

Inventiva organise un webcast avec des leaders d'opinion à l'occasion de l'*EASL International Liver Congress™ 2022*

- ▶ Point sur l'étude clinique de Phase III NATiV3 d'Inventiva évaluant lanifibranor chez les patients atteints de NASH et de fibrose (stade F2/F3) non cirrhotique par le Prof. Sven Francque
- ▶ Point sur le secteur de la NASH par le Dr. Stephen Harrison
- ▶ Présentation par le Dr. Michael Cooreman de trois abstracts scientifiques de NATiVE pour présentation par poster lors de l'*International Liver Congress™ 2022*
- ▶ Point sur l'étude de Phase II LEGEND d'Inventiva combinant lanifibranor et l'inhibiteur de SGLT2 empagliflozine chez des patients atteints de NASH non cirrhotique et de DT2, par le Dr. Onno Holleboom
- ▶ Webcast virtuel de l'événement le 28 juin 2022 à 10h00 (ET) / 16h00 (CET)

Daix (France), Long Island City (New York, États-Unis), le 16 juin 2022 – Inventiva (Euronext Paris et Nasdaq : IVA) (la « Société »), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de patients atteints de stéatohépatite non alcoolique (NASH), et d'autres maladies avec des besoins médicaux non satisfaits significatifs, annonce aujourd'hui l'organisation d'un webcast consacré à la NASH avec la participation de trois leaders d'opinion le 28 juin 2022 à la suite de l'*EASL International Liver Congress™ 2022*.

Après une introduction faite par Frédéric Cren, Président-directeur général et cofondateur d'Inventiva et Pierre Broqua, Directeur Scientifique et cofondateur d'Inventiva, l'événement sera composé de la présentation de trois abstracts scientifiques sélectionnés pour l'*EASL International Liver Congress™ 2022*, ainsi que trois présentations à propos des dernières actualités autour du développement de lanifibranor et plusieurs éléments liés à la NASH. Une séance de questions-réponses dédiée est également prévue.

Les détails du programme sont les suivants :

Point corporate

Intervenants : Frédéric Cren, Président-directeur général et cofondateur d'Inventiva Pharma et Pierre Broqua, Directeur Scientifique et cofondateur d'Inventiva Pharma

Point sur l'étude clinique de Phase III dans la NASH d'Inventiva, NATiV3

Intervenant : Sven Francque, Président du département de gastroentérologie et d'hépatologie de l'Hôpital Universitaire d'Anvers

Point sur le secteur de la NASH dans son ensemble

Intervenant : Dr. Steven Harrison, Directeur Médical de Pinnacle Clinical Research et Président de Summit Clinical Research

Aperçu des abstracts scientifiques présentés lors de l'EASL International Liver Congress™ 2022

Intervenant : Dr. Michael Cooreman, Directeur Médical d'Inventiva Pharma

Abstract #1:	« <i>The pan-PPAR agonist lanifibranor improves markers of cardiometabolic health in patients with NASH independent of weight change.</i> »
Abstract #2:	« <i>Lanifibranor therapy reduces the FibroScan-aspartate aminotransferase (Fast™) score associated with histological 'NASH resolution and improvement of fibrosis' and biomarker response.</i> »
Abstract #3:	« <i>Identification of biomarkers of histological response in patients with non-cirrhotic NASH treated with Lanifibranor.</i> »

Point sur l'étude clinique de Phase IIa LEGEND combinant lanifibranor et empagliflozine, un inhibiteur du SGLT2, chez des patients atteints de la NASH et de DT2

Intervenant : Dr Onno Holleboom, Interniste, membre de la faculté et chercheur principal, Centre médical universitaire d'Amsterdam

Les détails pour se connecter au webcast sont les suivants :

Date : Mardi 28 juin 2022
Horaire : 10h00 – 12h00 (ET) / 16h00 – 18h00 (CET)
Inscription : [Inscription événement KOL – Inventiva](#)

Le document de présentation et le lien vers le webcast (en direct et en replay) seront également disponibles sur le site web d'Inventiva dans la section « Investisseurs – Présentations investisseurs » : <https://inventivapharma.com/fr/investisseurs/presentations/>.

À propos d'Inventiva

Inventiva est une société biopharmaceutique spécialisée dans la recherche et développement de petites molécules administrées par voie orale pour le traitement de patients atteints de la NASH et d'autres maladies avec des besoins médicaux non satisfaits significatifs. La Société dispose d'une expérience et d'une expertise significatives dans le développement de composés ciblant les récepteurs nucléaires, les facteurs de transcription et la modulation épigénétique. Lanifibranor, le candidat médicament d'Inventiva le plus avancé, est actuellement évalué dans le cadre de l'étude clinique pivot de Phase III NATiV3 pour le traitement de patients adultes atteints de la NASH, une maladie hépatique chronique courante et progressive, pour laquelle il n'existe actuellement aucun traitement approuvé.

La Société a conclu un partenariat stratégique avec AbbVie dans le domaine des maladies auto-immunes qui a permis la découverte du candidat médicament cediogant (ABBV-157), un agoniste inverse ROR γ administré par voie orale dont l'efficacité chez des patients adultes atteints de psoriasis en plaques modéré à sévère est en train d'être évaluée dans le cadre d'une étude clinique de Phase IIb conduite par AbbVie. Le portefeuille d'Inventiva comprend également odiparcil, un candidat médicament pour le traitement de patients adultes souffrant de mucopolysaccharidose (MPS) de type VI. Dans le cadre de sa décision de concentrer ses efforts cliniques sur le développement de lanifibranor, Inventiva a suspendu ses efforts cliniques relatifs à odiparcil et examine toutes les options disponibles pour optimiser son développement. Inventiva est en cours de sélection d'un candidat médicament en oncologie dans le cadre de son programme dédié à la voie de signalisation Hippo.

La Société dispose d'une équipe scientifique d'environ 80 personnes dotée d'une forte expertise en biologie, chimie médicinale et computationnelle, pharmacocinétique et pharmacologie ainsi qu'en développement clinique. Inventiva dispose d'une chimiothèque d'environ 240 000 molécules, dont environ 60 % sont exclusives à 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

Avertissement

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives, des prévisions et des estimations à l'égard des études cliniques d'Inventiva, des plans cliniques de développements, étape de développement, paiements de royalties et des futures activités d'Inventiva. Certaines de ces déclarations, prévisions et estimations peuvent être reconnues par l'utilisation de mots tels que, sans limitation, « croit », « anticipe », « s'attend à », « projette », « planifie », « cherche », « estime », « peut », « veut », « continue », « prévoit » et autres expressions similaires. Ces déclarations ne se rapportent pas à des faits historiquement avérés, mais constituent des projections, estimations et autres données à caractère prévisionnel basées sur l'opinion des dirigeants, les attentes concernant le succès commercial potentiel et les revenus potentiels des candidats médicaments d'Inventiva. Ces déclarations traduisent les opinions et hypothèses qui ont été retenues à la date à laquelle elles ont été faites. Elles sont sujettes à des risques et incertitudes connus ou inconnus desquels les résultats futurs, la performance ou les événements à venir peuvent significativement différer de ceux qui sont indiqués ou induits dans ces déclarations. Les événements réels sont difficiles à prédire et peuvent dépendre de facteurs qui sont hors du contrôle d'Inventiva. En ce qui concerne le portefeuille des produits candidats, il ne peut en aucun cas être garanti que les résultats des études cliniques seront disponibles dans les délais prévus, que les futures études cliniques seront lancées comme prévu, ou que ces candidats recevront les homologations réglementaires nécessaires. Les résultats obtenus peuvent être éloignés des résultats futurs décrits, induits ou anticipés dans lesdites déclarations prospectives en raison d'un nombre important de facteurs, notamment par le fait qu'Inventiva est une société en phase clinique qui n'a pas de produits approuvés et qui n'a pas d'historique de revenus générés par la vente de produits. Ces facteurs sont notamment, les pertes importantes générées depuis la création, d'Inventiva, un historique d'exploitation limité, l'absence de revenus générés par la vente des produits d'Inventiva, le besoin de fonds supplémentaires pour financer ses opérations. Le succès futur d'Inventiva dépend également de la réussite du développement clinique, de l'obtention d'approbations réglementaires et de la commercialisation ultérieure de ses produits candidats actuels et futurs. Les études précliniques ou les essais cliniques antérieurs ne sont pas nécessairement prédictifs des résultats futurs et les résultats des essais cliniques d'Inventiva peuvent ne pas confirmer les bénéfices présentés des produits candidats d'Inventiva. Inventiva peut rencontrer des retards importants dans ses essais cliniques ou Inventiva peut échouer à démontrer la sécurité et l'efficacité de ses produits vis-à-vis des autorités réglementaires compétentes. Recruter et retenir des patients dans les essais cliniques est un processus long et coûteux qui pourrait être rendu plus difficile ou impossible par de multiples facteurs indépendants de la volonté d'Inventiva. Les produits candidats d'Inventiva pourraient provoquer des effets indésirables ou avoir d'autres propriétés qui pourraient retarder ou

empêcher leur approbation réglementaire, ou limiter leur potentiel commercial, Inventiva fait face à une concurrence importante et les activités, les études précliniques et les programmes de développement clinique d'Inventiva ainsi que les calendriers, sa situation financière et ses résultats d'exploitation pourraient être significativement affectés par la pandémie de COVID-19 et des événements géopolitiques, tels que le conflit entre la Russie et l'Ukraine, qui pourraient retarder le lancement, le recrutement et la finalisation des essais cliniques d'Inventiva dans les délais prévus ou bien les retarder. Compte tenu de ces incertitudes, aucune déclaration n'est faite quant à l'exactitude ou l'équité de ces déclarations prospectives, prévisions et estimations. En outre, les énoncés prospectifs, prévisions et estimations ne sont valables qu'à la date du présent communiqué. Les lecteurs sont donc invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives.

Nous vous invitons à vous référer au Document d'Enregistrement Universel pour l'exercice clos le 31 décembre 2021 déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers le 11 mars 2022 et au Rapport Annuel (« Form 20-F ») pour l'exercice clos le 31 décembre 2021 déposé auprès de la « Securities and Exchange Commission » le 11 mars 2022 pour obtenir des informations complémentaires concernant ces facteurs, risques et incertitudes.

Sous réserve de la réglementation applicable, Inventiva ne prend aucun engagement de mise à jour ou de révision des informations contenues dans ce communiqué. Inventiva ne peut donc être tenue pour responsable des conséquences pouvant résulter de l'utilisation qui serait faite de ces déclarations.