

Transgene présentera un poster sur les données actualisées de TG4050 au SITC 2024

Transgene présentera le suivi médian à 24 mois des patients de l'essai de Phase I évaluant le vaccin thérapeutique individualisé TG4050 dans le traitement adjuvant du cancer de la tête et du cou

Strasbourg, France, le 7 octobre 2024, 8 h (CET) — **Transgene (Euronext Paris : TNG)**, société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies reposant sur des vecteurs viraux contre les cancers, présentera **un poster sur les données de suivi médian à 24 mois de l'essai randomisé de Phase I, sur son vaccin thérapeutique individualisé TG4050, à la 39^{ème} conférence annuelle de la Société pour l'immunothérapie du cancer (SITC)**. Ce poster mettra en lumière l'efficacité et les résultats de survie sans récurrence chez les patients atteints de cancers de la tête et du cou. Le SITC se tiendra à Houston (Texas, États-Unis) du 6 au 10 novembre 2024.

L'abstract sera disponible sur le site internet du SITC le 5 novembre 2024 à 15 h (heure de Paris).

Détails du poster

Titre du poster : "Randomized phase I trial of adjuvant individualized TG4050 vaccine in patients with locally advanced resected HPV-negative head and neck squamous cell carcinoma (HNSCC)".

- Poster et numéro d'abstract : 650
- Date : 9 novembre 2024
- Auteur : C. Le Tourneau

TG4050 est une immunothérapie individualisée, développée pour traiter les tumeurs solides issue de la plateforme *myvac*[®], qui s'appuie sur les technologies d'intelligence artificielle de NEC. TG4050 fait l'objet d'un essai de Phase I/II multicentrique randomisé en monothérapie dans le traitement adjuvant des cancers de la tête et du cou HPV-négatifs ([NCT04183166](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT04183166)).

Transgene a présenté des données en avril 2024 qui montrent que tous les patients traités avec TG4050 sont encore en rémission clinique sans récurrence (disease-free) après un suivi médian de 18,6 mois, alors que 3 patients sur 16 avaient rechuté dans le bras observationnel durant la même période.

Transgene et NEC poursuivent le développement de TG4050 dans cette indication avec une extension en Phase II de cet essai, en cours de recrutement.

À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG) est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie contre les cancers. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules cancéreuses. Le portefeuille de Transgene se compose de vaccins thérapeutiques et de virus oncolytiques : TG4050, le premier traitement individualisé issu de la plateforme *myvac*[®], TG4001, développé dans les cancers HPV-positifs et BT-001 et TG6050, deux virus oncolytiques issus de la plateforme Invir.IO[®].

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 une intelligence artificielle apportée par son partenaire NEC.

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.fr

Suivez-nous sur les réseaux sociaux : Twitter : [@TransgeneSA](https://twitter.com/TransgeneSA) - LinkedIn : [@Transgene](https://www.linkedin.com/company/transgene)

Contacts

Transgene Contact :

Media:

Caroline Tosch

Responsable Communication Corporate

+33 3 68 33 27 38

communication@transgene.fr

Transgene Media Contact :

Citigate Dewe Rogerson & Grayling

Marie Frocraïn/Olivier Bricaud

+ 33 (0) 6 63 03 84 91

transgeneFR@citigatedewerogerson.com

Investisseurs :

Nadège Bartoli

Chargée relations investisseurs

+33 3 88 27 91 03

Lucie Larguier

Directrice Financière

+33 3 88 27 91 00

investorrelations@transgene.fr

Déclarations prospectives de Transgene

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.