

## **ERYTECH annonce le dépôt de son Document d'Enregistrement Universel 2021 et de son Form 20-F 2021, ainsi que son calendrier financier 2022**

**Lyon (France), Cambridge, MA (US) le 28 avril 2022** – ERYTECH Pharma (Euronext Paris et Nasdaq : ERYP), société biopharmaceutique de stade clinique qui développe des thérapies innovantes en encapsulant des médicaments dans les globules rouges, annonce avoir déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) en France son Document d'Enregistrement Universel au titre de l'exercice clos le 31 décembre 2021 et son Form 20-F au titre de l'exercice clos le 31 décembre 2021 auprès de la « *Securities and Exchange Commission* » (SEC) aux Etats-Unis, ainsi que son calendrier financier 2022

Le document d'enregistrement universel d'ERYTECH Pharma, au titre de l'exercice clos le 31 décembre 2021, comporte notamment :

- Le rapport financier annuel ;
- Le rapport du conseil d'administration sur le gouvernement d'entreprise.

Les documents peuvent être consultés sur le site internet de la société à l'adresse [www.erytech.com](http://www.erytech.com) dans la Section Investisseurs. Le Document d'Enregistrement Universel est également disponible sur le site internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et le Form 20-F sur le site internet de la « *Securities and Exchange Commission* » ([www.sec.gov](http://www.sec.gov)). Une version imprimée de ces documents peut être obtenue sans frais et sur simple demande adressée par courrier au siège de la Société à l'adresse suivante : ERYTECH Pharma – Service juridique – Bâtiment Bioserra – 60 Avenue Rockefeller – 69008 LYON - France.

### **Calendrier financier 2022\***

- Point sur les activités et résultats financiers du premier trimestre 2022 : 12 mai 2022 (après la clôture des marchés aux États-Unis), suivi d'une conférence téléphonique et d'une conférence en ligne le 13 mai 2022 à 14h30, heure de Paris (8h30, heure de New York)
- Assemblée Générale Mixte : 24 juin 2022 - 9h CEST, à Paris
- Point sur l'activité et principaux éléments financiers du deuxième trimestre 2022 : 12 septembre 2022 (après la clôture des marchés aux États-Unis), suivi d'une conférence téléphonique et d'une conférence en ligne le 13 septembre 2022 à 14h30, heure de Paris (8h30, heure de New York)
- Point sur les activités et résultats financiers du troisième trimestre 2022 : 8 novembre 2022 (après la clôture des marchés aux États-Unis), suivi d'une conférence téléphonique et d'une conférence en ligne le 9 novembre 2022 à 14h30 heure de Paris (8h30 heure de New York)

(\*) : Informations soumises à modification.

## À propos d'ERYTECH et eryaspase (GRASPA®) [www.erytech.com](http://www.erytech.com)

Créée à Lyon en 2004, ERYTECH est une société biopharmaceutique de stade clinique qui développe des thérapies innovantes basées sur les globules rouges pour lutter contre des cancers et des maladies orphelines. En s'appuyant sur sa plateforme propriétaire ERYCAPS®, une technologie innovante permettant l'encapsulation de médicaments dans les globules rouges, ERYTECH développe un portefeuille de produits candidats ciblant des marchés avec d'importants besoins médicaux non satisfaits. ERYTECH se concentre principalement sur le développement de produits ciblant les perturbations métaboliques des cellules cancéreuses, afin de les priver des acides aminés nécessaires à leur croissance et leur survie.

Le produit phare de la Société, eryaspase (GRASPA®), constitué de L-asparaginase encapsulée dans des globules rouges provenant de donneurs, s'attaque au métabolisme altéré de l'asparagine et de la glutamine des cellules cancéreuses. La preuve de concept d'eryaspase en tant qu'agent métabolique contre le cancer a été établie dans différents essais sur la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) et le cancer du pancréas. Une étude de phase 2 parrainée par des chercheurs (IST) évaluant l'utilisation d'eryaspase chez des patients atteints de LAL qui ont développé des réactions d'hypersensibilité à l'asparaginase pégylée a récemment donné des résultats positifs, sur la base desquels la Société a l'intention de déposer une demande d'approbation aux États-Unis et potentiellement sur d'autres territoires. Une étude de phase 2 dans le cancer du sein triple négatif métastatique et une étude clinique de phase 1 parrainée par des chercheurs dans le traitement en première ligne du cancer du pancréas avancé sont en cours.

Eryaspase a reçu la désignation Fast Track de la Food and Drug Administration (FDA) américaine pour le traitement des patients atteints de leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) qui ont développé des réactions d'hypersensibilité à l'asparaginase pégylée et pour le traitement du cancer du pancréas avancé. La FDA et l'Agence européenne des médicaments ont accordé à eryaspase le statut de médicament orphelin pour le traitement de la LAL et du cancer du pancréas. Eryaspase n'est approuvé dans aucun pays.

ERYTECH produit ses candidats médicaments pour le traitement des patients en Europe sur son site de production conforme aux BPF à Lyon en France, et pour les patients aux États-Unis par son accord d'approvisionnement à long terme avec Catalent, opérant depuis l'ancien site de production GMP d'ERYTECH à Princeton dans le New Jersey aux États-Unis.

*ERYTECH est coté en bourse sur le marché Nasdaq Global Select Market aux États-Unis (symbole : ERYP) et sur le marché réglementé Euronext à Paris (code ISIN : FRO011471135 ; symbole : ERYP). ERYTECH fait partie des indices CAC Healthcare, CAC Pharma & Bio, CAC Mid & Small, CAC All Tradable, EnterNext PEA-PME 150 et Next Biotech.*

### CONTACTS

#### ERYTECH

##### Eric Soyer

Directeur Financier et Directeur des Opérations

+33 (0)4 78 74 44 38

[investors@erytech.com](mailto:investors@erytech.com)

#### NewCap

##### Mathilde Bohin / Louis-Victor Delouvrier

Relations Investisseurs

##### Nicolas Merigeau

Relations Médias

+33 (0)1 44 71 94 94

[ERYTECH@newcap.eu](mailto:ERYTECH@newcap.eu)

