

Transgene étend son partenariat stratégique avec ProBioGen par un nouvel accord de licence pour la lignée cellulaire AGE1.CR.pIX

Strasbourg (France), Berlin (Germany), le 8 septembre 2026, 7 h 30 – Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies, basées sur des vecteurs viraux pour le traitement contre le cancer, et **ProBioGen**, CDMO de référence en produits biologiques, vaccins et vecteurs viraux, annoncent aujourd'hui **étendre le périmètre de leur collaboration existante**. Cet accord de licence supplémentaire pour la lignée cellulaire en suspension AGE1.CR.pIX® de ProBioGen permet d'augmenter les capacités de production de Transgene avec une technologie de production spécialisée.

La plateforme de production de vaccin basée sur la lignée cellulaire en suspension AGE1.CR.pIX® de ProBioGen permet la mise en place de procédés de fabrication hautement efficaces, favorisant une production fiable, rentable et une productivité accrue. Le partenariat continu entre Transgene et ProBioGen reflète leur engagement commun à faire progresser la médecine individualisée grâce à l'optimisation et à l'augmentation des capacités de production.

« *Nous sommes ravis d'étendre notre collaboration avec ProBioGen* », déclare le **Dr Alessandro Riva, Président-Directeur général de Transgene**. « *Cette licence supplémentaire témoigne de notre confiance dans la technologie pour nous préparer à répondre aux futurs besoins cliniques à grande échelle.* »

« *Nous apprécions la confiance de Transgene dans notre plateforme AGE1.CR.pIX* », a déclaré le **Dr Volker Sandig, Directeur scientifique de ProBioGen**. « *Une lignée cellulaire continue qualifiée comme banque mère de cellules (Master Cell Bank) conforme aux BPF, cultivée dans un milieu chimiquement défini et exempt de composants d'origine animale, signifie que chaque lot est produit à partir du même matériel de départ entièrement caractérisé. C'est le fondement d'un procédé reproductible, facilement évolutif et simple à transférer, permettant à nos partenaires de se concentrer sur le produit viral plutôt que sur le substrat cellulaire.* »

Contacts

Transgene

Media :

Caroline Tosch-Pourchot

Responsable Communication Corporate et Scientifique

+33 (0)3 68 33 27 38

communication@transgene.fr

CDR Grayling

Olivier Bricaud/Marie Frocrain

+ 33 (0) 7 63 73 05 6 7 / + 33 (0)6 04 67 49 75

transgeneFR@citigatedewerogerson.com

Investisseurs & Analystes :

Lucie Larguier

Directrice Financière

+33 (0)3 88 27 91 00/04

investorrelations@transgene.fr

ProBioGen:

Dr. Gabriele Schneider

Chief Business Officer

cdmo@probiogen.de

Media:

Sarah Wandrey

Senior Communications Manager

press@probiogen.de

À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG) est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie contre les cancers. Le portefeuille de Transgene se compose de plusieurs immunothérapies basées sur des vecteurs viraux au stade clinique. TG4050, candidat phare de la Société, est le premier traitement individualisé issu de la plateforme *myvac*® et a obtenu la preuve de principe clinique chez des patients atteints de cancer de la tête et du cou, traités en situation adjuvante. TG4070, un second candidat vaccin individualisé issu de la plateforme *myvac*® est en Phase 1 de développement clinique en combinaison avec nivolumab en adjuvant chez des patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC). La Société développe d'autres candidats basés sur des vecteurs viraux tels que BT-001, un virus oncolytique basé sur le virus breveté de la plateforme *invir.IO*®, en développement clinique. La Société mène d'autres programmes de recherche basés sur sa technologie de vecteurs viraux pour soutenir le développement de son portefeuille de candidats.

Avec *myvac*®, la vaccination thérapeutique entre dans la médecine de précision avec une immunothérapie innovante spécifique à chaque patient. Cette immunothérapie permet d'intégrer, dans un vecteur viral, des mutations tumorales identifiées et sélectionnées grâce à des technologies d'intelligence artificielle.

Invir.IO®, une plateforme issue de l'expertise de Transgene en ingénierie des vecteurs viraux permet de concevoir une nouvelle génération de virus oncolytiques multifonctionnels.

Plus d'informations sur www.transgene.com.

Suivez-nous sur LinkedIn : [@Transgene](#), Bluesky : [@Transgene](#) et X : [@TransgeneSA](#)

À propos de ProBioGen

ProBioGen, située à Berlin, est une société spécialisée dans le développement et la fabrication de produits biopharmaceutiques, de vecteurs viraux et de vaccins, basés sur des technologies propriétaires qui améliorent la qualité et les caractéristiques de ses produits. Elle a mis au point plusieurs plateformes innovantes, notamment Lenti.RiGHT®, les lignées cellulaires hôtes AGE1 et la souche brevetée MVA-CR19, qui présente une signature génomique unique.

ProBioGen est en activité depuis plus de 30 ans. Sur trois sites à Berlin, plus de 300 collaborateurs contribuent à la création de thérapies de nouvelle génération et d'innovations à travers le monde.

Pour plus d'informations sur ProBioGen, suivez-nous sur LinkedIn.

La lignée cellulaire AGE1.CR.pIX® de ProBioGen est une lignée cellulaire aviaire stable, dérivée de cellules primaires d'embryon de canard. Elle a été développée en tant qu'alternative à l'utilisation d'œufs de poulet pour la production de vaccin à grande échelle. La lignée cellulaire AGE1.CR.pIX® est cultivée à la fois en suspension et en adhérence et a été optimisée pour la production et la stabilité de vaccins reposant sur des vecteurs viraux. Elle est cultivée dans un milieu disponible dans le commerce, chimiquement défini, sans composants animaux et constitue un hôte idéal pour un grand nombre de souches virales.

Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives pouvant être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés. Il n'existe aucune garantie (i) que les résultats des travaux précliniques et des essais cliniques antérieurs soient prédictifs des résultats des essais cliniques actuellement en cours, (ii) que les autorisations réglementaires portant sur les thérapies de Transgene seront obtenues ou (iii) que la Société trouvera des partenaires

pour développer et commercialiser ses thérapies dans des délais raisonnables et dans des conditions satisfaisantes. La survenue de ces risques pourrait avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements. Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la rubrique « Facteurs de Risque » du Document d'enregistrement universel déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF (www.amf-france.org) et de la Société (www.transgene.fr). Les déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date du présent document et Transgene ne s'engage pas à mettre à jour ces déclarations prospectives, même si de nouvelles informations devaient être disponibles à l'avenir.