

## Inventiva annonce la date de publication et de présentation de ses résultats financiers 2021

Daix (France), Long Island City (New York, Etats-Unis), le 28 février 2022 – Inventiva (Euronext Paris et Nasdaq : IVA), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de la stéatohépatite non alcoolique (NASH) et d'autres maladies avec un besoin médical non satisfait, annonce aujourd'hui que son équipe de direction présentera les résultats financiers 2021 de la Société le mardi 8 mars 2022, au cours d'une présentation par webcast.

Les résultats financiers 2021 d'Inventiva seront publiés le lundi 7 mars 2022 à 16h00 (New York), 22h00 (Paris).

Une conférence téléphonique, suivie d'une séance de questions/réponses, animée par Frédéric Cren, Présidentdirecteur général et cofondateur d'Inventiva, Pierre Broqua, Directeur Scientifique et cofondateur d'Inventiva, Jean Volatier, Directeur administratif financier d'Inventiva, et Michael Cooreman, Directeur Médical d'Inventiva, se tiendra en anglais le mardi 8 mars 2022 8h00 (New York), 14h00 (Paris).

La conférence téléphonique et les slides de présentation pourront être suivies en simultané à l'adresse suivante : <a href="https://edge.media-server.com/mmc/p/wo3raaz4">https://edge.media-server.com/mmc/p/wo3raaz4</a> et seront également disponibles sur le site Internet d'Inventiva dans la section « Investisseurs » - « Résultats financiers ».

La conférence téléphonique sera accessible avec le code 8738647 aux numéros suivants :

France: +33 (0) 1 70 70 07 81 Belgique: +32 (0) 2 793 3847 Allemagne: +49 (0) 69 2222 2625 Pays Bas: +31 (0) 20 795 6614 Suisse: +41 (0) 44 580 7145

Royaume-Uni: +44 (0) 207 192 8338

États-Unis: +1 646-741-3167

La ligne téléphonique sera ouverte 10 minutes avant le début de la conférence.

La conférence téléphonique et la présentation seront accessibles en *replay* après l'événement à l'adresse suivante : <a href="http://inventivapharma.com/fr/investisseurs/resultats-financiers-presentations/">http://inventivapharma.com/fr/investisseurs/resultats-financiers-presentations/</a>.

## À propos d'Inventiva

Inventiva est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement clinique de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de la NASH et d'autres maladies avec un besoin médical non satisfait significatif.

Forte de son expertise et de son expérience significative dans le développement de composés ciblant les récepteurs nucléaires, les facteurs de transcription et la modulation épigénétique, Inventiva développe actuellement lanifibranor ainsi que d'autres programmes à un stade moins avancé.

Lanifibranor, le candidat médicament d'Inventiva le plus avancé, est actuellement en cours de développement pour le traitement de patients atteints de la NASH, une maladie hépatique chronique courante et progressive, pour laquelle il n'existe actuellement aucun traitement approuvé. En 2020, Inventiva a publié des résultats positifs de son étude clinique de Phase IIb évaluant lanifibranor pour le traitement des patients atteints de la NASH et a

## COMMUNIQUE DE PRESSE



obtenu les statuts de « Breakthrough Therapy » et de « Fast Track » de la Food and Drug Administration (FDA) américaine pour lanifibranor dans le traitement de la NASH. Lanifibranor est actuellement en cours d'évaluation dans le cadre d'une étude clinique pivot de Phase III.

Le portefeuille d'Inventiva comprend également odiparcil, un candidat médicament pour le traitement de patients souffrant d'un sous-type de MPS, un groupe de maladies génétiques rares. En 2019, Inventiva a publié des résultats positifs de son étude clinique de Phase IIa évaluant odiparcil pour le traitement des patients adultes atteints de la MPS VI et a obtenu les statuts de « Fast Track » et de « maladie pédiatrique rare » de la FDA américaine pour odiparcil dans la MPS VI. Dans le cadre de sa décision de concentrer ses efforts cliniques sur le développement de lanifibranor, Inventiva a suspendu les efforts cliniques relatifs à odiparcil et examine toutes les options possibles pour optimiser son développement.

La société a également conclu un partenariat stratégique avec AbbVie dans le domaine des maladies autoimmunes qui a permis la découverte du candidat médicament cedirogant (AABV-157), un agoniste inverse ROR $\gamma$  administré par voie orale. Cedirogant a été démontré une activité prometteuse comme candidat médicament oral pour le traitement du psoriasis lors d'une étude clinique de Phase Ib et une étude clinique de Phase IIb chez des patients atteints de psoriasis en plaque chronique modéré à sévère est actuellement en cours. Cette collaboration permet à Inventiva de recevoir des paiements lors du franchissement d'étapes précliniques, cliniques, réglementaires et commerciales, en plus des redevances sur les ventes des produits développés dans le cadre de ce partenariat.

En parallèle, Inventiva est en cours de sélection d'un candidat médicament en oncologie pour son programme dans la voie de signalisation Hippo.

La Société dispose d'une équipe scientifique d'environ 70 personnes dotée d'une forte expertise en biologie, chimie médicinale et computationnelle, pharmacocinétique et pharmacologie ainsi qu'en développement clinique. Par ailleurs, Inventiva dispose d'une chimiothèque d'environ 240.000 molécules, dont environ 60% sont la propriété de la Société, ainsi que de ses propres laboratoires et équipements.

Inventiva est une société cotée sur le compartiment C du marché réglementé d'Euronext Paris (Euronext Paris : IVA – ISIN : FR0013233012) et sur le marché Nasdaq Global Market aux États-Unis (symbole : IVA). www.inventivapharma.com.

## **Contacts**

Inventiva

Pascaline Clerc VP Global External Affairs media@inventivapharma.com +1 240 620 9175 **Brunswick Group** 

Laurence Frost /
Tristan Roquet Montegon /
Aude Lepreux
Relations médias
inventiva@brunswickgroup.com
+33 1 53 96 83 83

Westwicke, an ICR Company

Patricia L. Bank Relations investisseurs patti.bank@westwicke.com +1 415 513-1284