

# Valerio Therapeutics annonce ses résultats financiers du 1<sup>er</sup> semestre 2025 et fait le point sur ses activités

- Arrêt des activités cliniques, y compris l'essai VIO-01, dans le cadre du recentrage stratégique sur la R&D préclinique
- Repositionnement sur deux plateformes propriétaires différenciées : V-Body (anticorps à domaine unique humanisés) et plateforme de chimie intégrée
- Renforcement de la structure financière grâce aux avances d'actionnaires et aux augmentations de capital réalisées en juillet et octobre 2025
- Poursuite active de la recherche de partenariats stratégiques et de financements non dilutifs pour soutenir le développement des programmes précliniques

Paris (France), le 29 octobre 2025 – Valerio Therapeutics S.A. (Euronext Growth Paris : ALVIO), ci-après « Valerio Therapeutics » ou la « Société », une entreprise de biotechnologie spécialisée dans le développement de candidats médicaments innovants à partir de ses plateformes technologiques propriétaires V-Body et chimie intégrée, annonce aujourd'hui la publication de son rapport semestriel 2025.

Le **rapport semestriel 2025** est disponible pour le public sur le site web de la Société, rubrique *Relations investisseurs / Informations financières*.

Au premier semestre 2025, Valerio Therapeutics a finalisé sa **transformation stratégique**, marquée par **l'arrêt de toutes les activités cliniques**, y compris l'essai VIO-01, afin de concentrer ses ressources sur la R&D préclinique.

Ce repositionnement s'appuie sur deux plateformes différenciées :

- V-Body, issue de l'acquisition d'Emglev Therapeutics et développée au sein de la filiale Valour Bio, dédiée à la génération d'anticorps à domaine unique humanisés (sdAbs) pour diverses modalités thérapeutiques (ADC, CAR-T, conjugués V-bodyoligonucléotide);
- La plateforme de chimie intégrée, conçue pour combiner les approches biologiques et chimiques afin de produire des immuno-conjugués de nouvelle génération.

Ces deux plateformes constituent désormais le socle de la stratégie de création de valeur de la Société, orientée vers la découverte de candidats innovants à fort potentiel de partenariat.

### **RÉSULTATS FINANCIERS POUR LE PREMIER SEMESTRE 2025**

Compte de résultat consolidé (IFRS)	20:: 2025	20:: 2024
En milliers d'euros	30 juin 2025	30 juin 2024
Chiffre d'affaires, dont :		
Chiffre d'affaires récurrent	0	0
Chiffre d'affaires non récurrent	126	89
Charges opérationnelles, dont :	(2 867)	(10,928)
Dépenses de R&D avec des tiers	(395)	(4,360)
Autres produits opérationnels courants	1 049	2
Résultat opérationnel courant	(1 692)	(10,837)
Autres produits et charges opérationnels non courants	1 770	(88)
Résultat des sociétés mises en équivalence		
Résultat opérationnel après quote-part de résultat des sociétés mises en équivalence	78	(10,925)
Résultat financier	(285)	(33)
Impôt	0	0
Résultat net	(208)	(10,958)

Les comptes semestriels au 30 juin 2025, établis selon les **normes IFRS** et approuvés par le **Conseil d'administration le 24 octobre 2025**, n'ont pas été audités ni fait l'objet d'un examen limité.

Le Groupe a enregistré un **chiffre d'affaires consolidé de 126 000 euros** pour la période se terminant le 30 juin 2025, correspondant au paiement d'un contrat de partenariat.

Les **charges d'exploitation se sont élevées à 2,9 millions d'euros**, contre 10,9 millions d'euros au 30 juin 2024, en raison de l'arrêt des activités cliniques et de la réduction significative des charges de personnel et de sous-traitance, consécutive au recentrage stratégique sur la R&D préclinique.

Le résultat financier au 30 juin 2025 fait **apparaître une perte de 285 000 euros**, contre 33 000 euros au 30 juin 2024, principalement liée à l'augmentation des intérêts sur les avances en compte courant consenties par les actionnaires principaux.

Ainsi, la **perte nette consolidée du Groupe s'établit à 208 000 euros** au premier semestre 2025, contre 11 millions d'euros pour la même période en 2024, illustrant l'impact favorable des mesures de restructuration et de réduction des coûts engagées depuis le début de l'année.

## **ETAT DE LA TRÉSORERIE AU 30 JUIN 2025**

Le solde de trésorerie du Groupe au 30 juin 2025 s'élevait à 2,6 millions d'euros, contre 1,18 million d'euros au 31 décembre 2024. Cette variation résulte principalement des avances en compte courant reçues de la part des actionnaires principaux, Artal International SCA et Financière de la Montagne, d'un montant total de 5,5 millions d'euros, dont une partie a été convertie en capital en juillet 2025.

La trésorerie disponible, combinée à la réception attendue du **Crédit d'Impôt Recherche**, aux contrats de partenariat en cours de discussion et à la poursuite des efforts de maîtrise des coûts, assure à Valerio Therapeutics une visibilité financière jusqu'à la fin de l'année 2025.

# FAITS MARQUANTS DU PREMIER SEMESTRE 2025 ET DÉVELOPPEMENTS RÉCENTS

### Recentrage stratégique et arrêt des activités cliniques

Au cours du premier semestre 2025, Valerio Therapeutics a poursuivi la mise en œuvre de sa **transformation stratégique** initiée fin 2024, avec pour objectif de concentrer ses ressources sur les activités de recherche préclinique et la valorisation de ses plateformes propriétaires.

Dans ce cadre, la Société a mis fin à l'ensemble de ses programmes cliniques, y compris à l'essai de phase 1 sur VIO-01, afin d'allouer prioritairement ses moyens humains et financiers à la découverte et à la caractérisation de nouvelles molécules issues de ses plateformes V-Body et chimie intégrée.

Cette décision s'inscrit dans une démarche de rationalisation du portefeuille, de maîtrise des coûts et de création de valeur scientifique à moyen terme.

Ce repositionnement vise à concentrer les ressources et les investissements sur deux plateformes différenciées :

- V-Body: plateforme dédiée à la production d'anticorps à domaine unique humanisés (sdAbs) servant de vecteurs biologiques dans différentes modalités thérapeutiques (anticorps conjugués, CAR-T sdAbs, conjugués V-Body-oligonucléotide);
- Plateforme de chimie intégrée : socle transversal permettant la synthèse chimique de différentes modalités thérapeutiques (oligonucléotides, petites molécules), la bioconjugaison, la stabilisation et la formulation des produits issus des plateformes.

### V-Body – Plateforme d'anticorps à domaine unique humanisés

La filiale Valour Bio, créée en 2024 et enrichie par l'acquisition d'Emglev Therapeutics, constitue un pôle stratégique pour le développement de la plateforme V-Body, avec pour objectif de générer des données précliniques différenciantes, notamment dans les maladies rares, auto-immunes et inflammatoires.

Elle vise la génération d'anticorps à domaine unique humanisés (sdAbs) à haut degré de spécificité et de stabilité.

### Ces sdAbs peuvent être modulés pour produire différentes modalités thérapeutiques :

- anticorps bispécifiques engageant les cellules T (BiTEs),
- anticorps conjugués (ADC),
- CAR-T sdAbs,
- ou conjugués V-Body-oligonucléotide, pour un ciblage spécifique des oligonucléotides aux tissus d'intérêt

Durant le premier semestre 2025, les équipes de recherche ont validé les premiers formats fonctionnels de sdAbs sur des cibles citées précédemment.

# Les travaux en cours portent sur :

- l'optimisation de la banque de séquences V-Body,
- la caractérisation biophysique des premiers candidats,
- et la sélection d'un chef de file (lead) pour une preuve de concept préclinique attendue au premier semestre 2026.

La plateforme V-Body constitue à ce jour une technologie importante pour le portefeuille R&D du Groupe et représente un vecteur clé de partenariats stratégiques dans le domaine des anticorps de nouvelle génération.

En parallèle, la Société évalue et optimise de nouveaux candidats issus de ses plateformes technologiques et reste activement engagée dans la recherche de partenariats stratégiques ou d'accords de licence afin de maximiser la valeur de ses actifs avant la preuve de concept clinique.

# Ces démarches s'inscrivent dans un plan de financement combinant :

- des partenariats industriels et co-développements ciblés,
- des financements non dilutifs,
- et des levées de fonds sélectives destinées à soutenir le développement des programmes clés.

# Renforcement de la structure financière

Sur le plan financier, Valerio Therapeutics a renforcé sa structure de capital au cours du premier semestre 2025.

En juin 2025, la Société a reçu des **avances d'actionnaires d'un montant total de 5,5 millions d'euros**, converties pour partie en capitaux propres en juillet 2025, et a conclu plusieurs accords de rééchelonnement et de réduction de dettes avec ses partenaires bancaires et certains fournisseurs.

Ces mesures, combinées à un **encaissement attendu de 954 000 euros au titre du Crédit d'Impôt Recherche** et à la signature d'un premier contrat de partenariat (deux autres étant en cours de finalisation), permettent d'assurer la visibilité financière de la Société au moins jusqu'à la fin de l'année 2025, avec une trésorerie disponible de 2,6 millions d'euros au 30 juin 2025.

Enfin, la **Société renforce sa structure financière au second semestre 2025** à travers la mise en place de nouveaux financements non dilutifs et/ou de levées de fonds ciblées, tout en poursuivant activement les discussions de partenariats et d'accords de licence destinés à soutenir son plan de développement préclinique. Dans ce cadre, Valerio Therapeutics a réalisé en octobre 2025 une augmentation de capital, venant accompagner la montée en puissance de ses plateformes technologiques et soutenir la mise en œuvre de ses partenariats stratégiques.

## **GOUVERNANCE ET ENTREPRISE**

À la date du présent rapport, le Conseil d'administration est composé de cinq membres, dont un membre indépendant.

### **PERSPECTIVES**

En 2025, Valerio Therapeutics poursuit la mise en œuvre de sa stratégie de création de valeur fondée sur le développement de programmes précliniques différenciés issus de ses plateformes technologiques V-Body et chimie intégrée.

L'objectif est de générer des preuves de concept robustes et de favoriser des partenariats industriels stratégiques susceptibles de soutenir le développement ultérieur des candidats médicaments jusqu'à la phase clinique.

Dans le cadre de ce plan, la Société anticipe les principales étapes suivantes pour les mois à venir :

### V-Body – Plateforme d'anticorps à domaine unique humanisés

- Finalisation des travaux d'optimisation de la banque de séguences et de caractérisation des premiers sdAbs.
- Sélection d'un chef de file (lead) en vue d'une preuve de concept préclinique attendue au premier semestre 2026.
- Poursuite des discussions de partenariats scientifiques et industriels sur les programmes de BiTEs et d'anticorps conjugués (ADC).

# Plateforme de chimie intégrée

- Consolidation des outils de synthèse et de bioconjugaison pour générer de nouveaux immuno-conjugués V-Body siRNA.
- Validation in vitro de premiers composés hybrides au second semestre 2025, suivie d'une évaluation in vivo prévue en 2026.
- Recherche active de synergies entre les approches chimiques et biologiques pour accélérer la découverte de composés propriétaires.

# Situation financière et vision à moyen terme

- Visibilité financière assurée jusqu'à fin 2025, soutenue par les avances d'actionnaires (5,5 M€) partiellement converties en capital et par le Crédit d'Impôt Recherche (954 k€) attendu.
- De nouveaux partenariats en phase de finalisation devraient contribuer à renforcer la trésorerie opérationnelle.
- La Société envisage de nouveaux financements non dilutifs et/ou levées de fonds ciblées pour soutenir la mise en œuvre de son plan de développement préclinique 2026.

Enfin, Valerio Therapeutics reste concentrée sur la valorisation de ses plateformes différenciées et sur la création de valeur à moyen terme par la consolidation de son portefeuille d'actifs, l'extension de sa base partenariale et la mise en place d'une stratégie de financement progressive et maîtrisée.

## À propos de Valerio Therapeutics

Valerio Therapeutics S.A. (Euronext Growth Paris : ALVIO) est une entreprise de biotechnologie spécialisée dans la découverte et le développement préclinique de candidats médicaments innovants issus de ses plateformes technologiques propriétaires V-Body et chimie intégrée.

La Société concentre ses activités sur la recherche translationnelle et la génération de preuves de concept précliniques, avec pour objectif de créer de la valeur avant l'entrée en clinique grâce à des partenariats stratégiques, co-développements ou accords de licence avec des acteurs biopharmaceutiques.

V-Body est une plateforme dédiée à la production d'anticorps à domaine unique humanisés (sdAbs) à haute spécificité, utilisés comme vecteurs biologiques dans diverses modalités thérapeutiques telles que les anticorps conjugués, les CAR-T sdAbs ou encore les conjugués

V-Body-oligonucléotide.

La plateforme de chimie intégrée permet quant à elle la conception et la synthèse de molécules hybrides, combinant approches biologiques et chimiques pour développer de nouveaux immuno-conjugués à fort potentiel thérapeutique.

Ces deux plateformes complémentaires constituent le socle technologique de Valerio Therapeutics, désormais entièrement recentrée sur la recherche préclinique à haute valeur ajoutée dans les domaines de l'oncologie, des maladies rares et des pathologies inflammatoires et auto-immunes.

Pour plus d'informations et pour vous inscrire à la lettre aux actionnaires, veuillez visiter www.valeriotx.com

# Contacts Valerio Therapeutics Relations Investisseurs

☑ ir@valeriotx.com

France: +33 (0)1 45 58 95 10

# Déclarations prospectives

Le présent communiqué contient de manière implicite ou expresse certaines déclarations prospectives relatives à Valerio Therapeutics et à son activité. Ces déclarations dépendent de certains risques connus ou non, d'incertitudes, ainsi que d'autres facteurs, qui pourraient conduire à ce que les résultats réels, les conditions financières, les performances ou réalisations de Valerio Therapeutics diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. Valerio Therapeutics émet ce communiqué à la présente date et ne s'engage pas à mettre à jour les déclarations prospectives qui y sont contenues, que ce soit par suite de nouvelles informations, événements futurs ou autres. Pour une description des risques et incertitudes de nature à entraîner une différence entre les résultats réels, les conditions financières, les performances ou les réalisations de Valerio Therapeutics et ceux contenus dans les déclarations prospectives, veuillez-vous référer aux Facteurs de Risque décrits dans le rapport financier annuel de la société ou tout autre rapport financier périodique ou communiqué de presse, disponibles gratuitement sur le site Internet de la Société (www.valeriotx.com) et/ou de l'AMF (www.amf-france.org).

### **Avertissement**

Ce document et les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de vente ou d'achat ni une sollicitation de vente ou d'achat des titres de Valerio Therapeutics.

Aucune communication ni aucune information relative à l'émission par la Société de ses actions ne peut être diffusée au public dans un pays dans lequel une obligation d'enregistrement ou d'approbation est requise. Aucune démarche n'a été entreprise ni ne sera entreprise, dans un quelconque pays dans lequel de telles démarches seraient requises. L'émission ou la souscription des actions peut faire l'objet dans certains pays de restrictions légales ou règlementaires spécifiques. La Société n'assume aucune responsabilité au titre d'une violation par une quelconque personne de ces restrictions.

Le présent document ne constitue pas et ne saurait être considéré comme constituant une offre au public, une offre d'achat ou comme destiné à solliciter l'intérêt du public en vue d'une opération par offre au public. La diffusion de ce document peut, dans certains pays, faire l'objet d'une règlementation spécifique. Les personnes en possession du présent document doivent s'informer des éventuelles restrictions locales et s'y conformer.

S'agissant des États membres de l'Espace Économique Européen (y compris la France) (les « États Membres »), aucune action n'a été entreprise et ne sera entreprise à l'effet de permettre une offre au public des titres, objet de ce document, rendant nécessaire la publication d'un prospectus dans l'un ou l'autre des États Membres. En conséquence, les titres de la Société ne peuvent être offerts et ne seront offerts dans aucun des États Membres, sauf conformément aux dérogations prévues par l'article 1(4) du Règlement Prospectus ou dans les autres cas ne nécessitant pas la publication par la Société d'un prospectus au titre de l'article 1er du Règlement Prospectus et/ou des règlementations applicables dans cet Etat Membre.

Pour les besoins du présent avertissement, l'expression « offre au public » en liaison avec toutes actions de la Société dans tout Etat Membre signifie la communication, sous quelque forme et par quelque moyen que ce soit, d'informations suffisantes sur les conditions de l'offre et sur les titres à offrir, de manière à mettre un investisseur en mesure de décider d'acheter ou de souscrire aux valeurs mobilières, telles qu'éventuellement modifiées par l'Etat Membre. L'expression "Règlement Prospectus" désigne le Règlement (EU) 2017/1129, tel que modifié le cas échéant, et inclus toute mesure d'exécution pertinente dans l'Etat Membre.

Ce document ne constitue pas une offre de titres ou une quelconque sollicitation d'achat de titres de la Société aux Etats-Unis ni dans toute autre juridiction dans laquelle telle offre ou sollicitation pourrait faire l'objet de restrictions. Les titres de la Société ne peuvent être offerts ou vendus aux Etats-Unis en l'absence d'enregistrement ou de dispense d'enregistrement au titre du U.S. Securities Act de 1933, tel que modifié (le « Securities Act »). Les titres de la Société n'ont pas été et ne seront pas enregistrés au titre du Securities Act, et la Société n'a pas l'intention de procéder à une offre au public de ses titres aux Etats-Unis. La diffusion de ce document (ce terme incluant toute forme de communication) est soumise aux restrictions prévues à la Section 21 Restrictions relatives à la « financial promotion ») du Financial Services and Markets Act 2000 (« FMSA »). Ce document est destiné et adressé uniquement aux personnes qui (i) sont en dehors du Royaume Uni, (ii) ont une expérience professionnelle en matière d'investissements et sont des « investment professionals » tel que ce terme est défini à l'article 19(5) du Financial Services and Markets Act 2000 (Financial Promotion) Order 2005, tel que modifié (l' « Ordre »), (iii) visées à l'article 49(2)(a) à (d) (« high net worth companies », « unincorporated associations », etc.) de l'Ordre, et (iv) toute autre personne auxquelles le présent document peut être légalement communiqué (toutes ces personnes mentionnées en (i), (ii), (iii) et (iv) étant ensemble dénommées les « Personnes Qualifiées »). Ce document ne doit pas être utilisé au Royaume Uni par des personnes qui ne seraient pas des Personnes Qualifiées. Tout investissement lié à ce document ne pourra être proposé ou conclu au Royaume Uni qu'avec des Personnes Qualifiées.