

Transgene présentera au SITC 2017 de nouvelles données d'immunologie de TG4010 chez des patients atteints de cancer du poumon avancé (essai TIME)

Les nouveaux résultats issus de l'essai de Phase 2b TIME incluent la corrélation entre l'immunogénicité induite par le vaccin thérapeutique et l'amélioration de la survie globale, et soutiennent le développement de TG4010 dans le cancer du poumon (NSCLC) en association avec des inhibiteurs de points de contrôle immunitaire (ICIs)

Strasbourg, France, le 30 octobre 2017, 17h45 - Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies reposant sur des vecteurs viraux, présentera un poster portant sur des données d'immunologie supplémentaires issues de TIME, l'essai de Phase 2b randomisé et contrôlé par placebo, qui évaluait la combinaison de TG4010 avec la chimiothérapie chez des patients atteints de cancer du poumon au stade avancé. Cette présentation aura lieu à la réunion annuelle de la Société américaine pour l'immunothérapie du cancer (*Society for ImmunoTherapy of Cancer - SITC*), qui se tiendra à National Harbor (États-Unis), du 8 au 12 novembre.

Titre du poster : *Immune mechanisms of the response to TG4010, a viral-based vaccine, in patients with advanced non-small cell lung carcinoma* (Mécanismes de la réponse immunitaire induite par TG4010, un vaccin thérapeutique reposant sur une souche virale, chez des patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules au stade avancé - NSCLC)

- Numéro de poster : P137
- Date et horaire : samedi 11 novembre 2017, 12h30 – 14h00 et 18h30 – 20h00 (heure locale)

Le résumé sera disponible à partir du 7 novembre sur le site internet du SITC.

Toutes les publications sur TG4010 sont accessibles sur www.transgene.fr dans la rubrique Portefeuille>Publications.

Contacts

Transgene

Lucie Larguier
Directeur Communication Corporate
& Relations Investisseurs
+33 (0)3 88 27 91 04
investorrelations@transgene.fr

Relations Médias :

IMAGE 7

Claire Doligez/Laurence Heilbronn
+33 (0)1 53 70 74 48
cdoligez@image7.fr

À propos de TG4010

TG4010 est immunothérapie conçue pour exprimer les séquences codant pour l'antigène tumoral MUC1 et la cytokine Interleukine 2 (IL2). Ce vaccin thérapeutique est issu d'une souche virale MVA (Modified Virus Ankara) et induit une réponse immunitaire contre les tumeurs exprimant MUC1.

La combinaison de l'immunothérapie TG4010 et de la chimiothérapie a montré une efficacité significative en termes de survie sans progression et de survie globale chez des patients ayant un NSCLC au stade avancé (Quoix et al., [The Lancet Oncology](#). 2015). TG4010 est actuellement développé en combinaison avec nivolumab (ICI) en deuxième ligne de du cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) ([NCT02823990](#)). Un essai clinique en première ligne de traitement du NSCLC devrait démarrer fin 2017 pour évaluer la combinaison de TG4010 + nivolumab + chimiothérapie chez des patients dont les tumeurs expriment PD-L1 à des niveaux faibles ou indétectables.

À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG), qui fait partie de l'Institut Mérieux, est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie ciblée contre les cancers et les maladies infectieuses. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules infectées ou cancéreuses.

Les principaux produits en développement clinique de Transgene sont : TG4010, un vaccin thérapeutique contre le cancer du poumon non à petites cellules, Pexa-Vec, un virus oncolytique contre le cancer du foie et TG4001, un vaccin thérapeutique contre les cancers positifs au HPV. La Société a également plusieurs autres programmes en recherche et en développement clinique, dont TG1050 (hépatite B chronique) et TG6002 (tumeurs solides).

Transgene est basée à Strasbourg et a des activités opérationnelles à Lyon et une joint-venture en Chine. Plus d'informations sur www.transgene.fr.

Suivez-nous sur Twitter : [@TransgeneSA](#)

Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives de Transgene concernant sa situation financière, y compris sa consommation de trésorerie. Bien que la Société considère que ces informations et projections sont fondées sur des hypothèses raisonnables, elles peuvent être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés et pourraient avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements. La capacité de la Société à commercialiser ses produits est soumise notamment, mais pas exclusivement, aux facteurs suivants : la reproduction chez l'homme de résultats précliniques positifs ; la réussite d'essais cliniques, la capacité à obtenir des financements et/ou des partenariats pour le développement et la commercialisation des produits, et l'obtention des autorisations réglementaires de mise sur le marché. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de la Société (www.transgene.fr).