

JUIN 2024 - EDITION N°2 

LETTRE AUX ACTIONNAIRES

Membres du club

« MaaT Actionnaires Engagés »

DANS CE NUMÉRO

Message du directeur
général - 1

Retour sur l'augmentation de
capital - 3

Congrès Annuel de l'EBMT
2024- 4

Prochains jalons - 6

Retour sur l'Assemblée
générale 2024 - 8

MaaT Pharma dans les
médias - 9

CHERS ACTIONNAIRES

PAR HERVÉ AFFAGARD

Je suis heureux de partager cette nouvelle lettre destinée à nos actionnaires, et également honoré du soutien que vous nous avez témoigné lors de notre levée de fonds de 18,2 millions d'euros, le 15 mai 2024.

Grâce à vous, ainsi qu'à nos investisseurs historiques, et au management, nous continuons à avancer dans l'atteinte de jalons majeurs notamment les résultats de la Phase 3.

Et cette mission, elle avance... En effet, les derniers résultats cliniques issus du Programme d'Accès Compassionnel en Europe présentés à l'EBMT sont positifs et soulignent le potentiel de MaaT013 à traiter des patients atteints de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte, une complication rare au pronostic sombre et souvent fatal.

Le récent financement nous permet en effet d'allonger notre horizon de trésorerie jusqu'au début du premier trimestre 2025, nous permettant ainsi de terminer notre essai de Phase 3.

Nous sommes en marche pour ajouter un nouveau pilier dans la lutte contre le cancer : les thérapies issues du microbiote intestinal.

Vous trouverez dans cette lettre des informations en lien avec l'utilisation des fonds levés le mois dernier, les prochaines étapes de développement, la présence de MaaT Pharma dans les médias et un retour sur l'Assemblée Générale qui s'est tenue le 28 mai dernier.

Bonne lecture!

« La fin de l'année 2024 sera un tournant décisif pour nous, avec les premiers résultats attendus de notre essai de Phase 3 évaluant MaaT013 dans la maladie aiguë du greffon contre l'hôte. À ce jour, nous sommes l'entreprise la plus avancée dans le microbiote en oncologie au monde. »

Hervé Affagard, directeur général et co-fondateur de MaaT Pharma

Qu'est ce que la GvHD?

La **maladie du greffon contre l'hôte** (GvH, d'après son acronyme anglais) est une complication grave, parfois mortelle, qui survient dans les 100 jours après une greffe de moelle osseuse effectuée le plus souvent pour traiter un cancer du sang comme une leucémie par exemple. Dans la GvH, les cellules greffées "attaquent" le receveur, provoquant une inflammation de la peau, du foie et/ou du tractus gastro-intestinal. Il existe actuellement deux lignes de traitements (corticostéroïdes et Ruxolitinib) pour les patients atteints d'aGvH gastro-intestinale.

Cependant, si ces derniers ne répondent pas à ces deux traitements (soit environ 30% des patients), ils n'ont plus d'options thérapeutiques et leur pronostic est sombre, avec seulement 15% des patients qui survivent à 1 an, d'après les données issues de la publication Abedin et.al. 2021.

Hervé Affagard, Directeur Général et co-fondateur de MaaT Pharma



Retour sur l'augmentation de capital



Photos des deux premiers produits dits natifs (issus de donneurs) actuellement en phases d'essais cliniques : MaaT013 (première photo) et MaaT033 (deuxième photo)

Position de trésorerie au 31/03/2024

18.2 millions d'euros*

Produit net de l'offre primaire

17.3 millions d'euros*

Horizon de trésorerie étendue au début du

T1 2025

Fonds utilisés pour :

Achever l'essai de Phase 3 et sécuriser les résultats/critère principal pour MaaT013 dans le traitement de l'aGvH réfractaire

Poursuite du développement de la pipeline

Besoins en fonds de roulement et besoins généraux



*Chiffres non audités

» Jalons créateurs de valeurs à court terme

Congrès de l'EBMT 2024 : présentation de données "en vie réelle"

Depuis 2019, MaaT013, notre produit le plus avancé, est utilisé dans le cadre d'un programme d'accès compassionnel en Europe, ce qui nous permet de récolter des données d'efficacité, d'utilisation et de sécurité dans des conditions de "vie réelle" de traitements des patients atteints d'aGvH gastro-intestinale. En avril 2024, nous avons participé au Congrès Annuel de l'European Society for Blood and Marrow Transplantation (EBMT) où nous avons partagé les données issues du programme d'accès compassionnel pour 140 patients traités avec MaaT013. Ces résultats ont été présentés lors d'une session orale par le **Professeur Florent Malard**. Pour en savoir plus, [cliquez ici](#).



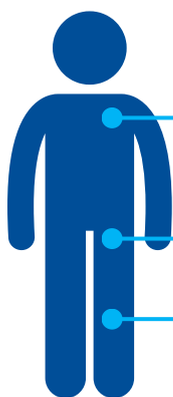
Professeur Malard, hématologue à l'Hôpital Saint-Antoine présente les données pour MaaT013 à l'EBMT



Notre stand avec une partie de l'équipe clinique de MaaT Pharma en présence des Professeurs Mohty et Malard, deux hématologues experts reconnus dans le monde entier.

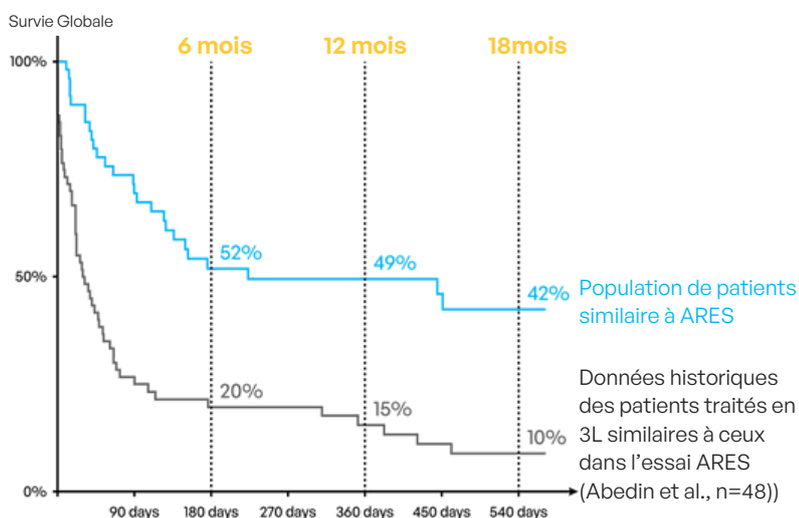
» Zoom sur les données relatives à la population de patients similaire à celle de l'essai ARES

Profil du patient



GvH gastro-intestinale résistante ou réfractaire au corticostéroïdes et au Ruxolitinib (traitements standards et approuvés)
 Traité en 3ème ligne (3L) avec MaaT013
 Données portant sur 49 patients dans le programme EAP

Comparaison Taux de survie population ARES- Like et données publication Abedin et al.



» Une bonne sécurité et une haute efficacité sont associées à une augmentation significative de la survie globale des patients au regard des données historiques disponibles.

Retours des hématologues sur MaaT013 et le besoin médical



Dr. Jaime Sanz Caballer, hématologue et coordinateur de l'unité de transplantation de moelle osseuse à l'hôpital universitaire La Fe de Valence, en Espagne.



Il existe un besoin médical toujours non résolu dans l'aGvH, avec des résultats de survie systématiquement médiocres, notamment chez les patients traités en troisième ligne, dont seulement 15 % survivent à 12 mois. Cette réalité met en lumière le besoin urgent de solutions innovantes telles que MaaT013, qui présente une approche immuno-restauratrice prometteuse.

MaaT013 montre une efficacité remarquable à 18 mois, se traduisant par des réponses plus complètes chez les patients atteints d'aGvH présentant une résistance aux traitements actuels, par rapport aux autres thérapies disponibles. Cet effet s'accompagne d'une toxicité réduite par rapport aux médicaments immunosuppresseurs standards. Il convient de noter que ces résultats sont notamment obtenus après l'administration de seulement 3 doses en moins de 2 semaines suivant le début du traitement. Cela pourrait permettre non seulement d'améliorer la survie des patients, mais aussi d'améliorer de manière significative leur qualité de vie.



Pr. Florent Malard, hématologue et professeur d'hématologie à l'hôpital Saint-Antoine et à Sorbonne Université à Paris en France.

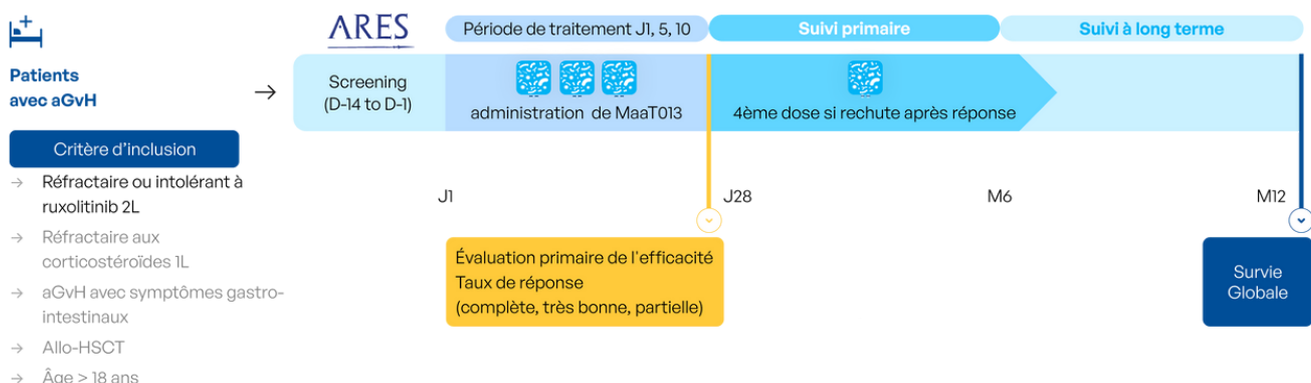
Citations extraites du communiqué de presse publié le 15 avril 2024 annonçant les données présentées à l'EBMT



Si vous voulez un retour d'expérience sur l'utilisation de MaaT013 en accès compassionnel, vous pouvez retrouver l'interview (en anglais) du Dr. Alexander Schauvlieghe, hématologue à l'hôpital AZ Sint-Jan Brugge AV en Belgique, disponible sur notre site internet [ici](#).

Une validation clinique en cours avec l'Essai de Phase 3 ARES

MaaT013 est actuellement évalué dans un essai pivot de Phase 3 en tant que candidat-médicament pour traiter l'aGvH. C'est à ce jour le seul essai clinique de Phase 3 dans le monde évaluant une thérapie issue du microbiote en hémato-oncologie. Ce dernier est actif dans 6 pays en Europe (France, Allemagne, Espagne, Belgique, Italie et Autriche). Vous trouverez ci-dessous un résumé de l'essai clinique ARES :



Principales conclusions du DSMB sur 30 patients :

- Bon profil de sécurité
- Taux de réponse supérieur au protocole prédéfini



Potentiel de marché : 200 millions €
Pas de concurrent en 3ème ligne

Prochaines jalons à court terme pour le programme MaaT013 en 2024



MaaT013

- **Mi-T4** : critère d'évaluation principal (GI-ORR à 28 jours) de l'essai clinique de Phase 3 ARES dans l'aGvH
- **T4 2024/Q1 2025** : Résultats de l'essai clinique de Phase 2a PICASSO dans le mélanome métastatique



Usine de production implantée au sein du Skyehub Bioproduction qui pourra permettre de produire à pleine capacité jusqu'à **9 000 poches de MaaT013 par an**

Technicien de production réceptionnant les selles de donneurs sains et s'appêtant à réaliser une **série de tests d'analyses** pour la traçabilité et la sécurité du candidat-médicament.



» Prochaines étapes clés sur les autres programmes cliniques

MaaT033

- **S2 2024** : Premier DSMB de l'essai clinique de Phase 2b PHOEBUS dans la greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques
- **S2 2024** : Résultats de l'essai clinique de Phase 1 IASO dans la maladie de Charcot



MaaT034

- **S1 2024** : Sélection du candidat
- **S2 2024** : Début de la production du premier lot aux normes pharmaceutiques de Bonnes Pratiques de Fabrication



Pour en savoir plus sur le portefeuille de MaaT Pharma, nous vous invitons à consulter la brochure disponible sur le site internet : [lien cliquable ici](#)



MaaT Pharma

Leader des médicaments à base de microbiote en oncologie

Brochure 2024

Retour sur l'Assemblée Générale 2024 de MaaT Pharma

Le 28 mai 2024 s'est tenue l'Assemblée générale ordinaire et extraordinaire de MaaT Pharma pour l'année 2024. Vous trouverez ci-dessous un résumé de ce rendez-vous annuel majeur avec les actionnaires de la Société ainsi que les liens pour télécharger les documents en lien avec l'Assemblée Générale.

39/40
de résolutions approuvées



* Actionnaires ont approuvé les résolutions agréées à une majorité de plus de 98 %



Résolutions sur l'approbation des comptes annuels 2023 de la Société



Résolutions sur le renouvellement des mandats des administrateurs et nomination d'un administrateur : Tous les mandats des administrateurs ont été renouvelés : le Conseil d'Administration est désormais composé de neuf (9) membres dont quatre (4) femmes (soit 44 % de ses membres), parmi lesquels un administrateur de nationalité franco-américaine. La composition du Conseil est équilibrée en termes de compétences et le taux d'administrateurs indépendants est de 56 % (5/9).

bpifrance

Bpifrance soutient MaaT Pharma depuis sa création et nous sommes fiers d'accueillir désormais un représentant en qualité d'administrateur, auparavant censeur, au sein du Conseil d'Administration de la Société.



La politique de rémunération des mandataires sociaux (Président, Directeur-général et Administrateurs) pour l'exercice 2024 ainsi que les éléments de rémunération qui leur ont été versés au cours ou attribués au titre de l'exercice 2023 – le détail des votes desdites résolutions est disponible sur le site internet de la Société [ici](#) ;



Résolutions financières dont notamment les délégations de compétence données au Conseil d'administration à l'effet de procéder à des augmentations de capital par divers moyens.



Seule une résolution a été rejetée : Délégation au Conseil d'Administration à l'effet de procéder à une augmentation de capital par émission d'actions ou de titres donnant accès au capital, réservés aux adhérents d'un plan d'épargne d'entreprise avec suppression du droit préférentiel de souscription au profit de ces derniers (38ème résolution).

Documents disponibles sur le site internet de la Société



- [Informations sur la rémunération des mandataires sociaux](#)
- [Résultat consolidé du vote par résolution AGM du 28 mai 2024](#)

MaaT Pharma dans les médias

Nous sommes très fiers et honorés de voir chaque jour l'intérêt des médias, notamment français, pour le développement de nos candidats-médicaments pour améliorer la prise en charge des patients atteints de cancers.

Sélection d'articles sur MaaT Pharma sur le premier semestre 2024 en France



Les Echos investir

CONSEIL DU JOUR

Maat Pharma a recruté les patients de son étude Picasso dans le mélanome métastatique

La biotech spécialisée dans une nouvelle approche, celle du microbiote intestinal, de lutte contre les cancers, aligne les annonces favorables depuis le début de l'année. En attendant un grand rendez-vous concernant son produit le plus avancé à la mi-année.

Le Point



Atteinte de leucémie, Marie-Hélène a été sauvée par un microbiote fécal

Grâce à un transfert de microbiote fécal, Marie-Hélène a survécu aux complications des traitements contre une leucémie agressive. Cette nouvelle approche thérapeutique est développée par une compagnie...

Le Point / Apr 27

L'USINE NOUVELLE

En attendant ses résultats de phase III, MaaT Pharma avance pour son traitement du microbiote



MaaT Pharma progresse sur son traitement du microbiote.

LYON décideurs

Maat Pharma : Hervé Affagard boucle une levée de fonds de 18,2 millions d'euros

Odiane Chéry ELLA NYANGSONE — 23 mai 2024

La biotech spécialisée dans les thérapies issues du microbiote dédiées aux patients atteints de cancer finalise une levée de fonds de 18,2 millions d'euros pour accélérer ses activités en R&D.

BFMTV.

SANTÉ

"JE SUIS UNE MIRACULÉE": UNE SEXAGÉNAIRE ATTEINTE D'UNE LEUCÉMIE SAUVÉE PAR UN TRANSFERT DE MICROBIOTE FÉCAL

Emilie Roussey Le 27/04/2024 à 11:21



Les Echos investir

Maat Pharma lève plus de 19 millions d'euros pour financer ses recherches

La biotech a bouclé une opération de refinancement express, qui prolonge sa visibilité financière jusqu'au premier trimestre 2025.



LES ESPRITS LIBRES





Merci pour votre soutien, qui fait progresser la médecine avec des produits innovants ayant un impact réel sur la vie de patients sans solution thérapeutique et au pronostic sombre.



Contact

Guillaume Debroas, PhD
Responsable des Relations Investisseurs
Email : invest@maat-pharma.com
Tél : 06 16 48 92 50

MaaT Pharma | 70 avenue Tony Garnier | 69007 Lyon

**Ma
T
à
T**

JUIN 2024 - EDITION N°2

**LETTRE AUX
ACTIONNAIRES**

Membres du club

« MaaT Actionnaires Engagés »