

UWB1.289 (modèle de cancer de l'ovaire – BRCA1^{null})



L'ajout d'AsiDNA™ diminue significativement le CA 125

Justification préclinique de l'étude REVOCAN



Étude de preuve de concept pour évaluer la réversion de la résistance par l'ajout d'AsiDNA™ aux PARPi

REVOCAN REVersion of resistance in Ovarian Cancer with AsiDNA™ & Niraparib

Accord de recherche clinique avec Gustave Roussy - soutenu par Arcagy-Gineco¹

CONCEPTION

Multicentrique, phase 1b/2 ouverte

Partie 1b : 6 patients - partie 2 : jusqu'à 20 patients

Cancer de l'ovaire en rechute sensible au platine en 2^{ème} ligne de maintenance avec PARPi > 6 mois

Inclusion à l'augmentation du CA 125

OBJECTIFS

Primaire

Tolérance et diminution du CA125 (critères GCIG)

Secondary

Efficacité – survie sans progression – survie totale



Nouveau comité d'experts scientifiques de premier plan pour guider la conception et le développement clinique des produits



Gilbert Chu, MD, PHD

Stanford Medical School - USA

Focus

Protéines de réparation de l'ADN, toxicité des briseurs d'ADN, biologie cellulaire sous radio/chimiothérapie



Gilles Favre, PHD

Oncopole Toulouse - France

Focus

Signalisation des cellules cancéreuses, biomarqueurs, réversion de la résistance aux thérapies ciblées



Lorenzo Galluzzi, PHD

Weill Cornell New York - USA

Focus

Métabolisme tumoral, réponse adaptative au stress, réponse immunitaire tumorale



Ruth Plummer, MD, PhD

CRUK Newcastle Cancer Centre - UK

Focus

Réparation de l'ADN, conception d'essais de phase précoce pour de nouvelles thérapies, PARPi, ATMi...



Caroline Robert, MD, PhD

Gustave Roussy - France

Focus

Recherche translationnelle sur l'immunothérapie et les thérapies ciblées, nouveaux biomarqueurs



D'importants catalyseurs de valeur attendus pour AsiDNA™*

| | | S2 2021 | 2022 | 2023 |
|--|---|-------------------------|---|-------------------------|
| <i>Etude</i> | <i>Objectifs</i> | | | |
| DRIIV-1b + chimiothérapie Tumeurs solides avancées | Tolérance Signaux d'efficacité | Ensemble des données | | |
| Phase 2 randomisée + chimiothérapie Poumon/ autres tumeurs solides | Tolérance Efficacité – PFS/OS | | 1 ^{er} patient EU Potentiel IND USA | Résultats préliminaires |
| AsiDNA™ Children 1b/2 + radiothérapie Gliome de haut grade de l'enfant | Tolérance Efficacité – PFS/OS | 1 ^{er} patient | | Résultats préliminaires |
| REVOCAN 1b/2 + inhibiteur de PARP Cancer de l'ovaire | Tolérance Réversion de la résistance | | 1 ^{ères} données (part 1b) | Résultats topline |
| <i>Étude pilote/exploratoire + olaparib</i> mBC, HER2-, HRP | <i>Létalité synthétique induite par les médicaments</i> | | | Dépôt réglementaire |

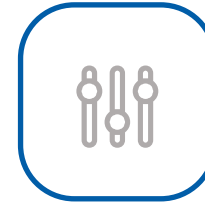


Onxeo en 2021 : construire pour réussir



MÉCANISME UNIQUE DANS LE DDR

Une approche différenciée pour relever les grands défis de l'oncologie



ÉCHÉANCES CLINIQUES À COURT-TERME

Données de deux études et lancement de deux nouveaux essais en 2021



PORTEFEUILLE DE CANDIDATS FIRST-IN-CLASS

platON™ comme moteur d'innovation
AsiDNA™ en études cliniques
OX401, actif préclinique



POTENTIEL DE MARCHÉ IMPORTANT

En association avec des traitements de référence ou innovants, dans de multiples cancers pour lesquels le besoin reste immense



PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE SOLIDE ET ÉTENDUE

Plateforme et candidats protégés par plusieurs familles de brevets dans les territoires clés jusqu'au moins 2040



BIEN FINANCÉE JUSQU'À LA FIN DE 2022

Visibilité financière permettant d'atteindre des points d'inflexion de valeur majeurs dans les 18 prochains mois




Rapports des commissaires aux comptes

Rapport sur les comptes annuels
p. 95 du [Rapport financier annuel 2020](#)

Rapport sur les comptes consolidés
p. 158 du [Rapport financier annuel 2020](#)

Rapport sur les Conventions réglementées
[Espace Actionnaires/ Assemblées](#)

Questions / réponses



Synthèse des votes sur les résolutions à titre ordinaire

Conformément aux dispositions de l'ordonnance n° 2020-321 du 25 mars 2020 concernant les assemblées à huis-clos, les votes des actionnaires ont été collectés à distance, par internet ou par correspondance.



Votes exprimés : 35,9% des droits de vote

Les résultats détaillés seront mis en ligne sur le site internet de la Société à l'issue de cette Assemblée

Assemblée à titre ordinaire

| N° | Pour | Contre | Abstention | Résultats |
|----|---------|--------|------------|-----------|
| 1 | 99,70% | 0,30% | - | Adoptée |
| 2 | 99,70% | 0,30% | - | Adoptée |
| 3 | 99,69 % | 0,31 % | - | Adoptée |
| 4 | 99,68 % | 0,32 % | - | Adoptée |
| 5 | 96,59 % | 3,41 % | - | Adoptée |
| 6 | 97,56 % | 2,44 % | - | Adoptée |
| 7 | 97,54 % | 2,46 % | - | Adoptée |
| 8 | 99,53 % | 0,47 % | - | Adoptée |

Assemblée à titre extraordinaire

| N° | Pour | Contre | Abstention | Résultats |
|----|---------|---------|------------|-----------|
| 9 | 95,68 % | 4,32 % | - | Adoptée |
| 10 | 94,78 % | 5,22 % | - | Adoptée |
| 11 | 96,06 % | 3,94 % | - | Adoptée |
| 12 | 95,05 % | 4,95 % | - | Adoptée |
| 13 | 94,86 % | 5,14 % | - | Adoptée |
| 14 | 94,90 % | 5,10 % | - | Adoptée |
| 15 | 96,15 % | 3,85 % | - | Adoptée |
| 16 | 5,15 % | 94,85 % | - | Rejetée |
| 17 | 99,08 % | 0,92 % | - | Adoptée |
| 18 | 95,22 % | 4,78 % | - | Adoptée |
| 19 | 95,91 % | 4,09 % | - | Adoptée |
| 20 | 99,50 % | 0,50 % | - | Adoptée |

CONTACTS

Judith Greciet – CEO
Nicolas Fellmann – CFO

Tel: +33 1 45 58 76 00

www.onxeo.com
investors@onxeo.com

The logo for ONxeo is centered within a white circle. The word "ON" is in blue, "x" is in green, and "eo" is in blue. The background of the slide features a large, stylized 'X' shape formed by four overlapping rounded rectangular bars in magenta, lime green, yellow, and cyan.