

OSE Immunotherapeutics se félicite de l'inclusion du premier patient traité par Veloxis dans l'étude de phase 2 RENGEVITY-201 évaluant le pegrizeprium (VEL-101) dans la prévention du rejet d'organe chez les patients transplantés rénaux

Nantes, le 9 septembre 2026 – 18h00 CEST – OSE Immunotherapeutics SA (ISIN : FR0012127173 ; Mnémo : OSE) (la « Société ») se félicite de l'annonce de son partenaire Veloxis Pharmaceuticals, Inc. relative au traitement du premier patient inclus dans l'étude clinique de phase 2, RENGEVITY-201, évaluant pegrizeprium (VEL-101) dans la prévention du rejet d'organe chez des patients recevant une transplantation rénale.

Pegrizeprium (également connu sous le nom de VEL-101) est un fragment d'anticorps monoclonal monovalent immunomodulateur innovant en développement, initialement découvert et développé par OSE Immunotherapeutics et licencié à Veloxis en 2021 pour toutes les indications liées à la transplantation. Veloxis est responsable de son développement mondial, de sa fabrication et de sa future commercialisation.

Le communiqué complet de Veloxis est disponible [ici](#)

À PROPOS DE PEGRIZEPRUM

Pegrizeprium est un fragment d'anticorps monoclonal monovalent pégylé qui se lie à CD28 et bloque la co-stimulation des cellules T effectrices médiée par CD28, sans bloquer CTLA-4, une protéine importante présente à la surface des cellules T et qui contribue naturellement à réguler les réponses immunitaires de l'organisme. Pegrizeprium devrait donc avoir un double mécanisme d'action : directement, il bloque l'activation des cellules T médiée par CD28 ; indirectement, il permet les fonctions immunosuppressives médiées par CTLA-4. Pegrizeprium est actuellement en développement pour prévenir le rejet après une transplantation d'organe solide.

La *Food and Drug Administration* (FDA) américaine a accordé à pegrizeprium la désignation de médicament orphelin pour la prévention du rejet d'organe chez les patients recevant une transplantation hépatique en décembre 2025, puis pour la prophylaxie du rejet d'allogreffe chez les patients recevant une transplantation cardiaque en mars 2026.

Pegrizeprium, également connu sous les noms de VEL-101 et FR104, a été licencié par OSE Immunotherapeutics à Veloxis Pharmaceuticals, Inc. en avril 2021. Dans le cadre de cet accord de licence, Veloxis a obtenu les droits mondiaux de développement, de fabrication et de commercialisation de pegrizeprium pour toutes les indications liées à la transplantation.

À PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie qui développe des produits *first-in-class* en immuno-oncologie (IO) et immuno-inflammation (I&I) pour répondre aux besoins non satisfaits des patients d'aujourd'hui et de demain. Nous sommes partenaires d'institutions académiques et de sociétés biopharmaceutiques leaders pour conjuguer nos efforts afin de développer et mettre sur le marché des médicaments susceptibles de transformer la prise en charge des personnes atteintes de maladies graves. OSE Immunotherapeutics est basée à Nantes et à Paris et est cotée sur Euronext. Plus d'informations sur les actifs d'OSE Immunotherapeutics sont disponibles sur le site de la Société : <http://ose-immuno.com>. Cliquez et suivez-nous sur [LinkedIn](#).

Contacts

OSE Immunotherapeutics: investors@ose-immuno.com

FP2COM (Relations médias): Florence Portejoie: fportejoie@fp2com.fr | +33 6 07 768 283

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient de manière implicite ou expresse des informations et déclarations pouvant être considérées comme prospectives concernant OSE Immunotherapeutics. Elles ne constituent pas des faits historiquement avérés. Ces informations et déclarations comprennent des projections financières reposant sur des hypothèses ou suppositions formulées par les dirigeants d'OSE Immunotherapeutics à la lumière de leur expérience et de leur perception des tendances historiques, de la situation économique et sectorielle actuelle, de développements futurs et d'autres facteurs qu'ils jugent opportuns.

Ces déclarations prospectives peuvent être souvent identifiées par l'usage du conditionnel et par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « planifier » ou « estimer » et leurs déclinaisons et conjugaisons ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction d'OSE Immunotherapeutics estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les actionnaires d'OSE Immunotherapeutics et les autres investisseurs sont alertés sur le fait que leur réalisation est sujette par nature à de nombreux risques connus ou non et incertitudes, difficilement prévisibles et en dehors du contrôle d'OSE Immunotherapeutics. Ces risques peuvent impliquer que les résultats réels et développements effectivement réalisés diffèrent significativement de ceux indiqués ou induits dans ces déclarations prospectives. Ces risques comprennent notamment ceux développés ou identifiés dans les documents publics déposés par OSE Immunotherapeutics auprès de l'AMF. De telles déclarations prospectives ne constituent en rien la garantie de performances à venir. Ce communiqué n'inclut que des éléments résumés et doit être lu avec le Document d'Enregistrement Universel d'OSE Immunotherapeutics, enregistré par l'AMF le 30 avril 2025, incluant le rapport financier annuel 2024, disponible sur le site internet d'OSE Immunotherapeutics. OSE Immunotherapeutics ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives à l'exception de ce qui serait requis par les lois et règlements applicables.