

DBV Technologies : présentation de données sur l'immunothérapie épicutanée au congrès du EAACI 2019

Les données présentées mettent en évidence les avantages potentiels à long terme de Viaskin® Peanut

DBV Technologies (Euronext : DBV – ISIN : FR0010417345 – Nasdaq : DBVT), société biopharmaceutique au stade clinique, a annoncé aujourd'hui que des données présentant des résultats cliniques et précliniques sur l'immunothérapie épicutanée (EPIT®), à l'origine de sa plateforme technologique Viaskin, ont été acceptés pour présentation orale ou poster au Congrès de l'European Academy of Allergy & Clinical Immunology (EAACI), qui se tiendra à Lisbonne (Portugal) du 1^{er} au 5 juin 2019. Les résumés de ces données ont été publiés le 1^{er} juin 2019 sur le [site Web](#) du congrès du EAACI.

DBV Technologies présentera à ce congrès deux résumés de résultats très récents sur l'innocuité, l'efficacité et la tolérance du programme de Phase III de Viaskin Peanut. Le CoFAR (Consortium for Food Allergy Research) présentera également des données de suivi, en ouvert, issues de l'étude de Phase II, universitaire, sur Viaskin Peanut chez les enfants et les adolescents allergiques à l'arachide âgés de 4 à 25 ans. Les résultats mettent en évidence les avantages potentiels d'un traitement à long terme par Viaskin Peanut.

Viaskin Peanut est une thérapie expérimentale qui vise à présenter des composés biologiquement actifs au système immunitaire à travers une peau intacte, cela afin de potentiellement protéger les enfants allergiques aux arachides en cas d'exposition accidentelle.

« En utilisant la peau pour moduler le système immunitaire, EPIT pourrait fournir de potentiels bénéfices et transformer la manière dont nous traitons les patients souffrant d'allergies alimentaires, cela de manière non invasive », ont déclaré le Dr Hugh Sampson, Directeur scientifique de DBV Technologies et Kurt Hirschhorn, Professeur en pédiatrie, à l'Icahn School of Medicine au Mount Sinai. « Nous sommes enthousiastes à l'idée que Viaskin Peanut, si approuvé, puisse représenter une avancée clinique importante dans le potentiel traitement de l'allergie à l'arachide, cette allergie pouvant menacer le pronostic vital. Outre les données présentées à l'EAACI, nous attendons avec impatience de mieux comprendre les avantages

potentiels d'un traitement à long terme par Viaskin Peanut, les résultats en ouvert de notre étude à 3 ans en cours, PEOPLE, sont attendus vers la fin de l'année ».

Résumés d'intérêt sélectionnés :

Données sur l'allergie aux arachides

« Safety and Efficacy of Epicutaneous Immunotherapy for Peanut Allergic Children With and Without Asthma » sera présenté par Lars Lange, St. Marien Hospital, Service de pédiatrie

- Affiche n° : LB PDS 1719
- Séance n° : LB PDS 01
- Titre de la séance : Immunothérapie et résultats cliniques
- Emplacement de la salle des posters : Dôme PDS dans la zone D (FIL)
- Date de présentation : dimanche 2 juin 2019
- Heure de présentation : 10 h 30 – 12 h 00

« Safety and tolerability of epicutaneous immunotherapy (EPIT) for peanut allergy: analysis from two Phase 3 clinical trials » sera présenté par Amy M. Scurlock, M.D., the University of Arkansas for Medical Sciences and Arkansas Children's Hospital

- Résumé oral n° : LB OA 1699
- Séance n° : LB OAS 01
- Titre de la séance : Nouvelles approches de l'immunothérapie
- Lieu de présentation : Hall 13 (FIL)
- Date de présentation : lundi 3 juin 2019
- Heure de présentation : 14 h 47 – 14 h 59

Données sur les allergies aux noix de cajou

« Epicutaneous immunotherapy (EPIT) protects from anaphylaxis in cashew nut-sensitized mouse model » sera présenté par Benjamin Pelletier, MSc, DBV Technologies

- Affiche n° : TP 1250
- Séance n° : TPS 36 AIT
- Titre de la séance : Mécanismes et allergènes
- Emplacement de la salle des posters : Station 19 dans la zone D (FIL)
- Date de présentation : lundi 3 juin 2019
- Heure de présentation : 12 h 15 – 13 h 45



Données sur les allergies aux arachides sponsorisées par le NIAID

« Impact of epicutaneous immunotherapy (EPIT) for the treatment of peanut allergy in children and young adults: Follow-up from the consortium for food allergy research (CoFAR) study » sera présenté par Jones, Stacie, M.D., Arkansas Children's Hospital

- *Affiche n° : TP 1568*
- *Séance n° : TPS 54*
- *Titre de la séance : Traitement de l'allergie alimentaire*
- *Emplacement de la salle des posters : Station 16 dans la zone C (FIL)*
- *Date de présentation : mardi 4 juin 2019*
- *Heure de présentation : 12 h 00 – 13 h 30*

À propos de DBV Technologies

DBV Technologies a créé le patch Viaskin®, une plate-forme technologique totalement brevetée avec de nombreuses applications potentielles en immunothérapie. L'immunothérapie par voie épicutanée, ou EPIT®, utilise le Viaskin pour administrer des composés biologiquement actifs au système immunitaire sur une peau intacte. Avec cette nouvelle catégorie de produits candidats non invasifs et auto administrés, la société s'attache à transformer la prise en charge des patients souffrant d'une allergie alimentaire, pour lesquels il n'existe aucun traitement homologué. Les programmes de DBV relatifs aux allergies alimentaires comprennent notamment des essais cliniques sur Viaskin Peanut et Viaskin Milk, ainsi que le développement préclinique de Viaskin Egg. DBV réalise également une étude clinique de preuve de concept sur l'Homme pour le traitement de l'œsophagite à éosinophiles et continue d'explorer les applications potentielles de sa plateforme dans le domaine de la vaccination et d'autres maladies immunes. Le siège social de DBV Technologies est situé à Montrouge, en France et a des bureaux à Bagneux, France, à Summit, NJ et New York, NY. Les actions de la société sont négociées sur le segment B d'Euronext Paris (mnémonique : DBV, code ISIN : FR0010417345), faisant partie intégrante de l'indice SBF120, et les ADS de la société (représentant chacune la moitié d'une action ordinaire) sont cotées sur le Nasdaq Global Select Market (mnémonique : DBVT).

Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations et estimations prospectives, y compris des déclarations concernant le potentiel de la plate-forme EPIT. Ces déclarations et estimations prospectives ne constituent ni des promesses ni des garanties, et comportent des risques et des aléas substantiels. À ce stade, la



commercialisation des produits de la société n'est autorisée dans aucun pays. Parmi les facteurs susceptibles de faire en sorte que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux décrits ou projetés dans ce document, mentionnons des aléas liés de manière générale aux activités de recherche et de développement, les essais cliniques, et les examens et autorisations réglementaires associés. Une liste détaillée et une description de ces risques, aléas et autres risques figurent dans les documents déposés par la société auprès de l'Autorité des Marchés Financiers au titre de ses obligations réglementaires, dans les documents et rapports de la société déposés auprès de l'Autorité de réglementation et de contrôle des marchés financiers (Securities and Exchange Commission) aux États-Unis, et dans le rapport annuel de la société sur le formulaire 20-F relatif à l'exercice social clôturé le 31 décembre 2018, ainsi que les enregistrements et rapports futurs qui seront effectués par la société. Les investisseurs existants et potentiels sont avertis qu'ils ne doivent pas se fier indûment à ces déclarations et estimations prospectives, qui ne valent qu'à la date des présentes. Sauf lorsque cela est requis par la réglementation applicable, DBV Technologies ne prend aucun engagement quant à la mise à jour ou à la révision des informations contenues dans ce communiqué de presse.

Contact Relations investisseurs de DBV

Sara Blum Sherman
Directrice, Relations investisseurs et Stratégie
+1 212-271-0740
sara.sherman@dbv-technologies.com

Contact Média de DBV

Joe Becker
Vice-Président, Communications internationales Corporate
+1-646-650-3912
joseph.becker@dbv-technologies.com